



SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 1
ul. Żeromskiego 7, 41-902 Bytom
Tel.: (32) 39 63 200 Fax.: (32) 39 63 251
NIP: 626-034-01-73 REGON: 270235840 KRS 0000079907
Konto: ING o/Bytom 58 1050 1230 1000 0023 5039 0619
e-mail: info@szpital1.bytom.pl www.szpital1.bytom.pl



Szp.Specj.Nr1/ZPiZ/PN/200/2018

Bytom, dnia 06.04.2018 r.

DO WSZYSTKICH ODBIORCÓW S.I.W.Z.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych, z uwagi na wniesione do Zamawiającego pytania dotyczące przetargu ZP/PN/03/2018 pn. „Obsługa serwisowa w zakresie napraw, przeglądów technicznych i konserwacji oraz testów specjalistycznych sprzętu medycznego będącego na wyposażeniu Szpitala Specjalistycznego Nr 1 w Bytomiu”, poniżej Zamawiający przedkłada treść pytań oraz udzielone na te pytania odpowiedzi:

Pytanie 1

Czy Zamawiający przewiduje możliwość wyodrębnienia z pakietu 9 i 36 następujących pozycji odpowiednio "stół operacyjny" i "stół operacyjno-zabiegowy" i dołączenie tych pozycji do pakietu nr 29 lub ewentualnie utworzenie z tych pozycji nowego pakietu.

Odpowiedź 1

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietów nr 9,29,36 43 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 43 pompy Medima?

Odpowiedź 2

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietu nr 43 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu oraz dodał pakiet nr 43.1; 43.2; 43.3.

Pytanie 3

Proszę o podanie producenta oraz numerów seryjnych pomp infuzyjnych z pakietu nr. 43.

Odpowiedź 3

Zamawiający informuje, że wszystkie niezbędne informacje dot. m.in. producentów, modeli, roku produkcji znajdują się w zakładce wykaz sprzętu – załącznik nr 1 do SIWZ.

Pytanie 4

pakiet 28

Prosimy o podanie dokładnych, pełnych oznaczeń modeli wszystkich aparatów do znieczulenia oraz ich numerów seryjnych.

Odpowiedź 4

Zamawiający informuje, że wszystkie niezbędne informacje dot. m.in. producentów, modeli, roku produkcji znajdują się w zakładce wykaz sprzętu – załącznik nr 1 do SIWZ.

Pytanie 5

pakiet 28

Prosimy o potwierdzenie, że każdy z aparatów do znieczulenia jest wyposażony w następujące urządzenia, monitor (Infinity Delta), parownik (Vapor) i moduł gazowy (Scio).

Odpowiedź 5

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 6

pakiet 28

Prosimy o zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu urządzeń o następujących numerach seryjnych ARSE, ARDM i AREB. Są to urządzenia, które nie są już obsługiwane przez serwis ze względu na brak części zamiennych.

Odpowiedź 6

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietu nr 28 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu.

Pytanie 7

Prosimy o podanie producenta i typu myjek dezynfektorów, o których mowa w pakiecie 45.

Odpowiedź 7

Zamawiający informuje, że wszystkie niezbędne informacje dot. m.in. producentów, modeli, roku produkcji znajdują się w zakładce wykaz sprzętu – załącznik nr 1 do SIWZ.

Pytanie 8

Załącznik nr 10 do SIWZ - Wzór umowy § 3 oraz formularz cenowy

Dotyczy pakietu 40`

Czy zgodnie z zapisem umowy: *Wykonawca zobowiązany jest do realizacji przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami producentów aparatury, obowiązującymi normami i odpowiednimi przepisami, przez osoby posiadające potrzebne kwalifikacje z zachowaniem przepisów BHP i ppoż.* Wykonawca będzie wymagał autoryzacji/przeszkolenia u producenta aparatu dla urządzeń z pakietu nr 40?

Uzasadnienie: Z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są defibrylatory dawkujące prąd do ciała pacjenta i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego producent zaleca korzystanie z usług autoryzowanego serwisu sprzętu medycznego, co zapewnia prawidłowe wykonanie czynności serwisowych.

