

Sprawa ZO/04/2023

Wykonawcy wszyscy

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące zaproszenia do złożenia oferty na „**Wykonywanie napraw, przeglądów technicznych i konserwacji sprzętu i aparatury medycznej Wielospecjalistycznego Szpitala w Ostrowcu Świętokrzyskim**”, ogłoszonego za pośrednictwem platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_ostrowiec w Ostrowcu Świętokrzyskim w dniu 20.03.2023 r. informujemy:

1. Pytanie 1: Dotyczy załącznika nr3 „Wzór umowy” par 1, pkt 2 do Specyfikacji Warunków Zamówienia] :Czy Zamawiający, w ramach zalecanych przez producenta czynności podczas przeglądu okresowego, wymaga od Wykonawcy kontroli stanu akumulatorów aparatu RTG z pakietu nr33, a w konsekwencji ich bezpłatnej wymiany, w przypadku ich uszkodzenia lub zużycia?

Odp.: Zamawiający wymaga kontroli akumulatorów, wymiana w ramach dodatkowej oferty.

2. Pytanie 2 Dotyczy załącznika nr3 „Wzór umowy” par 1, pkt 2 do Specyfikacji Warunków Zamówienia : Czy Zamawiający, w ramach zalecanych przez producenta czynności podczas przeglądu okresowego, wymaga od Wykonawcy aktualizacji oprogramowania mobilnego aparatu DX-D100 objętego zakresem pakietu nr 33. Wg naszej wiedzy jako producenta systemu taka aktualizacja jest aktualnie dostępna.

- § 1.**
1. Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do wykonania prace polegające na naprawie, przeglądach technicznych i konserwacji sprzętu i aparatury medycznej będącej na wyposażeniu Zamawiającego, określonych w załączniku ofertowym tj. pakiet nr
 2. Wykonawca gwarantuje realizację przedmiotu umowy z zachowaniem wszystkich obowiązujących w tym zakresie przepisów prawa powszechnego, norm technicznych, ustalonych standardów i pozostałych reguł poręczycielskiej obsługi serwisowej w tym zaleceń producenta.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Pytanie 3: Dotyczy załącznika nr3 „Wzór umowy” par 8, pkt 2 Specyfikacji Warunków Zamówienia: Czy Zamawiający poprzez wymóg posiadania przez Wykonawcę odpowiedniej wiedzy, umiejętności i uprawnień rozumie pisemne potwierdzenie odbycia szkolenia z zakresu przeprowadzania przeglądów oraz konserwacji, wydane przez producenta urządzenia z pakietu nr 33?

- § 8.**
1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania przeglądów technicznych, napraw i konserwacji na najwyższym poziomie technicznym z zachowaniem należytej staranności oraz zapewniania prawidłowej pracy aparatury.
 2. Wykonawca oświadcza, iż wykonawca lub osoby wykonujące przedmiot umowy w jego imieniu (podwykonawca lub pracownik) posiadają odpowiednią wiedzę, umiejętności i uprawnienia do należytego wykonania przedmiotu umowy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pisemne potwierdzenie ze szkolenia wydane niekoniecznie przez producenta urządzenia.

4. Pytanie nr 1- dot. Pakiet nr 7

W przedmiotowym pakiecie znajdują się aparaty Atlan w których wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z wymaganiami producenta możliwe jest za pomocą oprogramowania serwisowego. Z poziomu oprogramowania oprócz pełnej procedury wykonywana jest kalibracja na każdym poziomie czujników aparatu (spadku ciśnienia w układzie xGM, spadku ciśnienia w pułapce wodnej spadek ciśnienia w obwodzie zerowania xGM ,kalibracja pomiaru stężenia O2 przez xGM w 21 i 100, pomiaru stężenia gazów anestetycznych przez moduł xGM przy użyciu gazu kalibracyjnego i oprogramowania, punktu zerowego czujników ciśnienia i zaworu przełączającego), a także wiele

innych. Bez przeprowadzonej kalibracji aparat nie będzie poprawnie funkcjonował. Czy Zamawiający w związku z powyższym by mieć pewność wykonania pełnej procedury przeglądowej i kalibracji aparatu będzie wymagał od Wykonawców legalnego oprogramowania serwisowego pozwalającego na przeprowadzenie przeglądu?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

5. Pytanie nr 2 - dot. Pakiet nr 7

W przedmiotowym pakiecie znajdują się te same aparaty Primus z monitorem delta w pozycji 5 i 8 (ASMM-0027/6009910573), prosimy o wykasowanie jednej z pozycji w formularzu.

Odp.: Zamawiający anuluje pozycję nr 8.

6. Pytanie nr 3 - dot. Pakiet nr 7

W przedmiotowym pakiecie znajdują się aparaty Fabius GS i Fabius GS Premium wyposażone w analizatory gazów SCIO będące integralną częścią stanowiska do znieczulania. Czy Zamawiający będzie wymagał również w wycenie wykonania przeglądu analizatorów gazów od wszystkich Wykonawców?

Odp.: Tak, jest to wymagane.

7. Pytanie nr 4 - dot. Pakiet nr 7

W przedmiotowym pakiecie znajdują się aparaty do znieczulania wyposażone w moduły zwiótczenia mięśni Tofscan będące integralną częścią stanowiska do znieczulania. Czy Zamawiający będzie wymagał również w wycenie wykonania przeglądu modułów od wszystkich Wykonawców?

Odp.: Tak, jest to wymagane.

8. Pytanie do zapytania ofertowego, pakiet 8

Prosimy o wydzielenie poz. 1: Aparat RTG z ramieniem C SIREMOBIL Compact L, poz. 2: Aparat RTG z ramieniem C SIREMOBIL Compact L, poz. 5: Aparat RTG przewoźny Polymobil oraz poz. 7: Aparat RTG Siremobil Compact 1 do oddzielnego pakietu.

Brak zgody na powyższe uniemożliwi złożenie oferty przez autoryzowany serwis producenta. Nadto może się okazać, że nie istnieje podmiot, który posiada kompetencje (posiada certyfikaty) w zakresie obsługi serwisowej tak wielu różnorodnych aparatów rtg.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Pytanie dot. Zapytania ofertowego, pakiet 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nabył urządzenie wraz z kompletnym oprogramowaniem użytkowym w obrębie wykupionych licencji, a od Wykonawcy oczekuje posiadania stosownych narzędzi, pochodzących z legalnego źródła do wykonania przedmiotu umowy, w tym kodów i kluczy serwisowych (które są odrębnie licencjonowane w stosunku do oprogramowania użytkowego) niezbędnych do wykonania pełnej procedury przeglądowej urządzenia.

Brak wyraźnego rozdzielenia oprogramowania użytkowego od serwisowego może skutkować problemami interpretacyjnymi, która ze stron (Zamawiający czy Wykonawca) odpowiedzialna jest za posiadanie odpowiednich licencji do korzystania z oprogramowania serwisowego, będącego narzędziem niezbędnym do wykonania pełnej procedury przeglądowej.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

10. Pytanie dot. Zapytania ofertowego, Części zamiennie, pakiet 8

Prosimy o potwierdzenie, że części eksploatacyjne tj. materiały niezbędne do przeprowadzenia przeglądów wymieniane podczas przeglądu okresowego w określonych czasookresach wg zaleceń producenta mają być fabrycznie nowe i oryginalne, w oryginalnych opakowaniach.

Zaproponowany zapis pozwala na zabezpieczenie się Zamawiającego przed stosowaniem przez Wykonawcę części zamiennych pochodzących z wyeksploatowanych lub wycofanych z użytkowania aparatów, części wyeksploatowanych, nie testowanych wcześniej pod kątem prawidłowej pracy, tym samym eliminując sytuację wykorzystywania aparatu będącego własnością Zamawiającego jako swegoistego urządzenia do testowania części niewiadomego pochodzenia. Uprzejmie informujemy, że

na polskim rynku są firmy, które skupują stare aparaty w celu wykorzystania używanych części do naprawy innych aparatów.

Zwracamy uwagę, że instalowanie części zamiennych, nieznanego pochodzenia może prowadzić do sytuacji, w której określone prawem wymagania zasadnicze dla danego wyrobu nie zostaną spełnione, co może nieść ryzyko w sferze bezpieczeństwa, jakości czy niezawodności wyrobu medycznego oraz wpłynąć na ważność znaku CE wydanego dla tego wyrobu. Dodatkowo używane części charakteryzują się krótszym czasem eksploatacji co może narazić Zamawiającego na dodatkowe koszty.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

11. Pytane do zapytania ofertowego, pakiet 8

Czy przedmiotowe zamówienie ma wykonać inżynier posiadający aktualne szkolenia wystawione przez producenta lub jednostkę szkolącą upoważnioną przez producenta do przeprowadzania szkoleń serwisowych aparatury wymienionej w pakiecie 8, czy dowolna osoba bez uprawnień?

Odp.: Zamawiający dopuszcza uprawnienia wydane przez jednostki serwisowe niezależne od producenta aparatów RTG.

Poniżej zwracam się z pytaniami dotyczącym terminu wykonania przeglądów.

12. Respiratora Elisa 600 (pakiet nr 34 poz.15)

Proszę o udzielenie informacji na temat daty czy jest to styczeń 2023 roku czy data w formularzu jest omyłką pisarką?

Odp.: Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska. Prawidłowa data przeglądu to styczeń 2024 roku.

13. Respirator Osiris 2 oraz respiratory Elisa (pakiet nr 34 poz.10, 12, 13, 14)

Czy przegląd ma zostać wykonany w terminie 20 grudnia 2022 roku czy w formularzu jest omyłka pisarska i powinno być 20 grudnia 2023 ?

Odp.: Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska. Prawidłowa data przeglądu to styczeń 2024 roku.

WIFIOSPÉCJALISTYCZNY SZPITAL
w Ostrowcu Świętokrzyskim

DYREKTOR NACZELNY
Dariusz Tumulec