



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.szpital.swinoujscie.pl

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

Świnoujście, dnia 30.09.2022 r.

Znak sprawy: ZP/17/2022

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Świadczenie usługi przeglądu sprzętu medycznego dla Szpitala Miejskiego im Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o. z siedzibą w Świnoujściu**
Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00364716/01 z dnia 26.09.2022 r., stronie internetowej Zamawiającego <https://bip.szpital-swinoujscie.pl/zamowienia>.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 3)

W związku z brakiem na terenie Polski autoryzowanego serwisu który byłby uprawniony do wykonania łącznie przeglądu urządzeń firmy Richard WOLF GmbH i firmy ERBE, zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu z poz. 1 - Diatermii ERBE VIO 300 D s/n 11423747 oraz z poz. 2 - diatermii Erbe VIO300D SN11423474.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 6)

Czy zamawiający udostępni harmonogram przeglądów urządzeń z pakietu nr. 6 w celu obliczenia ilości przyjazdów do siedziby Zamawiającego i obliczeniu kosztów dojazdu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 6, poz. 32, 34, 35, 37, 374, 375, 376, 394)

Dotyczy SWZ, Formularz ofertowy, pakiety 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pakietu numer 6 z wyłączeniem pozycji: 32, 34, 35, 37, 374, 375, 376, 394?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 6, poz. 131, 315, 316)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 poz. nr 131 Fotel - łóżko porodowe Bocard, nr 315 łóżko z przechyłami Lotera Acute oraz nr 316 łóżko z wagą Eleganza 3 XC, do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 6, poz. 266, 277)

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 6 urządzeń z pozycji nr 266 oraz 277 do osobnego pakietu? Wydzielenie urządzeń pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty przez firmę posiadającą autoryzację na ww. urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 6, poz. 277)

W pakiecie 6 w pozycji 277 znajduje się mierniki bilirubiny JM-103 dla którego w procedurze przeglądu producent wymaga przeprowadzenia wzorcowania przy użyciu certyfikowanych wzorców. Czy Zamawiający będzie wymagał od wszystkich wykonawców przeprowadzenia przeglądu zgodnie z wymogami producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 13)

W pakiecie nr 13 Zamawiający zawarł Aparaty do znieczulania które podczas pracy współpracują z urządzeniami pomocniczymi wchodzącymi w skład stanowiska oraz których współdziałanie jest niezbędne w trakcie znieczulania (analizatory gazów, parowniki, kardiomonitoring). Czy zamawiający wymaga aby w cenie przeglądu uwzględnić koszty przeglądów wyposażenia stanowiska?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 13)

W pakiecie 13 Zamawiający zawarł aparaty do znieczulania Fabius Trio oraz Primus. Producent wyznaczył dla tych urządzeń sześciomiesięczny interwał przeglądów. Czy Zamawiający wymaga aby wycena swym zakresem obejmowała 2 przeglądy ww. urządzeń, co zapewniłoby ważność przeglądów w okresie 12 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny za jedną usługę (jeden przegląd).

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 13)

W Załączniku nr 2 (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) w pkt 5 ppkt 5 Zamawiający wymaga przeprowadzenia niezbędnych kalibracji oraz w pkt 5 ppkt 6 aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta. W pakiecie 13 znajdują się aparaty do znieczulania Primus w których niezbędne w procedurze przeglądowej kalibracje oraz aktualizacje oprogramowania wykonywane są z poziomu menu serwisowego aktywowanego z poziomu oprogramowania serwisowego zainstalowanego w komputerze. Czy Zamawiający w celu spełnienia wymogów stawianych w Punkcie 5 podpunkty 5 i 6 załącznika nr 2, będzie wymagał od wszystkich wykonawców dostępu do oprogramowania serwisowego oraz menu serwisowego urządzeń a także legalnego źródła oprogramowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 13, poz. 4)

W pakiecie nr 13 w pozycji 4 Zamawiający zawarł Aparat do znieczulania Primus z systemem monitorowania UMEC Firmy Mindray. Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć z pakietu system monitorowania UMEC Firmy Mindray?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 14)

Zadanie 14: Wykonawca wskazuje, że do wykonania czynności objętych przedmiotem zamówienia wymagane jest posiadanie specjalistycznych przyrządów oraz oprogramowania, ponadto czynności te wykonane mogą być jedynie przez przeszkolony lub fabryczny serwis. Wszystkie nieautoryzowane działania w zakresie serwisowania lub modyfikacji urządzeń Medima przenoszą odpowiedzialność za skutki niewłaściwego działania urządzeń na osoby lub organizacje zlecające i wykonujące te czynności. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wymaga od Wykonawców posiadanie stosownej autoryzacji producenta lub posiadania w swych zasobach osób, które legitymują się imiennym aktualnym certyfikatem wystawionym przez producenta urządzenia lub jego autoryzowanego przedstawiciela poświadczającym przeszkolenie w zakresie obsługi serwisowej urządzeń objętych zadaniem nr 14?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 14)

Zadanie 14: Dot. formularza cenowego w zw. z Załącznikiem nr 2 do SWZ: Czy w cenie przeglądu należy uwzględnić koszt wymiany akumulatorów w pompach? Wykonawca wyjaśnia, że zgodnie z zaleceniami producenta wymiana akumulatora winna następować co 2 lata.

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 14)

Zadanie 14: Dot. formularza cenowego w zw. z par. 3 ust. 1 i 2 wzoru umowy – Mając na uwadze termin składania ofert, a także terminy wynikające z ustawy PZP (w tym m.in. termin na złożenie ewentualnych wyjaśnień/uzupełnień, jak i termin na zawarcie umowy), a także dość zbliżone do siebie terminy przeglądów podane przez Zamawiającego, czy Zamawiający dopuszcza możliwość przeprowadzenia usługi serwisowej wskazanych urządzeń w jednym terminie? Powyższe rozwiązanie może mieć wymierny wpływ na przygotowywaną kalkulację cenową.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 15)

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zgodnie z obowiązującymi przepisami wymaga w Pakiecie nr 15 walidacji procesu przechowywania w wymienionych urządzeniach? W przypadku odpowiedzi twierdzącej, prosimy o podanie zakresu czasu, przez jaki ma trwać sprawdzanie utrzymania temperatury przez urządzenie.

Odpowiedź:

TAK, Zamawiający w pakiecie nr 15 wymaga wykonanie procesu walidacji urządzeń. Temperatury odczytywać co godzinę przez 7 godzin. Walidację należy rozpocząć po ustabilizowaniu się temperatury w urządzeniu chłodniczym, a temperaturę odczytywać nie wcześniej niż 4 godz. po umieszczeniu termometrów w urządzeniu.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 15, poz. 3, 11, 12, 13, 19, 22)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 15 poz. nr 3, 11, 12, 13, 19, 22 – klimatyzatorów do oddzielnego pakietu. Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej ilości Wykonawcom, a tym samym przyczyni się do dokonania korzystniejszego wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 16

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uzupełnienie Umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, w § 4 dodaje się ust. 7 o następującym brzmieniu:

7. Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2020 poz. 106), Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych, które należy przysyłać na adres e-mail:

faktura@szpital-swinoujscie.pl

Pytanie 17

Pytanie 7 do załącznika nr 6 do SWZ

Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający zgodzi się na zmianę wysokości kary opisanej w §6 ust 1 pkt 1) z 0,5% na 0,25%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 18

§ 2 ust 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na prace na terenie Zamawiającego po godzinie 16:00?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 19

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, punkt 3. Proszę o usunięcie wymogu przygotowania sprawozdania z wykonanej czynności w formie pisemnej i elektronicznej (Pendrive lub płyta CD, DVD), zgodnie ze wzorem wykazu sprzętu sprawnego - załącznik nr 3 do umowy, umieszczenia na urządzeniu i sprzęcie medycznym naklejki informującej o dacie wykonania przeglądu i terminie kolejnego przeglądu oraz w przypadku stwierdzenia niesprawności sprzętu umieszczenie na nim stosownej naklejki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 20

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, punkt 10. W związku z wymogiem ujętym w art. 63 ust 1 ustawy o wyrobach medycznych, prosimy o dodanie wymogu posiadania certyfikatu bądź autoryzacji producenta dla wyrobów firmy Medivators.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, punkt 10. W związku z wymogiem ujętym w art. 63 ust 1 ustawy o wyrobach medycznych, prosimy o dodanie wymogu posiadania certyfikatu bądź autoryzacji producenta dla wyrobów firmy Belimed.

Zgodnie z treścią art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych „wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”. W tym przypadku obowiązek ten nałożony wprost przez ustawodawcę realizowany jest przez zamawiającego. W związku z tym, zamawiający nie może zwolnić się z jego stosowania, jak również w przypadku określonych szkód na osobie (w tym pacjencie) zamawiający nie będzie mógł się zwolnić z odpowiedzialności za powstałą szkodę poprzez przeniesienie jej na inny podmiot.

Zgodnie z zapisami w instrukcji firmy Belimed:

- Jakiegolwiek czynności serwisowe wykonane przez podmiot niebędący partnerem lub nieposiadający autoryzacji Belimed nie będą uznane za wykonanie właściwego przeglądu.
- Firma która nie jest partnerem serwisu Belimed, nie posiada również autoryzacji firmy Belimed, a co za tym idzie nie jest uprawniona do ingerowania, w tym dokonywania jakiegolwiek czynności w zakresie urządzeń, których producentem jest Belimed.
- Prace serwisowe przy układzie sterowania i jego komponentach może wykonywać tylko dział serwisowy firmy Belimed lub autoryzowani partnerzy serwisu Belimed.
- W związku z powyższym, wszelkie czynności wykonane przy maszynach firmy Belimed przez podmiot niebędący bezpośrednio powiązany z firmą Belimed, automatycznie wyklucza możliwość spełnienia wymogów ustawy o wyrobach medycznych i prowadzi bezpośrednio do jej naruszenia. W dalszym toku należy wskazać iż konsekwencją wykonania nieautoryzowanych napraw bądź przeglądów, zgodnie z polityką firmy Belimed, może być utrata statusu urządzenia medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22

Proszę o podanie dat przeglądów sprzętu medycznego w pakiecie nr 12, pozwoli to podać precyzyjną cenę za przeglądy

Odpowiedź:

Zgodnie z informacją zawartą w kolumnie 8 załącznika nr 3 do SWZ.

W związku z wyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Prezes Zarządu

Dorota Konkolewska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej