

Oznaczenie postępowania 36/2015

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego zamieszczonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 31.08.2015 r. pod numerem 224236-2015 na usługę wykonania pogwarancyjnych przeglądów okresowych i konserwacji sprzętu medycznego w Wojewódzkim Szpitalu Zespolonym w Elblągu w 103 Pakietach w okresie 12 miesięcy.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w wymaganej formie i wymaganym terminie tj. do dnia 07.09.2015 r. od 8 Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 45 - **aktualnie Pakietu nr 43**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na świadczenie usług w zakresie wykonywania przeglądów technicznych sprzętu medycznego - aparatów USG (pakiet 45 VIVID S5) przez Wykonawcę nie będącego autoryzowanym przedstawicielem producenta. Nasza firma prowadzi serwis posiadający wiedzę i kwalifikacje niezbędne do wykonania zamówienia, nie posiada jednak autoryzacji producenta. Zgoda Zamawiającego nie naruszy art. 90 ustawy o wyrobach medycznych, a jednocześnie pozwoli na zwiększenie konkurencyjności postępowania poprzez możliwość złożenia ofert przez Wykonawców nie będących autoryzowanymi przedstawicielami producenta.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga posiadania aktualnej autoryzacji serwisu producenta sprzętu.

Pytanie 2

Dotyczy zapisów w pkt. 34,5.2.1,6.1. SIWZ oraz załącznika nr 110 do SIWZ (dla Pakietów 46, 90, 99 - **aktualnych Pakietów nr 44, 88, 97**):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niekorzystnych dla Zamawiającego zapisów zawartych w treści SIWZ dotyczących wymogu przedłożenia dokumentu potwierdzającego posiadanie aktualnej autoryzacji serwisu producenta sprzętu na wykonywanie usług serwisowych i ich zastąpienie poprzez wprowadzenie wymogu złożenia oświadczenia, iż Wykonawca jest zdolny do wykonania przeglądu okresowego i konserwacji zgodnie z zaleceniami producenta (art. 90 ustawy o wyrobach medycznych)?

Jakość oferowanych usług pogwarancyjnych nie powinna być oceniana przez pryzmat odbycia przez wykonawcę szkolenia u producenta lub jego autoryzowanego przedstawiciela. Zastosowanie takiego kryterium przez Zamawiającego wskazuje wprost na konkretnego wykonawcę lub faworyzowanych przez tego producenta - partnerów handlowych będących jego autoryzowanym przedstawicielem. Przedmiotem umowy są usługi wykonania pogwarancyjnych przeglądów okresowych i konserwacji, a te w świetle ustawy o wyrobach medycznych (art. 90) nie muszą być powierzane jedynie podmiotom upoważnionym przez wytwórcę/ producenta urządzenia. Tym samym wymóg autoryzacji/ certyfikowania przez producenta prowadzi do tego, że tylko jeden wykonawca może świadczyć usługi objęte postępowaniem spełniając wszystkie wymagania opisane w SIWZ oraz posiadając opisaną

powyżej funkcjonalność, tj. autoryzację. Brak zmiany w tym zakresie uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga posiadania aktualnej autoryzacji serwisu producenta sprzętu.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu nr 5: Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń (z podaniem numerów katalogowych Aesculap oraz numerów seryjnych) wchodzących w skład zestawu – Artroskop.

Zamawiający odpowiada

Sprzęt z Pakietu nr 5 w ostatnim czasie został skasowany, w związku z tym Pakiet nr 5 zostaje usunięty z postępowania.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 7: Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń (z podaniem numerów katalogowych Aesculap oraz numerów seryjnych) wchodzących w skład zestawu - Kamera laparoskopowa PV430.

Zamawiający odpowiada

Sprzęt z Pakietu nr 7 w ostatnim czasie został skasowany, w związku z tym Pakiet nr 7 zostaje usunięty z postępowania.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 8: Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń (z podaniem numerów katalogowych Aesculap oraz numerów seryjnych) wchodzących w skład zestawu - Laparoskop - zestaw Aesculap.

Zamawiający odpowiada

Sprzęt z Pakietu nr 8 w ostatnim czasie został skasowany, w związku z tym Pakiet nr 8 zostaje usunięty z postępowania.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 1-5 – **aktualnie Pakietu nr 30**: Urządzenia Evita XL z pakietu 33 pozycja 1-5 zgodnie z zapisami bezpieczeństwa zawartymi w instrukcji obsługi mają przeglądy wykonywane co 6 miesięcy. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację załącznika nr 33 do SIWZ i zmieni ilość przeglądów na 2 i częstotliwość na co 6 miesięcy?

