

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

ul. Piotra Skargi 10, 05 – 600 Grójec

Tel. +48 48 664 91 00

Fax. +48 48 664 21 81

E – mail: sekretariat@pcmg.pl

www.pcmg.pl

PCMG/ZO-14/2019

Grójec, dnia 04.07.2019r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z art. 4 pkt 8 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2015 nr 0 poz. 2164 z póź. zm.) **PCMG/ZO-14/2019** na świadczenie usług serwisowych w zakresie jednorazowych przeglądów technicznych dla pogwarancyjnej aparatury i sprzętu medycznego dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

W związku z wpłynięciem zapytań do w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

## Pytanie 1

### **Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy z ostrożności, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych **aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta?**

Jednocześnie wskazujemy iż kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego zamówienia jest kwestią kluczową, dlatego też wnosimy o rozważenie zmodyfikowania warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania **aktualnych certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.**

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

## Pytanie 2

### **Dotyczy zapisów SIWZ**

**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 i nowych części zamiennych?**

Niniejsze zapytanie ma na celu przeciwdziałanie szkodliwym dla Zamawiającego praktykom, polegającym na stosowaniu w ramach przeglądów i napraw urządzeń zamiennych używanych lub regenerowanych. Na rynku urządzeń medycznych nie jest tajemnicą, że używane urządzenia są skupowane przez niektórych uczestników rynku, a następnie regenerowane celem ich powtórnego wykorzystania. Stosowanie takich rozwiązań w urządzeniach, w których kwestią kluczową jest precyzja (np. dawkowania środków) może nieść dla Zamawiającego istotne ryzyko w zakresie możliwości jego nieprawidłowego działania ze szkodą dla pacjentów, ale również z istotnym ryzykiem utraty możliwości udzielania świadczeń medycznych.

Sporządziła: Aleksandra Kądziela

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797-201-92-61, REGON: 142203546

Pragniemy podkreślić, że zgodnie z art. 1 Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dziennik Urzędowy L 169 , 12/07/1993 P. 0001 – 0043) („Dyrektywa MDD”) wyposażenie, rozumiane jako artykuł, który o ile nie jest wyrobem, jest specjalnie przewidziany przez wytwórcę do stosowania razem z wyrobem, aby umożliwić wykorzystywanie wyrobu zgodnie z zamierzonym przez wytwórcę użyciem; jest traktowane jak wyroby medyczne na swoich własnych prawach. W rozumieniu więc tejże dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw narzędzi medycznych jest traktowany jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności. Powyższe może oznaczać, że wprowadzenie istotnych modyfikacji wyrobu medycznego może wiązać się z dolegliwymi konsekwencjami dla Zamawiającego.

Z tego względu rekomendujemy wprowadzenie w treści umowy zapisu gwarantującego Zamawiającemu dostarczenie przez wykonawcę nowych części zamiennych w następującym brzmieniu:

**Wszystkie zainstalowane w trakcie wykonywania umowy elementy wyposażenia, części i podzespoły muszą być częściami nowymi (tj. części nie naprawiane lub nie regenerowane), oryginalnymi lub dopuszczonymi przez producenta zamiennikami, które nie powodują utraty statusu wyrobu medycznego oznaczonego znakiem CE.”**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 3**

#### **Dotyczy zapisów SIWZ**

**Czy Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi z możliwością dostarczenia opcji serwisowych zalecanych przez wytwórcę sprzętu a czynności serwisowe powinny być w pełni zgodne z aktualnymi listami tych czynności, mając na uwadze odpowiedzialność Zamawiającego związane z możliwością zaistnienia incydentów medycznych, wywołanych nieprawidłowym przeprowadzeniem usługi serwisowej?**

Pragniemy wskazać, że zgodnie z treścią art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania. Wskazujemy, że na użytkowniku wyrobu medycznego spoczywa pełna odpowiedzialność za nieprawidłowe użytkowanie wyrobu, w tym w szczególności nieprawidłowy serwis, skutkiem którego może dojść do zaistnienia incydentów medycznych.

