

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Sp. z o.o.

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

Fax. +48 48 664 21 81

www.pcmg.pl

Grójec 21.03.2017r.

PCMG/P/5/2017

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na: **usługę serwisową – przeglądy techniczne i konserwacje aparatury medycznej – 86 pakietów**

W związku z wpłynięciem pytań do w/w postępowania udzielamy następujących odpowiedzi:

Pytanie 1 Pakiet 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płatność była dokonana w terminie liczonym od dnia wystawienia faktury?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający dopuści wykonawcę, który posiada uprawnienia do wykonywania przeglądów w przedmiotowej aparaturze zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz certyfikatami ze szkoleń dot. świadczenia usług serwisowych wyznaczonej aparatury medycznej, odbytych u niezależnej niemieckiej firmy specjalizującej się w tego typu szkoleniach?

W ustawie prawa Zamówień publicznych tj. zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Zamawiający stawiając wymóg autoryzacji odrzuca Wykonawców, którzy posiadają prawo do wykonywania czynności serwisowych i naprawczych aparatury medycznej. Cechują się wieloletnim doświadczeniem w tej dziedzinie, posiadają wyspecjalizowaną kadrę inżynierską, rozbudowane i silne zaplecze logistyczne, techniczne i administracyjne.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiety 1-10, 27-31, 33, 39, 46, 60-65,66, 73,85)

Czy Zamawiający udzieli informacji, czy w ramach przeglądów Wykonawca ma uwzględnić cenę wymiany akumulatorów czy będzie to rozliczane dodatkową ofertą?

Według zaleceń producenta wymiana akumulatorów nie następuje co roku, zależne jest to od wielu czynników m. in. warunków eksploatacji, dlatego po odpowiedniej diagnozie serwisant może stwierdzić taką konieczność. Jeżeli mamy wymieniać akumulatory, prosimy o informację w których urządzeniach w przeciągu 3 lat nastąpiła taka wymiana?

Odpowiedź

Nie. Bez wymiany akumulatorów.

Pytanie 4 Dotyczy formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet nr 84)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą także o informacje czy w ramach przeglądów respiratorów mają być wymieniane pakiety serwisowe i akumulatory? Jeżeli tak prosimy o informację co zostało wymienione w podanych respiratorach w przeciągu 4 lat?

Odpowiedź

Nie.

Pytanie 5 Dotyczy formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet nr 4)

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu poz. 1 w celu utworzenia pakietu tylko z samymi pompami?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 6 Dotyczy Pakietu nr 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.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Dotyczy Pakietu nr 2:

Czy Wykonawca ma uwzględnić w cenie przeglądu koszt akumulatorów do defibrylatorów LIFEPAK? Zgodnie z informacją zawartą w instrukcji użytkowania producent zaleca wymianę akumulatorów co 2 lata lub gdy wystąpią objawy zużycia. W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy o podanie numerów LOT (lub daty zakupu) akumulatorów pracujących z urządzeniami LIFEPAK. Alternatywnie proponujemy zastrzeżenie, że zakup akumulatorów będzie wynikiem osobnego zlecenia Zamawiającego.

Odpowiedź

Nie.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponował dokumentacją serwisową opracowaną przez producenta sprzętu, która stanowi podstawę do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu sprawdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 44 autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

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 dla urządzeń z

formularza cenowego pakiet 44 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.

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 11

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?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami w Rozdz. II SIWZ.

Pytanie 12

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 dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 44 zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami w Rozdz. II SIWZ.

Pytanie 13

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 44 na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców

Pakiet 44 pozycja 1 oraz 2

MX08153	ZESTAW 3-LETNI FABIUS GS	szt	1
MX08878	Maintenance-Kit COSY 2.n, 2y	szt	1
MX08834	FILTR 37MM	szt	1

Pakiet 44 pozycja 4

D02316	MESH BOTTOM	szt	1
--------	-------------	-----	---

Pakiet 44 pozycja 5

MU12504	FILTR POWIETRZA C2000	szt	1
MU24903	OXYGEN SENSOR - ZESTAW 2 SZT.	szt	1

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami w Rozdz. II SIWZ.

