

Dostawy - 89679-2018

28/02/2018 S41 - - Dostawy - Dodatkowe informacje - Procedura otwarta

I. II. VI. VII.

Polska-Wałbrzych: Urządzenia medyczne

2018/S 041-089679

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2018/S 018-036578)

Legal Basis:

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

ul. Sokołowskiego 4

Wałbrzych

58-309

Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia – Marek Maćków

Tel.: +48 746489941

E-mail: marek.mackow@zdrowie.walbrzych.pl

Faks: +48 746489700

Kod NUTS: PL

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zdrowie.walbrzych.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa diagnostycznej i leczniczej aparatury medycznej dla poprawy dostępności i

skuteczności leczenia onkologicznego

Numer referencyjny: Zp/10/PN-5/18

II.1.2) Główny kod CPV

33100000

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Pakiet nr 1 – Aparat rentgenowski ogólnodiagnostyczny..

Pakiet nr 2 – USG kardiologiczne wraz z oprogramowaniem.

Pakiet nr 3 – Platforma histopatologiczna.

Pakiet nr 4 – System do obsługi pracowni cytostatycznej.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

23/02/2018

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 018-036578

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.4

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

1. System posiada polski interfejs użytkownika
2. Pełna obsługa systemu w języku polskim
3. System posiada wyszukiwarkę kontekstową
4. Oprogramowanie serwerowe działa na systemach w wersji 32 oraz 64 bitowych oraz działa pod systemami Windows, Linux, Mac.
5. Oprogramowanie klienckie działa na systemach w wersji 32 oraz 64 bitowych oraz działa pod systemami Windows, Linux, Mac.
6. Polskie znaki diakrytyczne są dostępne w każdym miejscu i dla każdej funkcji w systemie
7. Zamawiający nie będzie ponosił dodatkowych kosztów związanych z późniejszym użytkowaniem silników baz danych oraz innych rozwiązań zewnętrznych użytych w oprogramowaniu
8. Oprogramowanie klienckie ma możliwość pracy na wielu monitorach oraz możliwość

dzielenia przestrzeni roboczej programu do np. jednoczesnego wyświetlenia dwóch planów terapii w celu porównania

9. Możliwość dowolnego definiowania skrótów klawiszowych do funkcji programu z możliwością edycji przez użytkownika

10. Skróty klawiszowe definiowane są dla pojedynczego użytkownika systemu

11. Minimalne wymagania systemowe części klienckiej:

Procesor: 2GHz 1GB RAM

System operacyjny: Windows XP lub nowszy, Linux, Mac

Informacje dotyczące pacjenta

L.p. Element wymagania spełnia / nie spełnia

1. Program przechowuje podstawowe dane personalne o pacjencie tj.:Imię i nazwisko, płeć, adres zamieszkania (ulica, kraj, kod pocztowy, miejscowość), data urodzenia, miejsce urodzenia, nr telefonu, e-mail, numer pacjenta (np. PESEL), osoby upoważnione do odbioru dokumentacji z rodzajem pokrewieństwa, nr ubezpieczenia, status ubezpieczenia (konfigurowalne pole wyboru), okres ważności ubezpieczenia, rodzaj dokumentu ubezpieczenia, komentarz (pole opisowe), wysokość dawek skumulowanych konkretnych substancji czynnych przyjętych przez pacjenta w innych ośrodkach leczenia

2. Program przechowuje podstawowe informacje o pobycie pacjenta w ośrodku leczenia ambulatoryjnego lub stacjonarnego tj.:

Data i czas przyjęcia, oddział lub poradnia, data i czas wypisu, identyfikator pobytu (np., nr księgi głównej), tryb przyjęcia, pole tekstowe uwag

3. Program przechowuje dane o postawionej diagnozie i chorobach współistniejących w postaci kodów międzynarodowych ICD10.

4. Program przechowuje informacje o wynikach badań pacjenta

5. Wyniki badań pacjenta można wprowadzać w powiązaniu z pobytem oraz bez powiązania z pobytem

6. Każde badanie jest oznaczone własną sygnaturą czasową

7. Program umożliwia automatyczne obliczanie wyników badań, których rezultaty zależą od innych parametrów badań (np. powierzchnia ciała, klirens kreatyniny, itp.)

Informacje dotyczące planu terapii

L.p. Element wymagania spełnia / nie spełnia

1. Program umożliwia rozpisanie indywidualnego planu terapii pacjenta na dwa sposoby:

- adaptację istniejącego schematu terapii,
- poprzez ręczną konfigurację w przypadku indywidualnych programów terapeutycznych,
- poprzez ręczne dodawanie leków cytostatycznych do wybranego cyklu planu terapii.

