

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 06.10.2021 r.

Sprawa ZP/26/2021

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**Wykonywanie napraw, przeglądów technicznych i konserwacji sprzętu i aparatury medycznej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Ostrowcu Świętokrzyskim**” ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00197799/01 z dnia 30 – 09 – 2021 r.** informujemy:

Pytania:

1. Pytanie nr 1

Dot. pakiet 11

Prosimy o podanie daty ostatniej wymiany coldhead'a i adsorbera w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź: Data ostatniej wymiany – 2021 rok.

2. Pytanie nr 2

Dot. pakiet 11 SIWZ Rozdział I pkt 6

Zamawiający w Rozdziale I pkt 6 wskazuje, iż w zakres przedmiotu zamówienia wchodzi przegląd techniczny oraz zdalna diagnostyka, natomiast w par 5 pkt 2 Zamawiający wskazuje, iż cena obejmuje *przeglądy, naprawy i konserwacje (...)*. Prosimy o ujednolicenie zapisów dokumentacji i potwierdzenie zakresu w zakresie pakietu nr 11.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

3. Pytanie nr 3

Dot. Pakiet 11

Zamawiający w paragrafie 8 umowy pkt 5, wymaga dostarczenia aparatu zastępczego w przypadku naprawy trwającej dłużej niż 10 dni.

Prosimy o rezygnację z w/w punktu w zakresie pakietu nr 11 rezonans magnetyczny - ze względu na brak możliwości dostarczenia urządzenia zastępczego dla pakietu 11 w krótkim czasie. W przypadku rezonansu magnetycznego, prace związane z deinstalacją, wyprowadzeniem MR z pracowni, jego zmagazynowaniem na czas naprawy, wprowadzeniem do pracowni zastępczego MR (możliwym dostosowaniem drogi wprowadzenia i wyprowadzenia sprzętu), jego instalacją zajmuje kilka tygodni. Wobec powyższego dostawa urządzenia zastępczego trwałaby zapewne dłużej niż jego naprawa.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z wcześniejszymi odpowiedziami.

4. Pytanie nr 4

Dot. pakiet 11

Prosimy o informację czy w zakres pakietu nr 11 tj. MR Aera wchodzi również stacja Syngo. Via?

Jeśli tak, zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu zakresu obsługi oprogramowania Syngo.Via.

Stacja Syngo-Via jest z zasady urządzeniem działającym niezależnie od rezonansu magnetycznego, zdalna diagnostyka rezonansu jest prowadzona bezpośrednio bez jakiegokolwiek korelacji ze stacją Syngo-Via. W konsekwencji nie ma uzasadnienia do połączenia ww. urządzeń w jeden pakiet, a tym samym uniemożliwienie złożenia oferty Wykonawcom zdolnym do serwisowania rezonansu magnetycznego.

Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że pozostawienie w obecnej formie opisu przedmiotu zamówienia spowoduje brak możliwości złożenia oferty w rzeczonym postępowaniu dla podmiotów innych niż producent urządzenia. Należy również zauważyć, iż serwis tych niezależnych urządzeń może być

prowadzony jednocześnie przez różne podmioty, a Zamawiający jako podmiot publiczny jest zobligowany do wydatkowania środków publicznych w sposób umożliwiający prowadzenie uczciwej konkurencji.

Tym bardziej, iż poza producentem ww. urządzeń, w chwili obecnej na rynku funkcjonuje kilku Wykonawców serwisujących rezonanse magnetyczne produkcji Siemens.

W konsekwencji, w przypadku gdy zakres obsługi obejmuje również stację Syngo.Via, prosimy o jego wydzielenie do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Tak.

5. Pytanie nr 5 Dot. pakiet 11

Zamawiający w pkt III ppkt 6 wymaga oświadczenia Wykonawcy, że posiada on aktualne upoważnienie do wykonywania usług serwisowych. Wskazujemy, iż obowiązujące przepisy prawa nie wymagają posiadania upoważnienia do wykonywania czynności serwisowych. W związku z powyższym wnosimy o wykreślenie ww. zapisu.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. W ramach tego oświadczenia Zamawiający wymaga certyfikatu autoryzowanego serwisu wytwórcy lub pisemne potwierdzenie odbycia szkoleń z zakresu serwisowania urządzeń, jak w oferowanym pakiecie.

Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia

Dotyczy pakietu I – Kardiomonitor i monitory

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty częściowej wyłącznie na nw. pozycję tj. kardiomonitor produkcji Nihon Kohden, co pozwoli na złożenie ofert przez autoryzowane podmioty producenta, które posiadają odpowiednią wiedzę i aktualne przeszkolenie z serwisowania urządzeń prod. Nihon Kohden?

8	Kardiomonitor PVM 27-01	123584	Endoskopia	Nihon kohden	2017	11.2021
28	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	284	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
29	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	285	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
30	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	283	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
31	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	282	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
32	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	281	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
33	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	280	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
34	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	278	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
35	Kardiomonitor Lifescope VS BSM-3763	279	OIOM	Nihon Kohden Niemcy	2012	04.2022
53	Kardiomonitor BSM 3763	11186	SOR	Nihon Kohden Niemcy	2018	12.2021
54	Kardiomonitor BSM 3763	11184	SOR	Nihon Kohden Niemcy	2018	12.2021
55	Kardiomonitor BSM 3763	11183	SOR	Nihon Kohden Niemcy	2018	12.2021
56	Kardiomonitor BSM 3763	11181	SOR	Nihon Kohden Niemcy	2018	12.2021
57	Kardiomonitor BSM 3763	11177	SOR	Nihon Kohden Niemcy	2018	12.2021

Proszę o odpowiedź na pytanie nr 2 w przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 1

Odpowiedź: Nie.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 8, 28 – 36,53-57 tj. kardiomonitor produkcji Nihon Kohden i utworzenie osobnego pakietu co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu zwiększając tym samym konkurencyjność?

Odpowiedź: Nie.

Dotyczy pakietu III - defibrylatory

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty częściową wyłącznie na nw. pozycję, tj. defibrylatory produkcji Nihon Kohden, co pozwoli na złożenie oferty przez autoryzowane podmioty producenta, które posiadają odpowiednią wiedzę i aktualne przeszkolenie z serwisowania urządzeń prod. Nihon Kohden?

3	Defibrylator Tec 5631	43	SOR	Nihon Kohden	2018	12.2021
4	Defibrylator CardioLife TEC-5531K+stymulacja	82345	OIOM	Nihon Kohden	2012	04.2022
5	Defibrylator CardioLife TEC-5531K+stymulacja	82346	OIOM	Nihon Kohden	2012	04.2022

Proszę o odpowiedź na pytanie nr 4 w przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 3

Odpowiedź: Nie.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 – 5 tj. defibrylatorów produkcji Nihon Kohden i utworzenie osobnego pakietu co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu zwiększając tym samym konkurencyjność.

Odpowiedź: Nie.

Dotyczy pakietu VI – Respiratory

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty częściowej wyłącznie na nw. pozycję, tj. respiratory produkcji Air Liquide Medical Systems co pozwoli na złożenie ofert przez autoryzowane podmioty producenta, które posiadają odpowiednią wiedzę i aktualne przeszkolenie z serwisowania urządzeń?

5	Respirator Monnal T75	MT75-01567	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
6	Respirator Monnal T75	MT75-01566	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
7	Respirator Monnal T75	MT75-01530	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
8	Respirator Monnal T75	MT75-01499	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
9	Respirator transportowy Osiris 2ge	E4903	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
10	Respirator transportowy Osiris 2ge	E4904	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
11	Respirator transportowy Osiris 2ge	E4902	OIOM	Air Liquide Francja	2012	05.2022
12	Respirator wysokiej klasy ExtendXT	XT1644	OIOM	Air Liquide Francja	2012	06.2022
13	Respirator wysokiej klasy ExtendXT	XT1648	OIOM	Air Liquide Francja	2012	06.2022
14	Respirator wysokiej klasy ExtendXT	XT1647	OIOM	Air Liquide Francja	2012	06.2022
15	Respirator wysokiej klasy ExtendXT	XT1649	OIOM	Air Liquide Francja	2012	06.2022

Proszę o odpowiedź na pytanie nr 6 w przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 5

Odpowiedź: Nie.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji 5 – 15 tj. respiratory produkcji Air Liquide Medical Systems [dawniej Taema] i utworzenie osobnego pakietu co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu zwiększając konkurencyjność?

