

*Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia*

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na:

**„Świadczenie usług polegających na wykonywaniu okresowych przeglądów technicznych i konserwacji oraz naprawy sprzętu i aparatury medycznej znajdującej się w SP ZOZ Szpitalu Wielospecjalistycznym w Jaworznie”**

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na pytania od Wykonawców i odpowiednio dokonuje zmiany SIWZ:

#### WYKONAWCA 4

Dot. formularz asortymentowo- cenowy – załącznik nr 3.48 do SIWZ, zadanie 48

Z uwagi na fakt połączenia różnego sprzętu medycznego różnych firm w tym również aparatów USG w jedną całość zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający będzie wymagać autoryzacji producenta na serwis danego sprzętu? Nasza firma jako autoryzowany serwis producenta sprzętu USG firmy GE, chcąc zaoferować przeglądy przez wyszkolonych inżynierów serwisowych, posiadających odpowiednie uprawnienia do wykonywania serwisu, zwraca się z prośbą o wyodrębnienie aparatów USG firmy GE – 3 szt. w osobny pakiet.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagać autoryzacji producenta na serwis danego sprzętu i nie wyraża zgody na wydzielenie w/w sprzętu do oddzielnych pakietów.

#### WYKONAWCA 5

**Pytanie nr 1** (dotyczy Zadanie 44- Rezonans Magnetyczny)

Prosimy o potwierdzenie, że w ramach przeglądu należy wymienić adsorber, a koszt części wliczyć w cenę przeglądu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga wymiany adsorbera w ramach przeglądu technicznego- odpowiednio wykreśla się w zał. 3.44 do SIWZ punkt 22.

**Pytanie nr 2** (dotyczy Zadanie 44- Rezonans Magnetyczny)

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie przez Wykonawcę, w przypadku konieczności wymiany części zamiennych, różnych wariantów gwarancyjnych i co za tym idzie cenowych. Na przykład czy Wykonawca będzie mógł zaproponować wymianę części zamiennej z krótszą gwarancją w niższej cenie, bądź z wydłużoną gwarancją w wyższej cenie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyrazi zgodę w/w warunki.

**Pytanie nr 3** (dotyczy Zadanie 44- Rezonans Magnetyczny)

Prosimy o informację, czy Zamawiający nabył kompletne urządzenie medyczne, wraz z oprogramowaniem, czy umowa na zakup urządzenia Rezonansu Magnetycznego przez Zamawiającego zawiera jakiegokolwiek wyłączenia licencji oprogramowania?

**Odpowiedź:** Tak Zamawiający nabył kompletne urządzenie medyczne, wraz z oprogramowaniem.

**Pytanie nr 4** (dotyczy Zadanie 44- Rezonans Magnetyczny)

Biorąc pod uwagę stopień zaawansowania aparatury medycznej rezonansu magnetycznego i konieczność posiadania odpowiednich umiejętności i doświadczenia w ich serwisie, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający

wymaga by Wykonawcy ubiegający się o udzielenie przedmiotowego zamówienia, w zakresie dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia, legitymowali się co najmniej posiadaniem certyfikatu w zakresie normy ISO EN 13485, co jest równoznaczne z posiadaniem takich samych standardów świadczenia usług serwisowania wyrobów medycznych do diagnostyki obrazowej co producent aparatury medycznej, a jednocześnie nie stanowi ograniczenia zasady uczciwej konkurencji (o certyfikację w zakresie w/w normy może ubiegać się każdy podmiot, jeśli spełnia kryteria określone normą).

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga posiadania certyfikatu normy ISO EN 13485- odpowiednio wymóg wpisuje się w SIWZ zał.3.44 pkt.30

## WYKONAWCA 6

### **Pytanie 1**

W zadaniu 30 „Respiratory i stanowiska” w pozycja 3, 5, 6, 8, 9 jest sprzęt firmy Draeger. Czy Zamawiający, w celu umożliwienia złożenia oferty, wydzieli te urządzenia do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów.

### **Pytanie 2**

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla zadania nr 30 pozycja 3, 5, 6, 8, 9 na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

OXYLOG 2000 + 4 szt

MX08755	Oxylog 3000 ServSet 2y	szt.	4
---------	------------------------	------	---

OXYLOG 3000 1 szt

MX08755	Oxylog 3000 ServSet 2y	szt.	1
---------	------------------------	------	---

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wymiany wszystkich części serwisowych zgodnie z DTR producenta i wyszczególnienie ich w raporcie serwisowym.

### **Pytanie 3**

W zadaniu 47 pozycja 3 Inkubator Isolette. Proszę o podanie dokładnie typu inkubatora i wydzielenie inkubatora do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów.

Inkubator noworodkowy IZOLETTE	C450QT	RZ05310		AIR-SHIELDS
--------------------------------	--------	---------	--	-------------

### **Pytanie 4**

W zadaniu 47 pozycja 6 i 7 Inkubator zamknięty do intensywnej opieki noworodka. Proszę o podanie producenta, typu inkubatora oraz wydzielenie tych inkubatorów do osobnego pakietu, gdy producentem jest firma Draeger lub AIR SHIELDS.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów.