Mając na uwadze powyższe kluczową kwestią jest dołączenie do opisu przedmiotu zamówienia szczegółowej instrukcji obsługi urządzenia lub co najmniej jego wyciągu.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonywania czynności serwisowych zgodnie z zapisami Zapytania ofertowego PCMG/ZO-14/2019. Zamawiający nie będzie dołączał do opisu przedmiotu zamówienia instrukcji obsługi urządzenia.**

Sporządziła: Aleksandra Kądziela

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797-201-92-61, REGON: 142203546

## 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

### Pytanie 4

#### **Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca miał dostęp do pełnej fabrycznej dokumentacji, w tym: obowiązkowych aktualizacji oprogramowania i sprzętu, opcjonalnych nieobowiązkowych aktualizacji oprogramowania zwiększających produktywność i funkcjonalność aparatów jak również dostęp do aktualnych informacji serwisowych (service notes)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z Zapytaniem ofertowym.

### Pytanie 5

#### **Dotyczy Części 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 34 aparatów USG tj.: poz. 1 - 3 oraz pozycji 13, z uwagi na zakończony okres dostępności do aktualnych haseł serwisowych? W związku z brakiem nowych haseł nie mamy możliwości wykonania przeglądu zgodnie z procedurami producenta. Co więcej dla w/w aparatów nie jest możliwe wykonanie przeglądów według procedury ze względu na brak możliwości wykonania testów diagnostycznych. Wykonanie takich przeglądów nie byłoby ważne. W związku z powyższym obecny kształt pakietu uniemożliwia nam złożenie oferty również na pozostałe aparaty - monitory.

Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu dla monitorów Carescape B450.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią z dnia 03.07.2019r. na pytanie 6.

### Pytanie 6

#### **Dotyczy Części 34, 60**

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu MONITORA oraz MODUŁU GAZOWEGO zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego liczonego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą ?

| Description                     | co 12 miesięcy<br>liczone od daty<br>instalacji | co 24 miesiące<br>liczone od daty<br>instalacji | co 36 miesięcy<br>liczone od daty<br>instalacji | co 48 miesięcy<br>liczone od daty<br>instalacji |
|---------------------------------|-------------------------------------------------|-------------------------------------------------|-------------------------------------------------|-------------------------------------------------|
| Zestaw serwisowy 12 miesięczny  | ?                                               | ?                                               | ?                                               | ?                                               |
| Moduł E-CXXXXX                  | ?                                               | ?                                               | ?                                               | ?                                               |
| Pochłaniacz CO2 modułu gazowego |                                                 |                                                 |                                                 | ?                                               |

**Odpowiedź:** Zgodnie z Zapytaniem ofertowym.

### Pytanie 7

#### **Dotyczy Części 60**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż działając zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) Zamawiający będzie **wymagać i**

Sporządziła: Aleksandra Kądziela

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797- 201-92-61, REGON: 142203546

**egzekwować od Wykonawców** (w postaci zewnętrznych kontroli doraźnych przez producenta sprzętu) wykonania przeglądu kardiomonitorów zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Kardiomonitorzy:

| Opis części           | co 60 miesięcy od daty instalacji |
|-----------------------|-----------------------------------|
| Bateria litowo-jonowa | ?                                 |

| Opis części                  | co 12 miesięcy od daty instalacji | co 96 miesięcy od daty instalacji |
|------------------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| filtr powietrza monitora     | ?                                 | ?                                 |
| filtr powietrza wyświetlacza | ?                                 | ?                                 |
| SRAM/Timekeeper battery      |                                   | ?                                 |

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wykonania przeglądów zgodnie z wymogami producenta. Zamawiający nie będzie egzekwował zewnętrznych kontroli przez producenta sprzętu.

#### **Pytanie 8**

##### **Dotyczy Części 60**

Czy kardiomonitorzy posiadają moduły pomiarowe, których przegląd należy uwzględnić w ofercie cenowej przeglądu. Jeśli tak to prosimy o podanie rodzaju zainstalowanego modułu.