2. Przy tworzeniu planu terapii można ograniczyć liczbę cykli w stosunku do źródłowego schematu

3. Przy tworzeniu planu terapii można wpisać uwagi, które pojawią się, zależnie od wyboru na początku i/lub na jego końcu.
4. Przy tworzeniu planu terapii można określić specyficzne dla planu ograniczenia dawek jednorazowej, dobowej, życiowej dla konkretnych substancji czynnych
5. Stworzony indywidualny plan terapii pacjenta może być dowolnie modyfikowany przez lekarza i/lub farmaceutę, posiadającego odpowiednie uprawnienia zgodnie z autoryzacją
6. Elementy planu terapii to:
 - definicje cykli wraz z okresami przerw pomiędzy nimi,
 - definicje podań leków wymagających przygotowania (cytostatyków itp.) obejmujące:
 - datę i ew. czas podania.

W związku ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Powinno być:

1. System posiada polski interfejs użytkownika
2. Pełna obsługa systemu w języku polskim
3. System posiada wyszukiwarkę kontekstową
4. Oprogramowanie serwerowe działa na systemach w wersji 32 oraz 64 bitowych oraz działa pod systemami Windows, Linux.
5. Oprogramowanie klienckie działa na systemach w wersji 32 oraz 64 bitowych oraz działa pod systemami Windows.
6. Polskie znaki diakrytyczne są dostępne w każdym miejscu i dla każdej funkcji w systemie
7. Zamawiający nie będzie ponosił dodatkowych kosztów związanych z późniejszym użytkowaniem silników baz danych oraz innych rozwiązań zewnętrznych użytych w oprogramowaniu
8. Oprogramowanie klienckie ma możliwość pracy na wielu monitorach oraz możliwość dzielenia przestrzeni roboczej programu do np. jednoczesnego wyświetlenia dwóch planów terapii w celu porównania
9. Możliwość dowolnego definiowania skrótów klawiszowych do funkcji programu z możliwością edycji przez użytkownika lub co najmniej określenie zakresu skrótów klawiszowych do funkcji programu na etapie analizy przedwdrożeniowej.
10. Skróty klawiszowe definiowane są dla pojedynczego użytkownika systemu lub co najmniej określenie zakresu skrótów klawiszowych dla pojedynczego użytkownika systemu komputera na etapie analizy przedwdrożeniowej.
11. Minimalne wymagania systemowe części klienckiej:
Procesor: 2GHz 1GB RAM
System operacyjny: Windows.

Informacje dotyczące pacjenta

L.p. Element wymagania spełnia / nie spełnia

1. Program przechowuje podstawowe dane personalne o pacjencie tj.:

Imię i nazwisko, płeć, adres zamieszkania (ulica, kraj, kod pocztowy, miejscowość), data urodzenia, miejsce urodzenia, nr telefonu, e-mail, numer pacjenta (np. PESEL), osoby upoważnione do odbioru dokumentacji z rodzajem pokrewieństwa, nr ubezpieczenia, status ubezpieczenia (konfigurowalne pole wyboru), okres ważności ubezpieczenia, rodzaj dokumentu ubezpieczenia, komentarz (pole opisowe), wysokość dawek skumulowanych konkretnych substancji czynnych przyjętych przez pacjenta w innych ośrodkach leczenia

2. Program przechowuje podstawowe informacje o pobycie pacjenta w ośrodku leczenia ambulatoryjnego lub stacjonarnego tj.:

Data i czas przyjęcia, oddział lub poradnia, data i czas wypisu, identyfikator pobytu (np., nr książki głównej), tryb przyjęcia, pole tekstowe uwag

3. Program przechowuje dane o postawionej diagnozie i chorobach współistniejących w postaci kodów międzynarodowych ICD10.

4. Program przechowuje informacje o wynikach badań pacjenta

5. Wyniki badań pacjenta można wprowadzać w powiązaniu z pobytem oraz bez powiązania z pobytem

6. Każde badanie jest oznaczone własną sygnaturą czasową

7. Program umożliwia automatyczne obliczanie wyników badań, których rezultaty zależą od innych parametrów badań (np. powierzchnia ciała, klirens kreatyniny, itp.)

Informacje dotyczące planu terapii

L.p. Element wymagania spełnia / nie spełnia

1. Program umożliwia rozpisanie indywidualnego planu terapii pacjenta na dwa sposoby:

- adaptację istniejącego schematu terapii,
- poprzez ręczną konfigurację w przypadku indywidualnych programów terapeutycznych,
- poprzez ręczne dodawanie leków cytostatycznych do wybranego cyklu planu terapii.

2. Przy tworzeniu planu terapii można ograniczyć liczbę cykli w stosunku do źródłowego schematu

3. Przy tworzeniu planu terapii można wpisać uwagi, które pojawią się, zależnie od wyboru na początku i/lub na jego końcu.