Inkubator	Amelette	305007	1993	Ameda
Inkubator	Amelette C	305039	1993	Ameda

### **Pytanie 5**

W zadaniu 47 pozycja 8 i 9 są inkubatory typu Caleo. Czy Zamawiający w celu złożenia oferty wydzieli inkubatory do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów.

### **Pytanie 6**

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla pakietu nr 47 pozycja 8 i 9 są inkubatory typu Caleo na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

Caleo 2 szt

MX08883	CaleoSet 2J O2+Cooker from 2011	szt.	2
---------	---------------------------------	------	---

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wymiany wszystkich części serwisowych zgodnie z DTR producenta i wyszczególnienie ich w raporcie serwisowym. Nie wymaga wyszczególnienia na fakturze.

#### Pytanie 7

W zadaniu 17 w pozycji 1 jest parownik Vapor. Proszę o podanie producenta, typu parownika i wydzielenie do osobnego pakietu, jeżeli producentem nie jest firma Draeger.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów.

Parownik Vapor	2000S	Dreager
Parownik Vapor	2000S	Dreager
Parownik Vapor	2000S	Dreager
Parownik Vapor	2000S	Dreager
Parownik Vapor	193	Dreager
Parownik Vapor	193	Dreager
Parownik Vapor	193	Dreager

#### Pytanie 8

W zadaniu 17 pozycja 2 jest parownik D-Vapor. Według instrukcji obsługi, producent przewidział 1 przegląd w okresie 12 m. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów na 1?

**Odpowiedź:** Tak zamawiający zmieni ilość przeglądów- odpowiednio zmiana Siwz zał.3.17 lp.2

#### Pytanie 9

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu sprawdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z zadania 17, zadanie 30 pozycja 3, 5, 6, 8, 9, zadanie 42, zadanie 47 pozycja 6 i 7, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 2.1 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ, autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych.

Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta.

#### Pytanie 10

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z zadania 17, zadanie 30 pozycja 3, 5, 6, 8, 9, zadanie 42, zadanie 47 pozycja 6 i 7, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 2.1 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał certyfikatów producenta na wykonywanie usług serwisowych.

Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta.

#### Pytanie 11

Czy zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji potencjału technicznego Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z zadania 17, zadanie 30 pozycja 3, 5, 6, 8, 9, zadanie 42, zadanie 47 pozycja 6 i 7, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 2.1 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ przedstawienia: listy urządzeń kontrolno-pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji? Urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta.

#### Pytanie 12

Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych części zamiennych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta.

**Pytanie 13**

Ustawa o wyrobach medycznych celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta . Czy zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta dla urządzeń z zadania 17, zadanie 30 pozycja 3, 5, 6 ,8 , 9 , zadanie 42, zadanie 47 pozycja 6 i 7, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi ? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta.

**Pytanie 14**

Producent w różnym okresie życia urządzeń zgodnie z zapisami instrukcji obsługi aparatu wymaga wymiany różnych części eksploatacyjnych. Wynika z tego że kolejne przeglądy mają różne ceny. Czy zamawiający dopuści dla urządzeń z zadania 17, zadania 30 pozycja 3, 5, 6 ,8 , 9 , zadania 42, zadania 47 pozycja 6 i 7 wpisanie do formularza cenowego różnych cen za kolejne przeglądy w kolumnie G „Cena netto” i kolumna H „Cena brutto”.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta, roczny przegląd w czasie obowiązywania umowy.

**W przypadku zaoferowania w danej pozycji asortymentowej różnych cen za wymagane 2 przeglądy (lub 4 przeglądy- zadanie 43 i 44), w formularzu cenowym należy daną pozycję asortymentową rozbudować o dodatkowy wiersz z odpowiednią ceną jednostkową. Zasada ta dotyczy wszystkich zadań.**

**Pytanie 15**

W zadaniu 42 pozycja 6 jest aparat do znieczulania Primus, którego producentem jest firma Draeger. Dla przeprowadzenia przeglądu aparat Primus dla sprawdzenia parametrów urządzenia wymagany jest użycie specjalistycznego programu serwisowego. Czy zamawiający w celu potwierdzenia posiadania takiego oprogramowania serwisowego będzie wymagał przedstawienia wydruku z programu „ServiceConnect” ( program administrujący prawami dostępu do programów serwisowych) z listą użytkowników programu serwisowego, którzy są w dyspozycji składającego ofertę.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego zgodnie z DTR producenta.

WYKONAWCA 9

Czy zamawiający wydzieli pozycje 6, 10, 13, 16 w zadania 1 do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty przez autoryzowany serwis.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli nowych pakietów

WYKONAWCA 11

Dot. pakiet 37 – diatermie

Wnioskujemy o wyłączenie z pakietu nr 37 diatermii wyprodukowanych przez firmę ERBE (poz.1, 2 i 6) tworząc oddzielny pakiet dla wyłączonych urządzeń. Zmiana umożliwi złożenie oferty serwisowi autoryzowanemu producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu.

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na pozostałe pytania zostaną udzielone w późniejszym terminie, bez zbędnej zwłoki.

Załączniki po zmianie odp.2:

zał.3.17; zał.3.44

Publikacja strona internetowa Zamawiającego

Otrzymują firmy zadające pytania

Podpisała: mgr Gabriela Rokitowska Z-ca Dyrektora ds. administracyjnych