

Zamawiający
Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny
im. prof. Adama Grucy CMKP
ul. Konarskiego 13
05-400 Otwock

Otwock, dnia 07 sierpnia 2018 r.

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na

„Wykonanie jednorazowych przeglądów technicznych i związanych z nimi konserwacji mających na celu utrzymanie w pełnej sprawności techniczno eksploatacyjnej sprzętu medycznego znajdującego się na wyposażeniu SPSK im. Prof. A. Grucy CMKP w Otwocku”

Znak sprawy DZP.26.78/2018

WYJAŚNIENIA SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. 2017 r. poz. 1579 ze zm.) Prawo zamówień publicznych udziela następujących wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 1

Czy zamawiający w pakiecie nr 3 wymaga od wykonawcy autoryzacji producenta na przeprowadzanie przeglądów technicznych oraz dokonywania napraw wymienionych urządzeń ?

Odpowiedź

Nie. Zamawiający nie wymaga od wykonawcy autoryzacji producenta. Posiadanie autoryzacji producenta sprzętu w zakresie wykonywania napraw serwisowych dla serwisu wykonawcy, będącego przedmiotem składanej oferty, jest dodatkowo punktowane zgodnie z pkt XIV SIWZ.

Dla pakietu nr 3, „Myjnia dezynfektor” należy spełnić wymagania dla pakietów z grupy A zgodnie z pkt V SIWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 11, 12:

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.

Odpowiedź

Przegląd defibrylatorów wymienionych w pakiecie nr 11, 12 nie obejmuje wymiany akumulatorów. Akumulatory wymieniane są przez Zamawiającego we własnym zakresie.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 18, 19, 20, 21, 72:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd kardiomonitörów, monitorów 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.

Odpowiedź

Przegląd kardiomonitörów, monitorów, aparatów wymienionych w pakietach nr 18, 19, 20, 21, 72, nie obejmuje wymiany akumulatorów. Akumulatory wymieniane są przez Zamawiającego we własnym zakresie lub przez serwis na podstawie odrębnego zlecenia.

Pytanie nr 4

Dotyczy pakietu nr 28:

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

Odpowiedź

Respiratory posiadają następujące ilości przepracowanych godzin:

Respirator MRI sn 1205 / 2014	4893 h od przeglądu 1081 h
Respirator C-3 sn 1613 / 2014	4386 h od przeglądu 3477 h
Respirator C-1 sn 4420 / 2014	4698 h od przeglądu 2330 h
Raphael Silver sn.3724 / 2003	6661 h
Raphael Silver sn.2820 / 2003	7680 h

Pytanie nr 5

Dotyczy pakietu nr 28:

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 przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź

Przegląd respiratorów wymienionych w pakiecie nr 28 nie obejmuje wymiany akumulatorów i czujników tlenowych. Akumulatory i czujniki tlenowe wymieniane są przez Zamawiającego we własnym zakresie lub przez serwis na podstawie odrębnego zlecenia. Zamawiający wymaga wymiany pakietów serwisowych zgodnie z dokumentacją serwisową producenta respiratorów. Ostatni przegląd respiratorów wykonany był w końcu 2017 roku i w ramach przeglądów wymienione zostały wymagane pakiety serwisowe części.

Pytanie nr 6

Dotyczy pakietu nr 7, 8, 11, 12, 18, 19, 20, 21, 26, 28, 65, 72:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, jaki jest rok produkcji urządzeń wskazanych w pakiecie nr 7, 8, 11, 12, 18, 19, 20, 21, 26, 28, 65, 72? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź

Pakiet nr 7

Aspire 7100 sn. AMXM 00267 rok prod 2008
Monitor CAM S/5 sn 6379387 rok prod 2008
Parownik sevo TEC 7 sn BEJM 01573 rok prod 2008

Pakiet nr 8

Prymus rok prod 2003, 2006, 2006
Prymus / Infinity rok prod 4 szt. z 2010
Julian rok prod 1998

Pakiet nr 11

LP 12 + zasilacz PA-AC rok prod 1999, 1999

Pakiet nr 12

Fred Easy rok prod. 2011
DG 5000 rok prod. 2011, 2014

Pakiet nr 18

Centrala M3150 rok prod. 2013, 2014
VSV typ863067 rok prod 2008
VM 6 typ 863064 rok prod 4 szt. z 2008, 2 szt. z 2009,

Pakiet nr 19
MP 5 typ M8105 rok prod 4 szt. z 2013, 4 szt. z 2008, 6 szt. z 2014

Pakiet nr 20
Acuity centrala rok prod 2010
WA 1500 rok prod 2011, 2011,
Propaq 202EL rok prod 2003, 2003, 2002,
Propaq CS 244 rok prod 5 szt. z 2003,
Propaq 204EL rok prod 2002,
Propaq CS 242 rok prod, 5 szt z 2006, 4 szt z 2010, 11szt z 2011,

Pakiet nr 21
Monitor rzutów serca ICON rok prod 2013

Pakiet nr 26
Oxypleth 520A rok prod 3 szt. z 1995,

Pakiet nr 28
Raphael Silver sn.3724 / 2003 rok prod 2003
Raphael Silver sn.2820 / 2003 rok prod 2003
Respirator MRI sn 1205 / 2014 rok prod 2014
Respirator C-3 sn 1613 / 2014 rok prod 2014
Respirator C-1 sn 4420 / 2014 rok prod 2014

Pakiet nr 65
Control 4c GT-300c320 rok prod 7 szt z 2015

Pakiet nr 72
Leon Plus + monitor BSN-3562 rok prod 2014

Pytanie nr 7

Dotyczy warunków udziału w postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 7, 8, 11, 12, 18, 19, 20, 21 i 72 dopuści do udziału w postępowaniu także Wykonawców nie posiadających szkoleń odbytych u producenta aparatury wymienionej ww. pakietach, ale spełniających wszystkie pozostałe wymagania. Za pośrednictwem niniejszego wniosku zwracamy uwagę, że producenci aparatury wymienionej we wskazanych powyżej pakietach nie oferują otwartego dostępu do swych szkoleń – są one bowiem dostępne wyłącznie dla pracowników lub podmiotów posiadających status autoryzowanego przedstawiciela. Wprowadzenie tego rodzaju ograniczeń zamyka zamówienie/ postępowanie na konkurencję pomiędzy podmiotami posiadający uprawnienia, doświadczenie oraz zaplecze techniczne gwarantujące należyte wykonanie zamówienia.

Odpowiedź

W zakresie pakietów nr 7, 8, 11, 12, 18, 19, 20, 21 i 72 Zamawiający nie wyraża zgody na udział w postępowaniu Wykonawców nieposiadających szkoleń, odbytych u producenta aparatury wymienionej w w/w pakietach. Zamawiający określił warunki udziału w postępowaniu i podzielił urządzenia według wymogów z grupy A (szczególnie ważne dla Zamawiającego ze względu na bezpieczeństwo pacjenta) oraz według wymogów z grupy B. Zamawiający w pakietach z grupy A dopuszcza pracowników, którzy uzyskali takie szkolenie, pracując w innych serwisach. Zamawiający nie wymaga autoryzacji dla serwisu, jedynie dogłębnej wiedzy zdobytej na szkoleniu u producenta.

z up. Dyrektora SPSK
Kierownik Działu Zamówień
Publicznych
Olimpia Jobda