Pytanie 14

Zgodnie z instrukcją obsługi oraz instrukcją serwisową przegląd aparatu Titus z pakietu 44 pozycja 3 wymagany jest co 6 miesięcy. Prosimy o zmianę ilości przeglądów w załączniku cenowym.

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje w pakiecie 44 poz. 3 formularz cenowy. Obowiązujący formularz cenowy w załączeniu.

Pytanie 15

Czy istnieje możliwość podzielenia pakietu nr 13 w postępowaniu przetargowym PCMG/P/5/2017 z uwagi na różnorodność urządzeń w tym pakiecie ?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 16 Pakiet 86 Dotyczy rozdz. 7 pkt. 7.6.2 SIWZ

Zamawiający wymaga, na potwierdzenie spełniania wymogu posiadanej zdolności technicznej lub zawodowej, przedstawienia wykonanych w zakresie przeglądów serwisowych aparatury i sprzętu medycznego, urządzeń zawartych w tym pakiecie. Z uwagi na fakt, iż umowy serwisowe, zakresem obejmują często wszystkie urządzenia danego producenta, nie prowadzi się zazwyczaj przeglądów jednorazowych. Czy zatem Zamawiający uzna za spełniony warunek w przypadku referencji, które SA wystawione przez Szpital, dotyczą umów serwisowych obejmujących swym zakresem m.in. sprzęt zawarty w tym pakiecie, ale bez wyszczególnionych cen jednostkowych za przeglądy danego sprzętu. Referencje wystawione SA na całą umowę serwisową z ogólną kwotą. I jeżeli Zamawiający zgodzi się na powyższe, Wykonawca w Formularzu Zał. Nr 4 w miejscu „Wartość Usługi” wpisze wartość całej umowy serwisowej.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17 Dotyczy części nr 8

Czy Zamawiający oczekuje wykonania przedmiotu zamówienia przez podmiot posiadający dostęp do podzespołów bezpośrednio u producenta, co pozwoli na zmniejszenie kosztów wymiany akumulatorów bądź ewentualnych napraw, eliminując z łańcucha dostaw marżę pośredników?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga wykonania przedmiotu zamówienia przez podmiot posiadający dostęp do podzespołów bezpośrednio u producenta.

Pytanie 18

Czy zamawiający zgodzi się dopuścić wykonawcę, który posiada autoryzację serwisową ogólną, a nie imienną?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 1 i 2 z pakietu 60, kapnometrii Emma?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 1 i 2 z pakietu 60 i modyfikuje treść SIWZ poprzez rozdzielenie pakietu 60 na 60 i 60a. Obowiązujący formularz cenowy do pakietu 60 i 60a w załączeniu.

Pytanie 20 Dotyczy pakietu nr 36

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatów USG (LOGIQ 200 Alfa, VIVID 4) w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 3 z pakietu 36 i modyfikuje treść SIWZ poprzez rozdzielenie pakietu 36 na 36 i 36a. Obowiązujący formularz cenowy do pakietu 36 i 36a w załączeniu.

Pytanie 21 Dotyczy pakietu nr 36

Dotyczy umowy § 1 ust. 2d oraz § 7 ust. 4a, Opis przedmiotu zamówienia p. 2d: Firma nasza dokumentuje wykonanie usługi poprzez wystawienie Raportów Serwisowych przez inżyniera serwisowego i nie stosuje praktyki używania kart pracy. Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie karty pracy Raportem Serwisowym.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 22: Dotyczy pakietu nr 14, 44, 53, 71, 72, 84:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów wymienionych w SIWZ obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź

Nie.

