

Świętochłowice, dn. 21.12.2018 r.

WYKONAWCY

Dotyczy: Postępowania na przeglądy sprzętu medycznego z testami bezpieczeństwa elektrycznego; znak sprawy 35/ZA/18.

ZAMAWIAJĄCY INFORMUJE O WYKREŚLENIU Z PAKIETU NR 4 POZYCJI NR 7 (Dräger Vista S3SLA0053)

Zespół Opieki Zdrowotnej w Świętochłowicach sp. z o.o. udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 (Respirator transportowy typ: OXYLOG 3000 plus nr: ASDN-0061) z pakietu nr 1 do pakietu nr 11?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 27 7 szt. łóżek marki Hill-Rom i utworzenie z nich oddzielnego pakietu, oraz poda dla tych urządzeń przewidywany termin przeglądów? Prośbę motywujemy faktem, że jest to sprzęt wysoce specjalistyczny i powinien być serwisowany przez personel przeszkolony przez producenta. Terminy przeglądów potrzebne są do uwzględnienia w cenie odpowiedniej ilości dojazdów do siedziby Zamawiającego.

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Termin przeglądu: luty 2019 r.

Pytanie 3

Czy Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy posiadania autoryzacji producenta lub jego autoryzowanego przedstawiciela w zakresie wykonywania przeglądów urządzeń zawartych w pakiecie nr 27 ? Prośbę swa motywujemy zaleceniem producenta urządzeń do wykonywania przeglądów przez przeszkolony personel.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Zespół Opieki Zdrowotnej w Świętochłowicach Sp. z o.o.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 4-7:

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.

Odp.: Zamawiający informuje, że wymiana akumulatorów konieczna jest w przypadkach określonych przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 2:

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.

Odp.: Zamawiający informuje, że wymiana akumulatorów konieczna jest w przypadkach określonych przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych 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.

Odp.: Zamawiający informuje, że wymiana akumulatorów konieczna jest w przypadkach określonych przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 9-11, 34:

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.

Odp.: Zamawiający poniżej zamieszcza informacje dot. modułów i monitorów:

1. Aparat do znieczulania
typ:**Neptun** nr:10/18115
rok prod.:2010 firma:Medec
+ **Monitor Mindray PM7000**
nr CE07124253
+ **Moduł Gazowy CEA**
nr 07102621

2. Aparat do znieczulania
typ:Excel 210SE nr:AMAB00225
rok prod.:0000 firma:Ohmeda
+Moduł Gazowy M29302 USFARY 1008
nr 6051-0000-026
+Monitor Infinity Vista XLMS18986E539U
nr 5397886847

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 9-11, 34:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczulenia 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.

Odp.: Zamawiający informuje, że wymiana akumulatorów konieczna jest w przypadkach określonych przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, jaka jest ilość przepracowanych godzin respiratorów wymienionych w dokumentacji postępowania? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odp.: Zamawiający nie jest w stanie podać ilości przepracowanych godzin.

Pytanie 10

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaki jest rok produkcji urządzeń wymienionych w pakiecie nr 1-7, 9-12, 34? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odp.: Daty, które Zamawiający był w stanie podać ujęte są w Załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 11

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.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12

dotyczy pakietu nr 2, poz. 4, 6

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producenta Defibrylatorów z pozycji 4 oraz 6, uprzejmie prosimy o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie przystąpienie do przetargu. Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 4 oraz 6 w pakiecie nr 2 do odrębnego pakietu.

Pytanie 13

dotyczy pakietu nr 15, poz. 3

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producenta Inkubatora z pozycji 3 uprzejmie prosimy o wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie przystąpienie do przetargu. Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

dotyczy pakietu nr 16, poz. 1, 2

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producenta KTG z pozycji 1 oraz 2, uprzejmie prosimy o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie przystąpienie do przetargu. Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1 oraz 2 w pakiecie nr 16 do odrębnego pakietu.

Pytanie 15

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 i nowych części zamiennych?

Odp.: Zamawiający wymaga wykonania przeglądów. Nie wymaga napraw.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi z możliwością dostarczenia opcji serwisowych zalecanych przez wytwórcę sprzętu a czynności serwisowe powinny być w pełni zgodne z aktualnymi listami tych czynności, mając na uwadze odpowiedzialność Zamawiającego związane z możliwością zaistnienia incydentów medycznych, wywołanych nieprawidłowym przeprowadzeniem usługi serwisowej?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca miał dostęp do pełnej fabrycznej dokumentacji, w tym: obowiązkowych aktualizacji oprogramowania i sprzętu, opcjonalnych nieobowiązkowych aktualizacji oprogramowania zwiększających produktywność i funkcjonalność aparatów jak również dostęp do aktualnych informacji serwisowych (service notes)?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

dotyczy Pakietu 15

Czy inkubator Giraffe jest inkubatorem zamkniętym czy otwartym?

Odp.: Zamawiający informuje, że inkubator jest inkubatorem zamkniętym.

Pytanie 19

dotyczy Pakietu 15

Czy zamawiający wymaga wykonania przeglądu inkubatora zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, liczonego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Opis części	co 12 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji	co 36 miesięcy liczone od daty instalacji
O2 Sensor	✓	✓	✓
Filter cylinder servo2	✓	✓	✓
Battery		✓	✓
Fan Motor			✓

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 20

dotyczy Pakietu 15

Czy inkubatory wyposażone są w systemy do resuscytacji produkcji GE Healthcare, który należy uwzględnić w ofercie cenowej przeglądu ?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 24 pozycji nr 1 do oddzielnego pakietu z uwagi na fakt, iż w pakiecie zostały umieszczone aparaty różnych producentów

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1 w pakiecie nr 24 do odrębnego pakietu.

Pytanie 22

Czy istnieje jakiś harmonogram wykonywania przeglądów z danego pakietu? NP defibrylatory jest ich 7 szt w jakim przedziale czasowym należy im wykonać przeglądy czy wszystkie jednorazowo czy te 7 szt jest rozłożone na cały rok?

Odp.: Zamawiający informuje, że zgodnie z wpisami w paszportach przewiduje się 6 przeglądów. Jednocześnie informujemy, że dwa defibrylatory wydzielone zostały do oddzielnego pakietu zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12.

Pytanie 23

Czy z ostrożności, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta?

Jednocześnie wskazujemy iż kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego zamówienia jest kwestią kluczową, dlatego też wnosimy o rozważenie zmodyfikowania warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.