



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60
tel. (0-87) 562 94 21 fax (0-87) 562 92 00
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl

NIP 844-17-86-376

REGON 790319362



L.dz. SZW.DZI.262.257/31/PN/MN/2017

Suwałki, dnia 18/07/2017r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 31/PN/MN/2017

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: [wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych, bieżących napraw i konserwacji aparatury medycznej dopuszczające tę aparaturę do bezpiecznego użytkowania](#)

Na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 6 Aparaty do hemodializy 4008B, 4008S Producenta Fresenius Medical Care?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 6 pozycji nr 3 do oddzielnego pakietu, tworząc tym samym pakiet nr 6A.

Uczestnik 2

Pytanie 1

Zamawiający wymaga zgodnie z punktem 3.5 SIWZ „osoby biorące udział w realizacji niniejszego zamówienia muszą być przeszkolone w zakresie przeglądów sprzętu objętego ofertą”. Prosimy o doprecyzowania przez kogo powinny zostać przeszkolone osoby skierowane do realizacji zamówienia. Szkolenia odbyte u producenta aparatury medycznej gwarantują maksymalne bezpieczeństwo pracy personelu medycznego i pacjentów, oraz jednocześnie potwierdzają iż Wykonawca posiada odpowiednią wiedzę do wykonywania zleconych czynności.

Odpowiedź: Zamawiający nie określa, gdzie Wykonawca odbędzie szkolenie. Wykonawca realizując przedmiot zamówienia powinien posiadać pełną wiedzę i umiejętności

Pytanie 2

Czy zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponował dokumentacją serwisową opracowaną przez producenta sprzętu, która stanowi podstawę do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3

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 formularza cenowego pakiet nr 55 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: Wykonawca jest zobowiązany do posiadania aktualnych świadectw kalibracji aparatury kontrolno pomiarowej przeznaczonej dla danej aparatury medycznej zgodnie z zaleceniami producenta.

Pytanie 4

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 dopuszcza wykonanie usługi przy użyciu części zamiennych oryginalnych lub zamienników o takich samych parametrach lub większych.

Pytanie 5

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 cenowego pakiet nr 55 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 6

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla urządzeń z formularza cenowego pakiet nr 55 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 55 Caleo pozycja 1 x2

MX08879	CaleoSet 2J Basic Unit	Szt.	1
MX08880	CaleoSet 2J Cooker to 2010	Szt.	1

pakiet nr 55 Caleo pozycja 2

MX08879	CaleoSet 2J Basic Unit	Szt.	1
MX08882	CaleoSet 2J O2+Cooker to 2010	Szt.	1
2M50346	O-ring	Szt.	1

pakiet nr 55 Babytherm 8004 pozycja 3

2M30114	GRZAŁKA BABY THERM 8004/8010 230V	Szt.	2
2M30084	HALOGEN LAMP 12V 50W	Szt.	6

Odpowiedź: Wykonawca po wykonaniu usługi jest zobowiązany do wskazania na fakturze i raporcie serwisowego z uwzględnieniem jakie części zostały wymienione wobec tego nie jest to zasadne

Pytanie 7

Prosimy o zmianę częstotliwości przeglądów. Zgodnie z zaleceniami producenta przegląd inkubatorów z pakietu nr 55 pozycja 3 i 4 powinien być wykonany co 12 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i jednocześnie modyfikuje zapisy w pakiecie 55 poz. 3 o poz. 4 w zakresie częstotliwości przeglądów.

Uczestnik 3

Dotyczy pakietu: 14

Pytanie 1

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń wchodzących w skład pakietu nr 14 wraz z ich numerami seryjnymi tj. poz. 1. dermatom 3Ti GA670 (Czy w skład podanego zestawu wchodzi ładowarka, baterie itp.)

Szczegółowy wykaz urządzeń jest konieczny do sporządzenia kalkulacji kosztów wykonania przeglądu technicznego, natomiast znajomość numerów seryjnych urządzeń jest niezbędna dla prawidłowej obsługi technicznej tych urządzeń.

Odpowiedź: Dermatomek GA 670 s/n 712 z ładowarką

Dermatomek GA 670 s/n 244 z ładowarką

Pytanie 2

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń wchodzących w skład pakietu nr 21 tj. Laparoskopu wraz z ich numerami seryjnymi (Np. czy w skład podanego zestawu wchodzi kamera, źródło światła, insufflator itp.)

Szczegółowy wykaz urządzeń jest konieczny do sporządzenia kalkulacji kosztów wykonania przeglądu technicznego, natomiast znajomość numerów seryjnych urządzeń jest niezbędna dla prawidłowej obsługi technicznej tych urządzeń.

Odpowiedź: - Pompa płucząca PB070 s/n 8111E153

- Insufflator PB080 s/n 801CE147

- Ssak GF s/n 4779

- Wózek transportowy PV891 s/n 1090

- Monitor FULL HD PV 944 s/n 08-125046

- Źródło światła 08932 s/n 2228

- Monitor FULL HD PV949 s/n 08-126208

Kamera nie wchodzi w skład zestawu laparoskopowego, ponieważ jest na gwarancji i przegląd techniczny zostanie wykonany nieodpłatnie.