Pytanie 23: Dotyczy pakietu nr 14, 44:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczuleń obejmuje także przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych? Jeśli tak prosimy o wskazanie nazwy ich producenta, typ/model oraz rok produkcji. Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź

Nie. Monitory osobno, a moduły gazowe integralnie z aparatem do znieczulenia. Nazwa producenta, typ/model oraz rok produkcji jak podano w tabeli.

Pytanie 24: Dotyczy pakietu nr 2, 3:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów wymienionych ww. pakietach uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług.

Odpowiedź

Nie.

Pytanie 25: Dotyczy pakietu nr 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 14, 29, 44, 46, 53, 62, 63, 71, 72, 84:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w wycenie usług w zakresie ww. pakietów należy uwzględnić wymianę elementów eksploatacyjnych / zużywalnych / części zamiennych (np. filtry, czujniki)/ zestawów serwisowych? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej jak również dla ewentualnego badania i wyjaśniania tzw.

rażąco niskiej ceny.

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 26: Dotyczy pakietu nr 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 14, 29, 44, 46, 53, 62, 63, 71, 72, 84:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 14, 29, 44, 46, 53, 62, 63, 71, 72, 84 dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawców nie posiadających certyfikatów ze szkoleń producenta aparatury wymienionej ww. pakietach? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ aktualnie na rynku funkcjonują podmioty gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg tych samych standardów co autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012, personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje tę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

Wobec powyższego wnioskujemy o dopuszczenie na zasadzie "równoważnego" warunku także wykonawców, którzy posiadają wdrożony i certyfikowany w strukturach swej działalności system norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012, uprawnienia SEP (Kategoria „E”, „D”) certyfikaty ze szkoleń wystawione także przez inne podmioty.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 27 Pakiet nr 62

Czy kardiomonitor wymieniony w pakiecie nr 62 posiada moduły, jeśli tak to prosimy o podanie rodzaju modułu.

Odpowiedź

EKG, pulsoxymetr, RR.

Pytanie 28 Pakiet nr 64

Prosimy Zamawiającego o podanie daty instalacji lub datę wykonania pierwszego przeglądu stanowiska do resuscytacji.

Odpowiedź

28 lipiec 2011r.

Pytanie 29 Dotyczy pakietu nr 36

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 36 pozycji nr 3 , tj. aparatu USG Aloka Prosund Alpha.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 36 pozycji nr 3 pozycji 3 aparatu USG Aloka Prosund Alpha oraz modyfikuje treść SIWZ poprzez rozdzielenie pakietu 36 na 36 i 36a. Obowiązujący formularz cenowy do pakietu 36 i 36a w załączeniu.

Pytanie 30

Z uwagi na okoliczność, że w dniu 20.03.2017r., stosownie do postanowień ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r. z późn. zm.), upływa termin na składanie pytań, co do których Zamawiający posiada ustawowy obowiązek udzielenia wyjaśnień (20.03.2017r. upływa połowa terminu na składanie ofert), zwracamy się z uprzejmą prośbą o rozpatrzenie możliwości wydłużenia terminu składania ofert na dzień 25.03.2017r. Za pośrednictwem niniejszego wniosku zwracamy uwagę, że procedura udzielania wyjaśnień, ich publikacji jak również etap zapoznania się z nimi przez Wykonawców wymaga zapewnienie stosownego czasu na wprowadzenie ewentualnych zmian w ofertach oraz uwzględnienie informacji zawartych w wyjaśnieniach w wycenie

oferowanych usług. Utrzymanie dotychczasowego terminu skutecznie utrudni rzetelną wycenę oraz złożenie ofert.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i na podstawie art. 12a ust. 1 ustawy Pzp zmienia termin składania i otwarcia ofert.

Obowiązujące terminy :

- składania ofert na : 29.03.2017r. do godz. 10:00
- otwarcia ofert na : 29.03.2017r. o godz. 10:30.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na powyższe pytania na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prezes Zarządu
Powiatowego Centrum Medycznego
w Grójcu Sp. z o.o.


mgr Marzena Barwicka