4. Przy tworzeniu planu terapii można określić specyficzne dla planu ograniczenia dawek jednorazowej, dobowej, życiowej dla konkretnych substancji czynnych

W związku ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Numer sekcji: III.1.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Zamiast:

Posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia – na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie:

- aparatury medycznej w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, w szczególności aparatów rentgenowskich, aparatów ultrasonograficznych (dla Pakietów 1–3) o wartości: dla Pakietu nr 1 – 400 000,00 PLN, dla Pakietu nr 2 – po 300 000,00 PLN, dla Pakietu nr 3 – 600 000,00 PLN każda z dostaw,
- Systemów komputerowych (dla Pakietu nr 4) o wartości – 100 000,00 PLN, każda z dostaw.

Powinno być:

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, tj.:

Posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia – na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty

wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uchwycenie należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie aparatury medycznej w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, w szczególności aparatów rentgenowskich, aparatów ultrasonograficznych i systemów komputerowych o wartości: dla Pakietu nr 1 – 400 000,00 PLN, dla Pakietu nr 2 – 300 000,00 PLN, dla Pakietu nr 3 – 600 000,00 PLN, dla Pakietu nr 4 – 100 000,00 PLN, każda z dostaw.

2) spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:

— na podstawie oświadczenia Wykonawcy, iż oferowane urządzenia i sprzęt medyczny dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 876, 1918) – nie dotyczy pakietu nr 4,

— na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia z zał. nr 1 do SIWZ.

Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim – z dokładnym wskazaniem, którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog).

Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z Załącznikiem nr 1 do SIWZ.

Numer sekcji: VI.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe

Zamiast:

a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12–23 i ust. 5 pkt. 1, 5, 6 i 8 ustawy Pzp,

b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj.: posiadają co najmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie:

— aparatury medycznej w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, w szczególności aparatów rentgenowskich, aparatów ultrasonograficznych (dla Pakietów 1–3) o wartości: dla Pakietu nr 1 – 400 000,00 PLN, dla Pakietu nr 2 – po 300 000,00 PLN, dla Pakietu nr 3 – 600 000,00 PLN każda z dostaw,

— Systemów komputerowych (dla Pakietu nr 4) o wartości – 100 000,00 PLN, każda z dostaw.

Spełnianie warunków określonych przez zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:

— na podstawie oświadczenia wykonawcy, iż oferowane urządzenia i sprzęt medyczny dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach

medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876, 1918);,

— na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia z Zał. Nr 1 do SIWZ.

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

Dla pakietu nr 1 – 16 000,00 PLN.

Dla pakietu nr 2 – 12 000,00 PLN.

Dla pakietu nr 3 – 23 400,00 PLN.

Dla pakietu nr 4 – 4 000,00 PLN.

Data uznania wpłaty będzie data wpływu na konto zamawiającego.

Konto bankowe: Bank Zachodni WBK S.A. o/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Na potwierdzeniu wniesienia wadium należy wyszczególnić pakiety oraz kwoty wadium w pakietach na które składana jest oferta. Podać należy również kwotę końcową (za wszystkie pakiety) po podliczeniu kwot jednostkowych.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) Pieniądzu,
- 2) Poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) Gwarancjach bankowych,
- 4) Gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) Poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9.11.2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. Nr 109, poz. 1158).

Powinno być:

a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12–23 i ust. 5 pkt. 1, 5, 6 i 8 ustawy Pzp,

b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj.: posiadają co najmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie aparatury medycznej w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, w szczególności aparatów rentgenowskich, aparatów ultrasonograficznych i systemów komputerowych o wartości: dla Pakietu nr 1 – 400 000,00 PLN, dla Pakietu nr 2 – po 300 000,00 PLN, dla Pakietu nr 3 – 600 000,00 PLN, dla Pakietu nr 4 – 100 000,00 PLN, każda z dostaw.

Spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:

— na podstawie oświadczenia Wykonawcy, iż oferowane urządzenia i sprzęt medyczny dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 876, 1918);. – nie dotyczy pakietu nr 4,

— na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia z Zał. Nr 1 do SIWZ.

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

Dla pakietu nr 1 - 16 000,00 PLN.

Dla pakietu nr 2 - 12 000,00 PLN.

Dla pakietu nr 3 - 23 400,00 PLN.

Dla pakietu nr 4 - 4 000,00 PLN.

Data uznania wpłaty będzie data wpływu na konto zamawiającego.

Konto bankowe: Bank Zachodni WBK S.A. o/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Na potwierdzeniu wniesienia wadium należy wyszczególnić pakiety oraz kwoty wadium w pakietach na które składana jest oferta. Podać należy również kwotę końcową (za wszystkie pakiety) po podliczeniu kwot jednostkowych.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu,
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) gwarancjach bankowych,
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9.11.2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz.U. Nr 109, poz. 1158).

Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

VII.2) Inne dodatkowe informacje: