



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/94/2016

Sanok, dnia 30.05.2016r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/09/2016 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wykonanie przeglądów technicznych sprzętu medycznego dla SPZOZ w Sanoku

Udzielono odpowiedzi na zapytania Wykonawców:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia, wzoru umowy

*** Pytanie nr 1 – dot. zad. nr 29**

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich narzędzi wchodzących w skład zadania nr 29 wraz z podaniem ich nazw, numerów katalogowych Aesculap oraz ilości w sztukach. Określona przez Zamawiającego ilość „60 kompletów” jest zbyt ogólna i nie ma możliwości wykonania kalkulacji cenowej oferty. (np. jeden komplet może zawierać 4szt. narzędzi albo 100szt. narzędzi) przy czym cena regeneracji narzędzi jest inna w odniesieniu do nożyczek chirurgicznych inna w odniesieniu do igłotrzymaczy inna dla kleszczyków itd.

Odpowiedź: 80szt.

*** Pytanie nr 2 – dot. zad. nr 29**

Prosimy o dokładne sprecyzowanie jakiego rodzaju usługa ma być wykonana.

Odpowiedź: Usługa wykonana zgodnie z zaleceniami producenta przez przedmiot posiadający autoryzację.

*** Pytanie nr 3 – dot. zad. nr 34**

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich pomp infuzyjnych BRAUN wchodzących w skład zadania nr 34 wraz z podaniem ich nazw, numerów katalogowych oraz ilości w sztukach. Określona przez Zamawiającego ilości 42szt. jest zbyt ogólna i nie ma możliwości wykonania kalkulacji cenowej oferty nie znając modelu pompy a także jej numeru seryjnego.

Odpowiedź: informacja w załączniku

*** Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w zakresie uprawnień do wykonania zamówienia zgodnie z wymaganiami Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz.U. z 2010r nr 107 poz. 679) będzie wymagał od oferentów certyfikatów ukończonych szkoleń serwisowych wystawionych przez producentów sprzętu?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 5 – dot. zad. nr 6 poz.4 i 13**

Czy Zamawiający dopuści wykonanie usługi serwisowej w siedzibie Wykonawcy, bez obecności przedstawiciela Zamawiającego, w sytuacji gdy Wykonawca zapewni Zamawiającemu respirator zastępczy na czas serwisu, ponosząc jednocześnie koszty związane z przesłaniem sprzętu do i od Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 6 - dot. wzoru umowy § 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego punktu do w/w paragrafu: „W przypadku zwłoki w płatności powyżej 30dni od terminu wymaganego na fakturze Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji następnych zleceń serwisowych wynikających z niniejszej umowy”?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 7 – dot. wzoru umowy §9 punkt 1 odnośnik 1,2,3,**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio odnośnik 1) z 0,2% na 0,1% i z 10% na 5% odnośnik 2) z 10% na 5% i odnośnik 3) z 3% na 1%?

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie usług serwisowych urządzeń LIFEPAK firmy Physio-Control w jednym terminie?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający będzie wymagał autoryzacji producenta? Producenta defibrylatorów Lifepak zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowania zgodne z jego wymaganiami.

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 10 – dot. wzoru umowy §3 ust.6**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w §3 ust.6 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 11**

Wnosimy o wprowadzenie zapisu do umowy, który będzie stanowił, iż postanowienia o których mowa w par.12 mają zastosowanie wyłącznie w sytuacji gdy wykonawcy wykonują przedmiot umowy będzie gromadził i przetwarzał dane osobowe przekazane przez Zamawiającego. Mając na uwadze postanowienia par.12 projektu umowy prosimy o wskazanie rodzaju danych osobowych jakie Zamawiający zamierza przekazywać Wykonawcy w trakcie realizacji umowy.

Odpowiedź: Tak dodaje się zapis „...mają zastosowanie wyłącznie w sytuacji gdy wykonawcy wykonują przedmiot umowy będzie gromadził i przetwarzał dane osobowe przekazane przez Zamawiającego”

*** Pytanie nr 12 – dot. wzoru umowy**

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiających dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust.1 pkt. 1,3

Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań

1) za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w §6 ust.8, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części przedmiotu umowy,

2) za niewykonanie usługi z winy Wykonawcy, w sytuacji przewidzianej w §6 ust. 3 w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

*** Pytanie nr 13 – dot. zad. nr 33**

W pakiecie 33 są pompy infuzyjne szt.6 firmy Fresenius. Proszę o podanie dokładnie typów pomp nr seryjnych oraz daty produkcji.

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 14 - dot. zad. nr 33**

W pakiecie 33 są pompy infuzyjne szt. 6 firmy Fresenius. Pompy Fresenius według zapisów w instrukcji obsługi powinien mieć wymieniony akumulator co 36 miesiące. Czy Zamawiający wymieniał w pompach z pakietu 33 w przeciągu ostatnich 3 lat podczas przeglądu akumulatory?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 15 – dot. zad. nr 33**

W pakiecie 33 są pompy infuzyjne szt.6 firmy Fresenius. Pompy Freseniusa według zapisów w instrukcji obsługi powinien mieć wymieniany akumulator co 36 miesiące. Co Zamawiający będzie wymagał od wszystkich oferentów wymiany akumulatora przewidzianego w dokumentacji technicznej i umieszczenie tej informacji z nr kat na raporcie serwisowym i fakturze?