Odpowiedź: Nie.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty częściowej wyłącznie na nw. pozycję tj. respiratory produkcji Löwenstein Medical co pozwoli na złożenie ofert przez autoryzowane podmioty producenta, które posiadają odpowiednią wiedzę i aktualne przeszkolenie z serwisowania urządzeń? Zwracamy uwagę, iż respirator Elisa jest stosunkowo nowym urządzeniem na rynku, przez co podmioty nieautoryzowane mogą osiadać zaledwie kilkumiesięczne doświadczenie w zakresie serwisu. Dopuszczenie do postępowania podmioty autoryzowane leży w interesie Zamawiającego, gdyż nieprawidłowy serwis respiratorów może negatywnie wpłynąć na bezpieczeństwo pacjentów.

16	Respirator elisa 600	0400600hul061 84532	OIOM	Lowenstein diagnos	2018	12.2021
17	Respirator elisa 600	0400600hul061 84531	OIOM	Lowenstein diagnos	2018	12.2021
18	Respirator elisa 600	0400600hul061 84475	OIOM	Lowenstein diagnos	2018	12.2021

Odpowiedź: Nie.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji 16 – 18, tj. respiratory Elisa 600 produkcji Löwenstein Medical i utworzenie osobnego pakietu co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu tym samym zwiększając konkurencyjność?

Odpowiedź: Nie.

14. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymagając od Wykonawców oświadczenia o posiadaniu aktualnych upoważnień do usług serwisowych i dysponowaniu pisemnym potwierdzeniem odbycia szkoleń z zakresu serwisowania urządzeń jak w danym pakiecie wymaga przedłożenie przez Wykonawców aktualnych certyfikatów potwierdzających odbycie szkolenia na dany model urządzenia?

Odpowiedź: Tak.

Załącznik nr 5 do SWZ – UMOWA -projekt

Dotyczy §9 ust. 1

15. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy dotyczących naliczania. Czy Zamawiający zgodzi się na naliczanie kar za każdy dzień zwłoki od kwoty netto przeglądu urządzenia, którego zwłoka dotyczy?

Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem do SWZ – projekt umowy.

16. Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do wzoru umowy zapisów regulujących wystąpienie siły wyższej zgodnie z poniższym wzorem:

§

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, rozumianej jako zdarzenie nadzwyczajne, zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Strony powołującej się na wypadek siły wyższej, niemożliwe do przewidzenia i niemożliwe do zapobieżenia pomimo zachowania należytej staranności. Przez siłę wyższą rozumie się w szczególności pożar, powódź, atak terrorystyczny, klęski żywiołowe, zagrożenia epidemiologiczne, a także inne podobne zdarzenia, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy np. kwarantanna pracowników serwisu (siła wyższa).

2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania w formie pisemnej i elektronicznej drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.

3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej oraz do podjęcia wszelkich możliwych działań zmierzających do zminimalizowania wpływu siły wyższej na wykonywanie umowy.

4. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*

5. *W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.*

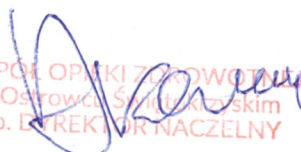
Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem do SWZ – projekt umowy.

17. Dot. pakiet XII – diatermie

wnioskujemy o wyłączenie z pakietu nr XII urządzeń wyprodukowanych przez firmę ERBE (tj. poz. 1,2,3,4,5,7,10,11), tworząc dla nich oddzielny pakiet. Zmiana umożliwi złożenie oferty autoryzowanemu serwisowi.

Odpowiedź: Nie.

Zamawiający dokonuje sprostowania w Pakiecie VII – aparaty do znieczuleń, poz.1, 2 i 4 – termin wykonania przeglądu technicznego podano: 10.2022 r. winno być 10.2021 r.


ZESPÓŁ OPRAWI ZAKOŃCZENIA
w Ostrowcu Świętokrzyskim
p.o. DYREKTOR NACZELNY
dr n. med. Adam Karolik

Adam Karolik