



**ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO
TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na świadczenie usług serwisowych aparatury i sprzętu medycznego SR/XV-270-5-SS/22

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z zm.), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

PYTANIE:

Pakiet nr 13

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji nr 5,6,7,8,9 .

Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności postępowania.

ODPOWIEDŹ:

Jak w SWZ.

PYTANIE:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnego pakietu defibrylatorów LIFEPAK15 oraz LIFEPAK20e (pozycja 3, 13,14,15 wg załącznika nr 2 do SIWZ)? Pozwoli to na złożenie oferty przez autoryzowany serwis urządzeń produkcji Stryker.
2. Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.
3. Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie przeglądów technicznych urządzeń LIFEPAK w jednym terminie? Jeżeli nie to jakich terminach (miesiąc) przewidziane są przeglądy defibrylatorów LIFEPAK? Informacja ta pozwoli oszacować ilość dojazdów, które mają istotny wpływ na cenę usług.
4. Czy Zamawiający wymaga używania wyłącznie nowych i oryginalnych części zamiennych do defibrylatorów LIFEPAK oraz dostępu do aktualnych wersji oprogramowania?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ (nie wyraża zgody).

Ad. 2. Zamawiający nie wymaga autoryzacji producenta.

Ad. 3. Zgodnie z harmonogramem przeglądów technicznych który zostanie udostępniony po rozstrzygnięciu przetargu (podpisaniu umowy).

Ad. 4. Zamawiający nie wymaga używania wyłącznie nowych części zamiennych. Zamawiający dopuszcza zamienniki które muszą odpowiadać jakości i parametrom technicznym oryginalnych podzespołów.

PYTANIE:

Dotyczy zapisów SWZ - rozdział V, pkt. 2

Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu w zakresie odbycia szkoleń w zakresie przeglądów sprzętu wyszczególnionego w pakiecie 15 (poz. 34-125) oraz 20 (poz.1), będącego przedmiotem niniejszego postępowania, wystawionego przez producenta sprzętu lub autoryzowanego przedstawiciela producenta.

Jako autoryzowany przedstawiciel producenta, pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na kwestie związane z wykonywaniem serwisu przez podmioty nieuprawnione. Podkreślamy, że umożliwienie



osobom nieuprawnionym przez Producenta sprzętu medycznego wykonywania przeglądów, napraw oraz wymiany części zamiennych niewiadomego pochodzenia, jednoznacznie wiąże się z nie wypełnieniem przez użytkownika Sprzętu zapisów instrukcji jego użytkowania.

Wskazujemy, że niniejsze wymaganie nie narusza zasady równego traktowania, gdyż każdy zainteresowany może odbyć przedmiotowe szkolenie u producenta i uzyskać stosowny certyfikat. W szczególności dotyczy to czynności związanych z fachową instalacją wyrobu, jego okresową konserwacją, okresową lub doraźną, stosownie do potrzeb obsługą serwisową, aktualizacją oprogramowania wyrobu, jeżeli je posiada, także okresowymi lub doraźnymi przeglądami, regulacjami, kalibracjami (ustaleniami zależności pomiarowych), wzorcownikami, weryfikacją lub kontrolą bezpieczeństwa, jeżeli nie mogą one być wykonane przez użytkownika wyrobu we własnym zakresie.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE:

Dotyczy zapisów SWZ - załącznik nr 4 – par. 2

Prosimy o dodanie zapisu w par. 2 „W przypadku braku akceptacji kosztorysu naprawy Zamawiający zostanie obciążony kosztami diagnostyki.” – dla pakietu 15 (poz. 34-125) oraz 20 (poz.1).

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dokonuje zmian w zapisach SWZ i nie przewiduje zmiany treści zapisu SWZ załącznik nr 4 paragraf 2.

PYTANIE:

Dotyczy zapisów SWZ - załącznik nr 2 – pakiet 15 i 20

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 15 poz. 34-125 oraz z pakietu 20 poz. 1 do osobnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie przez autoryzowany serwis producenta korzystnej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE:

1. Dotyczy pakietu nr 13

Prosimy o podanie poprawnego modelu dla kardiomonitora z pozycji nr 43. Model Efficia CM121 nie istnieje.

2. Dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji:

1-3, 11-20, 22, 23, 27, 32-47, 55-58 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty przez certyfikowany serwis.

3. Dotyczy pakietu nr 13 pozycje 1-3, 11-20, 22, 23, 27, 32-47, 55-58

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 2, czy Zamawiający będzie wymagać, aby pracownicy, skierowani do realizacji usługi, posiadali certyfikat ze szkolenia u producenta, potwierdzające ich wiedzę i umiejętności do wykonywania przeglądów technicznych?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Zamawiający podaje model kardiomonitora Efficia CM 120

Ad. 2. Zgodnie z SWZ.

Ad. 3. Zamawiający nie wymaga certyfikatu i podtrzymuje zapisy SWZ.