Pytanie 3

Prosimy o precyzyjne wyszczególnienie wszystkich urządzeń wchodzących w skład pakietu nr 47 wraz z ich numerami seryjnymi dla każdej z wymienionych pozycji od 1 – 8

Szczegółowy wykaz urządzeń jest konieczny do sporządzenia kalkulacji kosztów wykonania przeglądu technicznego, natomiast znajomość numerów seryjnych urządzeń jest niezbędna dla prawidłowej obsługi technicznej tych urządzeń.

D.M./M.N.

Zastrzegamy że kalkulacja kosztów dla pakietów 14, 21 i 47 dotyczyć będzie tylko konkretnych urządzeń wymienionych przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź: Poz. 1 Trepan do neurochirurgii

- GB 302 R s/n 42266
- GB 302 R s/n 33060
- GB 304 R s/n 39723

Poz. 2. Napęd trepanu GD 685

- s/n 767, 751, 752

Poz. 3 Zestaw do trepanacji czaszki Microspeed UMG 670

- **GD 670 s/n 4117, s/n 4138, s/n 4121**
- Sterownik nożny GD665 s/n 130
- Sterownik nożny GD 668 s/n 1382 i s/n 1311
- OP 915 s/n 1789 źródło światła
- OP 913 s/n 46389
- GB 740R kraniotom s/n 3219
- GB 675 R s/n 758, 731
- GD 675 silniczek s/n 759, s/n 734
- GB 747R osłona s/n 413
- GB 746R osłona s/n 146
- GB 748 R osłona s/n 168
- GD 672 przewód microspeed s/n 4467
- GD 672 przewód microspeed s/n 4525
- GD 672 przewód microspeed s/n 4463
- GD 672 przewód microspeed s/n 4476
- GD 672 przewód microspeed s/n 4526
- GD 685 motor trepanacyjny s/n 752, 751
- GD 685 motor trepanacyjny s/n 767, 4047

Poz. 4. Wiertarka neurochirurgiczna z kraniotomem GD 670, GD 675

Poz. 5. Wiertarka akumulatorowa GA 6200

Poz. 7. Zestaw Keinsassera OP 91151 s/n 465389

Poz. 8. Wiertarka i Frezarka 3 TI GA672 s/n 5239

- nasadka wiertaki operacyjnej trójsz.uniwi. GB634R s/n 1098
- ładowarka Acculan 3TI GA 677 s/n 8299
- nasadka Frezu Harris Acculan 3TI GB654 R s/n n 2322
 - nasadka drutu szpikowego uniwersalna Acculan 3TI GB643R s/n 4357
 - piła oscylacyjna Acculan 3TI GA 673 4582
 - akumulator NIMH Acculan 3TI GA 676 s/n 26906
- akumulator NIMH Acculan 3TI GA 676 s/n 26932

Pytanie 4

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w następujących przypadkach:

- a) za zwłokę w wykonaniu prac, za którą nie ponosi odpowiedzialności Zamawiający w wysokości 0,5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, licząc od przyjętego w umowie terminu jej wykonania, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie pracy;**
- b) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **10% niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 4

Pytanie 1 dotyczy pakiet 51

Zgodnie z zaleceniami producenta (instrukcja MDP pkt.7, str. 25, instrukcja DGP pkt. 6 str. 9) zalecana częstotliwość kontroli- nie rzadziej niż **co 3 miesiące**.

Dodatkowo detektor tlenku etylenu DGP wyposażony jest w sensor elektrochemiczny który w czasie eksploatacji zmienia swoje właściwości, dlatego też powinien być poddawany kalibracji w czasie określonym przez producenta. Dla detektora tlenku etylenu DG-P0.ETO/N zalecany okres to **co 6 miesięcy , optymalny co 3 miesiące** (instrukcja DGP tabela 1.1 str. 3, pkt 6.1.1 str. 9). Proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje pakiet 51 w zakresie częstotliwości wykonywania przeglądów technicznych z raz na 12 miesięcy na co 6 miesięcy.

Uczestnik 5

Pytanie 1 Dotyczy pakietu 52:

Z uwagi na fakt, że nasza firma jest autoryzowanym dystrybutorem i podmiotem wykonującym serwis autoryzowany firmy Samsung a w pakiecie 52 wyszczególniony jest również inny aparat, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatu USG SAR7 w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jednocześnie modyfikując formularz asortymentowo cenowy w zakresie pakietu 52 poprzez wyłączenie pozycji 2 do oddzielnego pakietu tworząc tym samym pakiet 52 A.

