DSUiZP 252/MS/07/2017r Końskie 2017.04.03

|  |
| --- |
| Firmy biorące udział w postępowaniu ogłoszonym w BZP nr 43564-2017 z datą zamieszczenia 15.03.2017 i na stronie internetowej www.zoz-konskie.bip.org.pl oraz w siedzibie zamawiającego. |

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy; środków kontrastowych wg zad. nr 1; tonerów, bębnów, zespołów transferu – zad. Nr 2; tuszy, filmów farby, matryc, płyt zad. Nr 3. DSUiZP 252/MS/ 07 / 2017r.**

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich 26-200 ul. Gimnazjalna 41B informuje, że w dn. 27.03.2017r. wpłynęły pytania, na które udziela następujących odpowiedzi;

1. Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 13 zamieścił zapis Bęben obrazujący do dr. LJ 100 color MFP MI 75a według producenta sprzętu nie widnieje taki model proszę o wyjaśnienia.

**Odp. Pyt. 1 - sprostowanie chodzi o model LJ 100 color MFP M 175a**

1. W poz. 43 zamieszczono następujący zapis Bęben do urządz. Wielofunkcyjnego Panasonic KX-FAT 411E, według symbolu jest to toner. Proszę o wyjaśnienie czy zamawiający żąda Bęben czy toner?

**Odp. Pyt. 2 - sprostowanie chodzi o toner do urzadz. Wielof. Panasonic KX-FAT 92E**

1. W zad. nr 2 poz. 5 podaje zapis Bęben do dr. Brother DEP 7086DN proszę o doprecyzowanie urządzenia ponieważ według producenta taki model nie występuje.

**Odp. Pyt. 3- sprostowanie chodzi o bęben do dr. Brother DCP 7060D Do udzielonych odpowiedzi wg pytań 1, 2, 3 zmodyfikowano Form Cenowy do zad. nr 2. ( do pobrania ze strony Zamawiajacego).**

1. Informujemy Zamawiającego, że w świetle polskiego prawa podmiotem uprawnionym do kontroli jakości jest producent materiału eksploatacyjnego. Sprawy związane z kontrolą jakości, zgodności z określonymi specyfikacjami technicznymi reguluje ustawa z dnia 30.08.2002 o systemie oceny zgodności. Ustawa powyższa w art. 6 pkt 1 określa, że: „..Wyroby wprowadzane do obrotu lub oddawane do użytku podlegają ocenie zgodności z: 1. „zasadniczymi wymaganiami określonymi w przepisach wydanych na podstawie art. 9 ust. 1” albo „szczegółowymi wymaganiami określonymi w przepisach wydanych na podstawie art. 10 ust. 1; albo „zasadniczymi lub szczegółowymi wymaganiami określonymi w odrębnych ustawach”.

W przypadku materiałów eksploatacyjnych nie wymaga się wykonywania badań przez niezależne od dostawcy i odbiorcy laboratorium, i zastosowanie art. 7,. 1 „podczas dokonywania oceny zgodności z zasadniczymi wymaganiami wyrób może być poddawany; pkt 1 badaniom przez; A) producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela”. W związku z powyższym prosimy o usunięcie ww. zapisu lub dopuszczenie oświadczeń lub wyników z badań wydajnościowych wydanych przez producenta materiału eksploatacyjnego.

**Odp. Pyt. 4** Dotyczy Zad. nr 2 i 3. Dokumenty wymagane wraz z oferta na produkty równoważne lub oryginalne;

1. Po pierwsze; Sporządzone przez Wykonawcę **oświadczenie** że zaoferowane (artykuły eksploatacyjne) produkty równoważne lub oryginalne spełniają wymagania opisu ze SIWZ oraz są dopuszczone do użytkowania i obrotu na terenie RP.

W przypadku zaoferowania **produktów równoważnych** dodatkowo w oświadczeniu uwzględnić należy stwierdzenie, że;

- nie naruszają praw gwarancyjnych producenta sprzętu,

- są fabrycznie nowe, nie gorszej jakości niż produkt zalecany przez producenta sprzętu,

- posiadają znak firmowy producenta oraz etykiety identyfikujące dany produkt,

- pojemność / wydajność (ilość uzyskanych kopii) nie może być mniejsza niż dla produktów oryginalnych, zgodnie z normami ISO/IEC 19752, ISO/IEC 24711, ISO/IEC 19758

- zostały wyprodukowane zgodnie z wymogami ISO 9001 oraz ISO 14001 – powyższe oświadczenie dotyczy każdego z produktów (lub grupy produktów).

2. Po drugie; Wykonawca, który zaoferuje produkty równoważne lub oryginalne jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone w opisie rozdz. III pkt 2 SIWZ do zad. nr 2 i nr 3.

załączając kserokopię;

1. „Specyfikacji (charakterystyki) technicznej produktu” lub „Raportu z testu wydajności” lub „Deklaracji zgodności” do każdego z produktów (lub grupy produktów) zaoferowanych w Formularzu asortymentowo-cenowym.

„Specyfikacja …”, lub „Raport…” lub Deklaracja zgodności” muszą zawierać (pod rygorem odrzucenia oferty) dane producenta oferowanego produktu tj. (nazwę, adres, nr. tel.) dokumenty te powinny być wystawione przez **producenta** produktu oryginalnego lub równoważnego.

3 Po trzecie; Wykonawca, który zaoferuje produkty oryginalne lub równoważne, zobowiązany jest do załączenia do oferty **kserokopii** Certyfikatu Systemu Zarządzania Jakością ISO 9001 oraz ISO 14001 lub innych dokumentów równoważnych na terenie UE.

4. Po czwarte; **potwierdzenie projektu umowy** (Art 2 pkt 6 ppkt od a) do j). I załaczenie do oferty.

**5.** Po piate; W trakcie badania i oceny złożonych ofert w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment odpowiada zapisom i warunkom zawartym w załącznikach do SIWZ. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania wykonawców do przedłożenia dodatkowych kserokopii dokumentów miedzy innymi: ulotek, folderów, kart katalogowych jak również **próbek**.

Opracował ; DSUiZP

M Strychalski

Z-ca Dyrektora

Zespołu Opieki Zdrowotnej

w Końskich

mgr inż. Jerzy Grodzki