Odpowiedź 8

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga autoryzacji w zakresie pakietu nr 40. Zamawiający wymaga wykonywania usługi zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie 9

SIWZ - Rozdział II OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I TERMINY WYKONANIA

Załącznik nr 10 do SIWZ - Wzór umowy § 3

Dotyczy pakietu 40

Czy Zamawiający będzie wymagał kalkulacji w cenie oferty oraz wymiany akumulatora podczas przeglądu przewidywanego na luty 2018r.? Zgodnie z zaleceniami producenta urządzenia wymiana akumulatora powinna zostać przeprowadzona co dwa lata.

Odpowiedź 9

Wykonawca przy przeglądach technicznych nie uwzględnia ceny wymiany akumulatorów, które w razie konieczności będą rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 10

W przypadku konieczności uwzględnienia ceny akumulatora w cenie oferty prosimy o możliwość modyfikacji formularza cenowego poprzez wyszczególnienie akumulatora w osobnym wierszu. Prośba jest podyktowana różnymi stawkami podatku VAT na akumulatory (8% VAT) oraz na czynność przeglądu technicznego (23% VAT).

Odpowiedź 10

Wykonawca przy przeglądach technicznych nie uwzględnia ceny wymiany akumulatorów, które w razie konieczności będą rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 11

Czy Zamawiający zgodnie z zaleceniami producenta wymaga wymiany części przeglądowych na części oryginalne i fabrycznie nowe?

Odpowiedź 11

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez producenta urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez

producenta jako koniecznych do wymiany podczas przeglądu technicznego i konserwacji - zgodnie z wymienionymi poniżej?:

- wymiana akumulatora co dwa lata
- kontrola elementów zgodnie z zaleceniami producenta:
 - testy i kontrola zgodnie z zaleceniami producenta
 - testy bezpieczeństwa prądowego zgodnie z normą EN 62353
 - aktualizacja oprogramowania gdy wymagana

Odpowiedź 12

Wykonawca w trakcie przeglądu wykonuje procedury wyznaczone przez producenta i w sytuacji stwierdzenia konieczności wymiany części zużytych, zostaną one rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 2 defibrylatora AED Plus (poz. nr 35 w wykazie sprzętu) w oraz dołączenie do pakietu nr 46 w którym znajduje się takie samo urządzenie, tego samego producenta (poz. nr. 426 w wykazie sprzętu)? Prośbę swą motywujemy wymogiem posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta na prowadzenie serwisu na terenie Polski (którą nasza firma posiada), podczas gdy pozostałe urządzenia zawarte w pakiecie nr 2 produkowane są przez innych wytwórców.

Odpowiedź 13

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietów nr 2 i 46 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 39 pozycji 289-301 oraz 373 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Jako jedyny autoryzowany serwis łóżek szpitalnych firmy Hill-Rom działający na terenie Polski dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług, podczas gdy pozostałe łóżka szpitalne zawarte w pakiecie nr 39 produkowane są przez innych wytwórców.

Odpowiedź 14

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietu nr 39 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu oraz dodał pakiet nr 39.1.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 7, 28:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczuleń obejmuje także przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych? Jeśli tak prosimy o wskazanie nazwy ich producenta, typ/model oraz rok produkcji. Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź 15

Przeglądy aparatów do znieczuleń powinny obejmować również osprzęt zgodnie z opisem danego aparatu w tym monitory i moduły gazowe.

Zamawiający informuje, że wszystkie niezbędne informacje dot. m.in. producentów, modeli, roku produkcji znajdują się w załączce wykaz sprzętu – załącznik nr 1 do SIWZ.

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji w zakresie pakietu 28 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu oraz dodał pakiet nr 28.1 .

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 7:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź 16

W wyżej wymienionym pakiecie Wykonawca przy przeglądach technicznych nie uwzględnia ceny wymiany akumulatorów, które będą wymieniane i rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd kardiomonitorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź 17

W wyżej wymienionym pakiecie Wykonawca przy przeglądach technicznych nie uwzględnia ceny wymiany akumulatorów, które będą wymieniane i rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd pulsoksymetrów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź 18

W wyżej wymienionym pakiecie Wykonawca przy przeglądach technicznych nie uwzględnia ceny wymiany akumulatorów, które będą wymieniane i rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 2, 13, 46:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź 19

W wyżej wymienionych pakietach Wykonawca przy przeglądach technicznych nie uwzględnia ceny wymiany akumulatorów, które będą wymieniane i rozliczane w ramach napraw.