Pytanie 2 Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia załącznik 5 oraz umowy § 2 ust. 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu reakcji do 48 godzin w dni robocze. Czas reakcji 36 godzin wymusza przyjazd serwisu na drugi dzień po otrzymaniu zlecenia, co czasem może być niemożliwe z uwagi na zaangażowanie inżynierów serwisu w innych lokalizacjach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia załącznik 5 oraz umowy § 2 ust. 5:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu usunięcia awarii do 14 dni. Wydłużenie terminu usunięcia awarii, jeżeli zajdzie konieczność sprowadzenia części zamiennych wpłynie pozytywnie na ewentualną cenę części zamiennych, gdyż da możliwość skorzystania ze źródeł pozaeuropejskich.

Odpowiedź: : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Dotyczy umowy § 5 ust. 11:

Prosimy o sprecyzowanie treści tego punktu ponieważ zapis ten nie jest dostatecznie zrozumiały.

Odpowiedź: W § 5 ust. 11 nastąpiła omyłka w związku z tym Zamawiający modyfikuje projekt umowy w zakresie § 5 ust. 11

Jest:

Koszty zakupu części zamiennych do siedziby Zamawiającego będą ponoszone bezpośrednio przez Wykonawcę i opłacane przez Zamawiającego z wyjątkiem kosztów zużycia drobnych materiałów i części zamiennych wymienionych w § 2 ust. 2 e) umowy.

powinno być:

Koszty zakupu części zamiennych do siedziby Zamawiającego będą ponoszone bezpośrednio przez Wykonawcę i opłacane przez Zamawiającego z wyjątkiem kosztów zużycia drobnych materiałów i części zamiennych wymienionych w § 2 ust. 2 d) umowy.

Pytanie 5 Dotyczy umowy § 5 ust. 12:

Prosimy o wyjaśnienie jak należy rozumieć zapis umowy.

Odpowiedź: W przypadku wymiany części zamiennych, Wykonawca przedstawia Zamawiającemu kosztorys do akceptacji, a następnie po zaakceptowaniu kosztów dokonuje zakupu części. Koszty części zamiennych, Wykonawca ujemuje w fakturze za wykonana naprawę.

Pytanie 6 Dotyczy umowy § 7 ust. 2:

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „nienależyte wykonanie usługi”.

Odpowiedź: Po wykonanej usłudze aparat nie działa lub działa nieprawidłowo.

Uczestnik 6

Pytanie 1 dotyczy pakiet nr 8, 17, 18, 32, 48.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udostępnienie na potrzeby przygotowania oferty przetargowej numerów katalogowych oraz numerów seryjnych asortymentu wyszczególnionego w wyżej wymienionych pakietach.

Odpowiedź: Pakiet 8

1. s/n AB804480156GA

2. s/n AB804490165GA

Pakiet 17 s/n TONO13586

Pakiet 18 HDHR 53147

Pakiet 32

1. IV36915

2. IV36866

D.M./M.N.

Pytanie 2 pakiet nr 18

Prosimy o informacje czy inkubator wymieniony w niniejszym pakiecie wyposażony jest w resuscytator, który również należy wziąć pod uwagę przy wycenieniu oferty?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 3 pakiet 32

Dla respiratora i Vent 201 producent wymaga, aby co cztery lata podczas przeglądu został wymieniony cały układ pneumatyki na układ fabrycznie nowy. W związku z powyższym prosimy o podanie daty instalacji lub daty pierwszego przeglądu respiratorów będących przedmiotem, zamówienia oraz o informację, czy jeśli wystąpi taka konieczność, Zamawiający będzie wymagał, aby układ taki został wymieniony zgodnie z wymogiem producenta dotyczącym wykonania przeglądu technicznego.

Odpowiedź: Instalacja respiratorów 18.06.2014 r.

Pytanie 4 pakiet 48

Zamawiający w punkcie 6.2 SIWZ umieścił wymóg posiadania wiedzy i doświadczenia przez Wykonawcę. W związku z powyższym, iż urządzenie medyczne, jakim jest tomograf komputerowy Light Speed Pro 32, jest skomplikowanym urządzeniem medycznym ratującym ludzkie życie, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga, aby inżynierowie dokonujący czynności serwisowych, tj. przeglądów oraz napraw, posiadali certyfikaty z przeszkolenia w w/w zakresie, wystawione przez producenta urządzenia i na potwierdzenie tego wymogu przedstawi w ofercie w/w certyfikaty?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa, gdzie Wykonawca odbędzie szkolenie. Wykonawca realizując przedmiot zamówienia powinien posiadać pełną wiedzę i umiejętności.

Pytanie 5 pakiety 8, 17, 18, 32, 48

Prosimy o potwierdzenie, że formułując warunek mówiący o wymogu realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności zgodnie z zapisami art. 90 ustawy o z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy wpisany był do wykazu podmiotów upoważnionych do wykonywania czynności serwisowych. (Art.90 ust.4)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia z dnia 12/07/2017r.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia zmian wynikających z odpowiedzi na zapytania w składanych ofertach. Zamawiający wymaga złożenia oferty na zmodyfikowanych drukach. Wersję edytowalną Zamawiający zamieścił na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl

Z poważaniem

Dr n. med. Marek Kiluk

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach