



Świnoujście dn.: 16.03.2020 r.

Znak sprawy: ZP/1/2020
Szpital Miejski im. Jana Garduły
w Świnoujściu sp. z o.o.
ul. Mieszka I 7
72 – 600 Świnoujście
(ppiechocinskai@szpital-swinoujscie.pl)

**ODPOWIEDZI
NA PYTANIA DO SIWZ W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM PN.:
Wykonanie usług przeglądu technicznego urządzeń i sprzętu medycznego dla spółki
Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.**

W związku z zapytaniami jakie wpłynęły od Wykonawcy w/w postępowaniu – Zamawiający działając w oparciu o art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) odpowiada na następujące pytania:

Pytanie nr 1

pakiet 13

W SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia pkt. 8 Zamawiający wymaga aby Wykonawca posiadał kwalifikacje, doświadczenie i uprawnienie do wykonywania przedmiotu umowy.

Czy to oznacza, że Zamawiający wymaga imiennych certyfikatów ze szkoleń 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2

pakiet 13

W pozycji 2 znajduje się Primus o numerach ARYH-0087, który był przedmiotem wcześniejszego rozstrzygniętego postępowania. Proszę o wykreślenie tego aparatu z obecnego postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśli ww. aparat z obecnego postępowania. Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ.



Pytanie nr 3

pakiet 13

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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4

pakiet 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 formularza zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi ? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 5

pakiet 13

W pozycji 4 znajduje się miernik bilirubiny. Zgodnie z wymaganiami instrukcji producenta co roku powinna być wykonywana kalibracja urządzenia. Jest to warunkiem niezbędnym do wykonywania poprawnych pomiarów przez miernik. Kalibracja jest osobnym procesem, innym niż przegląd techniczny i wykonywana jest w warsztatach serwisowych na specjalistycznym sprzęcie kontrolno-pomiarowym. Czy Zamawiający wymaga również wykonania poza procedurą przeglądową, procedury kalibracyjnej przedmiotowego miernika?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy: Pakiet 4, 10

Zgodnie z zapisami SIWZ Wykonawca przegląd techniczny zrealizuje zgodnie z wiedza techniczną, wymaganiami producenta aparatury lub sprzętu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych



ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów pomp infuzyjnych i strzykawkowych wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których pomp infuzyjnych i strzykawkowych Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest wykonanie usług przeglądu technicznego urządzeń i sprzętu medycznego.

Pytanie nr 7

Dotyczy: Pakiet 4

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 7-9 z Pakietu 4 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8

Dotyczy: Pakiet 9



Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 3-6 z Pakietu 9 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy: Pakiet 9, 19

Zgodnie z zapisami SIWZ Wykonawca przegląd techniczny zrealizuje zgodnie z wiedzą techniczną, wymaganiami producenta aparatury lub sprzętu.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów kardiomonitorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których kardiomonitorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest wykonanie usług przeglądu technicznego urządzeń i sprzętu medycznego.



Pytanie nr 10

Dotyczy: Pakiet 10

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 6,7,10 z Pakietu 10 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy: Pakiet 11

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 14 z Pakietu 11 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12

Dotyczy: Pakiet 13, poz. 1,2

Zgodnie z zapisami SIWZ Wykonawca przegląd techniczny zrealizuje zgodnie z wiedzą techniczną, wymaganiami producenta aparatury lub sprzętu.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Primus/Pimus IE wymagana jest wymiana zestawów:

- Roczny zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 1 YEAR]
- Dwuletni zestaw PRIMUS [PRIMUS KIT 2 YEARS]
- Trzyletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 3 YEAR]
- Sześcioletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET (6 Y)]

Odpowiednio po 1,2,3 i 6 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla



których aparatów do znieczulania Primus/Primus IE Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest wykonanie usług przeglądu technicznego urządzeń i sprzętu medycznego.

Pytanie nr 13

Dotyczy: Pakiet 18

Zgodnie z zapisami SIWZ Wykonawca przegląd techniczny zrealizuje zgodnie z wiedza techniczną, wymaganiami producenta aparatury lub sprzętu.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawów do wspomagania oddechu dla noworodków CareFusion CPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu
- Akumulator
- Filtr pułapki wodnej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków CareFusion CPAP co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:



- Alarm blendera i komponenty obejścia

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których zestawów do wspomagania oddechu dla noworodków CareFusion CPAP Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest wykonanie usług przeglądu technicznego urządzeń i sprzętu medycznego.

Pytanie nr 14

Dotyczy: Pakiet 20

Zgodnie z zapisami SIWZ Wykonawca przegląd techniczny zrealizuje zgodnie z wiedzą techniczną, wymaganiami producenta aparatury lub sprzętu.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów defibrylatorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.

72 - 600 Świnoujście, ul Mieszka I 7, tel. sekr. 91 326 73 45, fax 91 321 41 74
e-mail: sekretariat@szpital-swinoujscie.pl, www.szpitalswinoujscie.pl

REGON 812046670 NIP 855 1583467 Rachunek bankowy: 58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

wytyczne czy i dla których defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przedmiotem zamówienia jest wykonanie usług przeglądu technicznego urządzeń i sprzętu medycznego.

Prezes Zarządu
Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły
w Świnoujściu sp. z o. o.
oryginał podpisu w dokumentacji postępowania
dr Elżbieta Kasprzak