Zamawiający odpowiada

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ilości przeglądów na 2 i częstotliwość na co 6 miesięcy.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 42 – **aktualnie Pakietu nr 39**: Czy Zamawiający z Załącznika 42 do SIWZ - pakiet 42 wydzieli do osobnego pakietu lub dopisze do pakietu 43 pozycje od 1 do 3?

Zamawiający odpowiada

Tak, Zamawiający z Pakietu nr 42 (aktualnego Pakietu nr 39) wydzieli poz. nr 1, 2, 3 i utworzy oddzielny Pakiet nr 40.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 32, 33, 42 poz. 1-2, 43 – **aktualnych Pakietów nr 29, 30, 39, 41**: Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców, dodatkowo oprócz oświadczenia Załącznik nr 107 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.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie będzie wymagał.

Pytanie 9

Dotyczy Pakietu nr 32, 33, 42 poz. 1-2, 43 - **aktualnych Pakietów nr 29, 30, 39, 41**: 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, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 107 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.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie będzie wymagał.

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr 32, 33, 42 poz. 1-2, 43 - **aktualnych Pakietów nr 29, 30, 39, 41**: 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?

Zamawiający odpowiada

Tak.

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu nr 32, 33, 42 poz. 1-2, 43 - **aktualnych Pakietów nr 29, 30, 39, 41**: 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 zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

Zamawiający odpowiada

Tak.

Pytanie 12

Dotyczy Pakietu nr 32, 33, 43 – **aktualnych Pakietów nr 29, 30, 41**: Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla pakietu 32, 33, 43 i wydzielonych z pakietu 42 pozycji 1-2 na wydzielenie w formularzu cenowym osobnej pozycji na usługę przeglądu i osobnych pozycji na części eksploatacyjne według nr katalogowych producenta? Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

Pakiet 32

1.	Aparat do znieczul. Ogólnego FABIUS	FABIUS	11459
	MX08196	ZESTAW 2-LETNI FABIUS CE	1 szt.
2.	Aparat do znieczul. Ogólnego FABIUSTIRO	FABIUS TIRO	ASAL-0128
	MX08152	ZESTAW 1-ROZNY FABIUS GS	1 szt.
3.	Aparat do znieczul. Ogólnego FABIUSTIRO	FABIUS TIRO	ASAL-0132

	MX08152	ZESTAW 1-ROZNY FABIUS GS	1 szt.
4.	Aparat do znieczul. Ogólnego FABIUS TIRO	FABIUS TIRO	ASBC-0083
	MX08152	ZESTAW 1-ROZNY FABIUS GS	1 szt.
5.	Aparat do znieczul. Ogólnego FABIUS TIRO	FABIUS TIRO	ASDD-0134
	MX08152	ZESTAW 1-ROZNY FABIUS GS	1 szt.
6.	Aparat do znieczul. Ogólnego JULIAN	JULIAN	ARLL 0148
	MX08013	ZESTAW SERWISOWY 6 MIESIĘCY	2 szt.
7.	Aparat do znieczul. Ogólnego JULIAN	JULIAN	ARLL 0143
	MX08013	ZESTAW SERWISOWY 6 MIESIĘCY	2 szt.
8.	Aparat do znieczul. Ogólnego JULIAN	JULIAN	ARLM 0246
	MX08013	ZESTAW SERWISOWY 6 MIESIĘCY	2 szt.
9.	Aparat do znieczul. Ogólnego JULIAN	JULIAN	ARPB 0025
	MX08013	ZESTAW SERWISOWY 6 MIESIĘCY	2szt
10.	Aparat do znieczul. Ogólnego PRIMUS	Primus	ARWL 0100
	MX08467	ZESTAW 2-LETNI PRIMUS	1 szt.
11.	Aparat do znieczul. Ogólnego PRIMUS	Primus	ARYM-0123
	MX08467	ZESTAW 2-LETNI PRIMUS	1 szt.
12.	Aparat do znieczul. Ogólnego PRIMUS	Primus	ARYM-0124
	MX08467	ZESTAW 2-LETNI PRIMUS	1 szt.