Pytanie 20

Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji, systemu i standardów jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź 20

Zamawiający informuje, że dopuszcza, ale nie wymaga w/w wdrożonych systemów/ norm we wszystkich pakietach.

Zamawiający w pakietach oznaczonych „*” wymaga autoryzacji serwisu oraz dopuszcza do przeprowadzenia przeglądów i napraw Wykonawcę, który posiada Certyfikaty imienne od autoryzowanego przedstawiciela sprzętu.

Pytanie 21

Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia listy urządzeń kontrolno-pomiarowych wraz z ważnymi certyfikatami legalizacji? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź 21

Urządzenia kontrolno- pomiarowe do sprawdzenia aparatury medycznej winny mieć aktualną dokumentację kalibracji, którą Zamawiający będzie kontrolował wyrywkowo. Wykorzystywane przez Wykonawcę urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanych przez producenta sprzętu.

Pytanie 22

Pytanie dotyczy warunków udziału w postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 13 i 28 dopuści do udziału w postępowaniu także Wykonawców nie posiadających autoryzacji producenta aparatury wymienionej w ww. pakietach, ale posiadających wymienione poniżej certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami, z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ aktualnie na rynku funkcjonują podmioty równie wysoko wyspecjalizowane, gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg. tych samych standardów co autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012, personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje tę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

Wobec powyższego wnioskujemy o zmianę przyjętych dotychczas warunków udziału w postępowaniu i dopuszczenie do udziału wykonawców, którzy posiadają wdrożony i certyfikowany w strukturach swej działalności system norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015, a także PN-EN ISO 13485:2012, uprawnienia SEP (Kategoria „E”, „D”) certyfikaty ze szkoleń wystawione także przez inne podmioty niż producent.

Odpowiedź 22

Zamawiający w pakietach oznaczonych „*” wymaga autoryzacji serwisu oraz dopuszcza do przeprowadzenia przeglądów i napraw Wykonawcę, który posiada Certyfikaty imienne od autoryzowanego przedstawiciela sprzętu..

Pytanie 23

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wydzieli z nw. pakietów wskazane pozycje i utworzy nowe pakiety, tj.:

- z pakietu nr 2 pozycję nr 2, 3, 5;

Dokonanie proponowanej zmiany znacznie bardziej otworzy przedmiotowe postępowanie w zakresie ww. pakietu na konkurencję. Aktualnie zakres pakietu nr 2 prowadzi do naruszenia art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź 23

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietu nr 2 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu oraz dodał pakiet nr 2.1.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 7, 46:

Zwracamy się z wnioskiem o uzupełnienie nazw producentów oraz typu/ modelu urządzeń w pakiecie nr 7 i 46. Powyższe braki powodują, że opis przedmiotu zamówienia jest niepełny, co uniemożliwia dokonanie wyceny oferty oraz realizację zamówienia zgodnie z postanowieniami SIWZ.

Odpowiedź 24

Zamawiający informuje, że wszystkie niezbędne informacje dot. m.in. producentów, modeli, roku produkcji znajdują się w zakładce wykaz sprzętu – załącznik nr 1 do SIWZ.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 2, 7, 13, 28, 46:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaki jest rok produkcji urządzeń wymienionych w ww. pakietach.

Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź 25

Zamawiający informuje, że wszystkie niezbędne informacje dot. m.in. producentów, modeli, roku produkcji znajdują się w zakładce wykaz sprzętu – załącznik nr 1 do SIWZ.

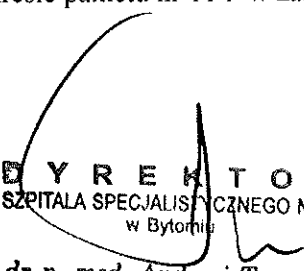
Pytanie 26

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie: z pakietu numer 11 pozycji o numerze 5, tj. „URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA”?

Wydzielenie ww. umożliwi złożenie atrakcyjnej oferty cenowej na pozostały sprzęt.

Odpowiedź 26

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów w zakresie pakietu nr 11 i w załączniku nr 1 do SIWZ – wykaz sprzętu oraz dodał pakiet nr 11.1.


D Y R E K T O R
SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO NR 1
w Bytomiu
dr n. med. Andrzej Tomczyk

Do wiadomości:

- Wykonawcy,
- Biuletyn Informacji Publicznej Zamawiającego
- a/a

Sporządziła: Beata Jonak