Odpowiedź: NIE

*** Pytanie nr 16**

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 pakietu 1,16,33,39, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 3 i 5 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ, autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 17**

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 pakietu 1,16,33,39, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 3 i 5 (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: Tak

*** Pytanie nr 18**

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 pakietu 1,16,33,39, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 3 i 5 (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: Tak

*** Pytanie nr 19**

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: Tak

*** Pytanie nr 20**

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 pakietu 1,16.33.39, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi ? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 21**

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych . Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla pakietu nr 1,16,39. 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.

Pakiet nr 1

1 Aparat do znieczulenia Fabius GS 10137

MX08153	ZESTAW 3-LETNI FABIUS GS	szt.	1
MX08834	FILTR 37MM	szt.	1

Pakiet 16

1 Inkubator C 450 Q RZ 05315

MU06684	WKŁAD FILTRA	szt.	1
MU06679	ZASTAWKA	szt.	1
MU06662	FILTR POWIETRZA.Z OTW 6812640 Z.OP4 S.OP C450	szt.	1

Pakiet 39

1 Respirator Savina ARPM 01005

MX08283	Savina Service Set 1 year	szt.	1
---------	---------------------------	------	---

2 Respirator Savina ARPM 0029

MX08283	Savina Service Set 1 year	szt.	1
---------	---------------------------	------	---

3 Respirator Savina ARPM 0102

MX08283	Savina Service Set 1 year	szt.	1
---------	---------------------------	------	---

4 Respirator Oxylog 1000 ARPL 0075

D02316	MESH BOTTOM	szt.	1
--------	-------------	------	---

5 Respirator Oxylogo 2000 transportowy SRYC-0079

8411599	Akkupack (1000MAH)	szt.	1
D02316	MESH BOTTOM	szt.	1

6 Respirator Savina ARXM-0214

MX08283	Savina Service Set 1 year	szt.	1
---------	---------------------------	------	---

7 Respirator Savina 300 ASBN-0004

MX08859	Savina 300 Service Set 1y	szt.	1
---------	---------------------------	------	---

8 Respirator Savina 300 ASCC-0017

MX08859	Savina 300 Service Set 1y	szt.	1
---------	---------------------------	------	---

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 22**

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 pakietu 1 wpisanie do formularza cenowego różnych cen za kolejne przeglądy w kolumnie oznaczonej „Koszt przeglądu technicznego netto”.

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 23 – dot. zad. nr 3**

Wykonawca prosi Zamawiającego o wyodrębnienie do osobnego zadania z powyższego zadania poz. 4,5,6 w celu złożenia konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: Nie

*** Pytanie nr 24 - dot. zad. nr 3 poz.4,5,6**

Wykonawca zwraca się zapytaniem do Zamawiającego czy uzna za spełnienie warunków SIWZ dotyczących uprawnień jeśli Wykonawca będzie posiadał certyfikaty szkoleń u producenta z danego sprzętu?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 25 - dot. zad. nr 3 poz.4,5,6**

Wykonawca zwraca się zapytaniem do Zamawiającego czy aparatom wyszczególnionym w powyższym pakiecie należy wykonać przegląd roczny czy dwuletni w okresie trwania umowy?

Odpowiedź: roczny

*** Pytanie nr 26 - dot. zad. nr 3 poz.4,5,6**

Wykonawca zwraca się zapytaniem do Zamawiającego czy podczas wykonywania przeglądów aparatów z wyżej wymienionego pakietu Zamawiający również chce by wykonać przeglądy monitorów z modułami gazowymi? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie producenta, typu oraz numerów seryjnych monitorów oraz modułów

Odpowiedź: nie

*** Pytanie nr 27 - dot. zad. nr 3 poz.4,5,6**

Wykonawca zwraca się zapytaniem do Zamawiającego czy żąda pod czas wykonywania przeglądów wymiany wymaganych części czy równie też zalecanych przez producenta?

Odpowiedź: Tak

*** Pytanie nr 28 - dot. zad. nr 3 poz.4**

Wykonawca prosi Zamawiającego po podanie z jakim respirator jest aparat EXCEL 210SE? Podana informacja jest nie zbędna w celu oszacowania konkurencyjnej oferty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Respirator 7000 (bez wyświetlacza)

*** Pytanie nr 29 - dot. zad. nr 3 poz.4**

Wykonawca prosi o poprawienie nazwy producenta przy aparacie o numerze seryjnym AMVH00683, ponieważ wg Wykonawcy jest to DATEX OHMEDA.

Odpowiedź: Aestiva

Z poważaniem

UWAGA!!!

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.