Pakiet 33

1.	Respirator EVITA XL	EVITA XL	ARYA 0174
	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1 szt.
2.	Respirator EVITA XL	EVITA XL	ARYA 0173

	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1 szt.
3.	Respirator EVITA XL	EVITA XL	ARYA 0119
	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1 szt.
4.	Respirator EVITA XL	EVITA XL	ASAD 0132
	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1 szt.
5.	Respirator EVITA XL	EVITA XL	ASAD 0133
	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1 szt.
6.	Respirator Savina 300	Savina 300	ASAL 0157
	MX08860	Savina 300 Service Set 2y	1 szt.
7.	Respirator transportowy Oxylog 1000	Oxylog 1000	SRYM 0062
	Brak części		

Pakiet 43

1.	Pompa infuzyjna perylstatyczna Agilia Volumat	Agilia Volumat	20227072
	F/179033	BATTERY AA2B 1,7AH	1 szt.
2.	Pompa infuzyjna perylstatyczna Agilia Volumat	Agilia Volumat	20434142
	F/179033	BATTERY AA2B 1,7AH	1 szt.
3.	Pompa infuzyjna strzykawkowa Pilot A2	Pilot A2	18485339
	F/174025	AKUMULATOR 6V - 1,3Ah Fresenius	1 szt.
4.	Pompa infuzyjna strzykawkowa Pilot A2	Pilot A2	18485284
	F/174025	AKUMULATOR 6V - 1,3Ah Fresenius	1 szt.
5.	Pompa infuzyjna strzykawkowa Pilot C + Transfix L	Pilot C + Transfix L	18122794
	F/174025	AKUMULATOR 6V - 1,3Ah Fresenius	1 szt.

Zamawiający odpowiada
Zamawiający nie zgadza się.

Pytanie 13

Dotyczy zapisów SIWZ, pkt 3.1.: Prosimy o wyjaśnienie jak Zamawiający rozumie sformułowanie w punkcie 3.1 zapisów SIWZ: „Przedmiot zamówienia obejmuje wszystkie niezbędne czynności wymagane w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania zgodnie z zaleceniami producenta sprzętu wynikających z przepisów bhp, napraw i przeglądów zapewniających sprawną i bezpieczną eksploatację aparatury i sprzętu medycznego oraz zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679 z póź. zm.), w szczególności:

- utrzymanie sprawności techniczno-eksploatacyjnej sprzętu objętego niniejszym zamówieniem,
- konserwację i zachowanie gotowości eksploatacyjnej, przeprowadzanie pogwarancyjnych przeglądów okresowych i kontroli stanu technicznego sprzętu medycznego,
- prowadzenie paszportów technicznych sprzętu medycznego tj. wprowadzanie każdorazowo wpisu o wykonanych czynnościach, uszkodzeniach oraz o dopuszczeniu lub nie sprzętu medycznego do dalszego użytkowania."? W wyżej wymienionym punkcie mowa jest o naprawach, a w umowie (załącznik nr 111 do SIWZ) tylko o przeglądach.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający zmienia zapis w SIWZ w pkt 3.1. oraz w umowie – Załącznik nr 111 do SIWZ (aktualnie Załącznik nr 109 do SIWZ) § 3 ust. 4.

Pytanie 14

Dotyczy Załącznika nr 71 do SIWZ, Pakiet nr 71, pozycja 4, 5 i 6 – **aktualnie Pakiet nr 69**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości przeglądów myjni endoskopowych z 2 na 1 przegląd w roku - z uwagi na fakt, iż producent myjni zaleca 1 przegląd na rok lub po przepracowanej określonej liczbie godzin w zależności od typu myjni?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15

Prosimy o udzielenie informacji: Czy Zamawiający znajduje się w trakcie przekształcania w spółkę kapitałową?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie znajduje się w trakcie przekształcania w spółkę kapitałową.

Pytanie 16

Zamawiający wymaga posiadania autoryzacji serwisu producenta.

Polskie prawo nie wymaga spełniania takiego warunku i jednocześnie ogranicza konkurencyjność. Autoryzacja producenta w żaden sposób nie ogranicza dostępu do części czy procedur serwisowych, które uzyskuje się podczas szkoleń, które są przeprowadzane przez przedstawicieli producenta (bez konieczności posiadania jego autoryzacji).

Nasi Inżynierowie serwisowi przechodzą takie szkolenia poza granicami Polski ze względu na ograniczenia jakie stosują autoryzowani przedstawiciele producenta.. Swoją wiedzę i doświadczenie możemy wykazać licznymi referencjami wystawionymi przez jednostki ochrony zdrowia (szpitale), w których zostały przeprowadzone przeglądy i naprawy zgodnie z SIWZ i procedurami producentów.

Czy Zamawiający zmieni zapis z posiadania aktualnej autoryzacji producenta na: „Wykonawca wykaże, że posiada szkolenia serwisowe producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta na urządzenia, które będą podlegały procedurze przeglądów?”.

Zamawiający odpowiada

Zamawiający nie zmieni zapisu.

Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr 68 – **aktualnie Pakietu nr 66**: Podczas standardowego przeglądu respiratorów Bennett 760 producent przewiduje obowiązkową wymianę:

- czujnika 02,

- filtrów,
- zestaw serwisowy 15k (po 15.000 przepracowanych godzin) lub 30k (po 30.000 przepracowanych godzin)

Proszę o wskazanie, w ilu respiratorach należy wymienić wymagane części oraz w ilu respiratorach i które kity serwisowe należy wymienić.

Zamawiający odpowiada

Podczas przeglądu standardowego Zamawiający przewiduje obowiązkową wymianę czujnika 02 i filtrów, bez wymiany zestawu serwisowego.

Wymagane części należy wymienić w 3 szt. respiratorów, bez wymiany kitów serwisowych.

Pytanie 18

Dotyczy Pakietu nr 101 – **aktualnie Pakietu nr 99**: Podczas standardowego przeglądu respiratorów Bennett 840 producent przewiduje obowiązkową wymianę:

- czujnika 02,
- filtrów,
- zestaw serwisowy 10k (po 10.000 przepracowanych godzin).

Proszę o wskazanie, w ilu respiratorach należy wymienić wymagane części / kity serwisowe.

Zamawiający odpowiada

Podczas przeglądu standardowego Zamawiający przewiduje obowiązkową wymianę czujnika 02 i filtrów, bez wymiany zestawu serwisowego.

Wymagane części należy wymienić w 1 szt. respiratora, bez wymiany kitów serwisowych.

Pytanie 19

Dotyczy defibrylatorów – Pakiet nr 64 – **aktualnie Pakiet nr 62**: Prosimy o podanie dat wykonania ostatnich przeglądów technicznych wszystkich defibrylatorów LIFEPAK z Zadania 64. Pozwoli to na obliczenie ceny przeglądów technicznych z uwzględnieniem dojazdów do siedziby Zamawiającego.

Zamawiający odpowiada

Przeglądy defibrylatorów były wykonywane systematycznie raz w roku. Przeglądy na wszystkie defibrylatory mogą odbyć się tego samego dnia.

Pytanie 20

Dotyczy defibrylatorów – Pakiet nr 64 - **aktualnie Pakiet nr 62**: Czynności przeglądowo-konserwujące obejmują m.in. wymianę akumulatorów. Prosimy o podanie terminów ważności akumulatorów znajdujących się w defibrylatorach LIFEPAK 1000 z Zadania 64. Akumulatory posiadają 5-letni termin przydatności. Czy Zamawiający wymaga wymiany akumulatorów w defibrylatorach LIFEPAK 1000 w trakcie trwania umowy?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający w ramach przeglądu wymaga wymiany akumulatorów we wszystkich defibrylatorach.

Pytanie 21

Dotyczy pkt 3.2 SIWZ, Pakiet 12, 64, 100 – **aktualnie Pakiet nr 9, 62, 98**: W celu złożenia stosownej oferty cenowej prosimy o doprecyzowanie informacji zawartych w siwz. Czy ewentualna wymiana baterii, akumulatorów w defibrylatorach odbywać się będzie wyłącznie na zlecenie Zamawiającego i poprzedzona zostanie osobną kalkulacją cenową oraz odrębnym zleceniem? Czy Wykonawca przed przystąpieniem do wymiany części zobowiązany będzie ustalić z Zamawiającym koszt niezbędnych materiałów wynikających z zaleceń po przeglądowych?

Zamawiający odpowiada

Zamawiający w ramach przeglądu wymaga wymiany akumulatorów we wszystkich defibrylatorach.