**Odpowiedź:** Kardiomonitorzy posiadają moduły pomiarowe. Parametry: NIMB, EKG, SPO2, TEMPERATURA.

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy Części 34, 47, 60, 62**

Czy z celu ostrożności i zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa a także wysokiego standardu wykonanej usługi będzie wymagać od Wykonawców nie będących autoryzowanym serwisem wytwórcy następujących dokumentów:

- instrukcji serwisowych wytwórcy
- procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia

## **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

- dokumenty potwierdzające kwalifikacje i
- doświadczenie zawodowe osoby/osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z Zapytaniem ofertowym.

### **Pytanie 10**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż w umowie będzie wymagać niniejszego zapisu:

*„W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy lub przeglądu aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych za przekroczenie terminów określonych w umowie i Planie Przeglądów (o ile dotyczy), Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. Wykonawca przygotowuje wtedy orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.” z uwagi na dużą ilość starszych systemów.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie potwierdza.

### **Pytanie 11**

**Dotyczy Części 34, 47, 60, 62**

Zwracamy się z prośbą o podanie dat instalacji urządzeń w celu przygotowania rzetelnej oferty.

**Odpowiedź:** Część 34a poz. 1 – 2000r., poz. 2 – 2005r., poz. 3 – 2006r.

Część 34b poz. 1-9 – 2016r.

Część 34c – 2011r.

Część 47 – 1998r.

Część 60 – 2000r.

Część 62 – 2000r.

### **Pytanie 12**

**Dotyczy zapisów SIWZ, załącznik nr 5 do Zapytania ofertowego pkt. II Opis przedmiotu zamówienia pakiet nr 74):**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu „lub zamiennych|”. Firma TMS Sp. z o.o., jako wyłączny przedstawiciel uprawniony do sprzedaży i serwisu urządzeń medycznych produkcji TOSHIBA, zastrzega sobie prawo wyłączności naprawy – podczas czynności serwisowych instalujemy wyłącznie części zamienne zakupione przez nas u producenta części.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis załącznika nr 5 pkt 19 i nadaje mu brzmienie: *Wykonawca zobowiązuje się do stosowania w czasie przeglądów i napraw części oryginalnych lub ich zamienniki o parametrach technicznych nie gorszych niż oryginalne, fabrycznie nowe (nie używane). Zamawiający dopuszcza również części rekondycjonowane o*

Sporządziła: Aleksandra Kądziela

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797-201-92-61, REGON: 142203546

**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

*jakości technicznej i parametrach co najmniej takich samych jak zamontowane oryginalne. Zamawiający wymaga aby w czasie przeglądów i napraw aparatury wymienionej w Części nr 74 wykorzystywane były jedynie części oryginalne.*

**Pytanie 13**

**Dotyczy zapisów SIWZ, załącznik nr 5 do Zapytania ofertowego pkt. II Opis przedmiotu zamówienia pakiet nr 74):**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli „usunięcia zauważonych usterek nie wymagających dużego nakładu pracy

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli usunięcie usterek mieszczących się w ramach przeglądu.

**Pytanie 14**

**Dotyczy zapisów SIWZ, § 10 ust. 1):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14**

**Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie we wzorze formularza ofert załącznik nr 1 oraz formularz cenowego załącznik nr 2, zapisów dotyczących tylko tego samego pakietu na który jest składana oferta.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią z dnia 03.07.2019r. na pytanie 5.

**Pytanie 15**

Dot. Pakiet 52

Diatermie chirurgiczne to urządzenia dawujące prąd do ciała pacjenta, a nieprawidłowo wykonane czynności serwisowe mogą stać się przyczyną incydentu medycznego. Jednocześnie zgodnie z wymogami producenta diatermii firmy ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy (np. w instrukcji użytkowania urządzenia) czynności serwisowe powinny być wykonywane wyłącznie przez producenta lub osobę upoważnioną przez niego.

Z uwagi na powyższe prosimy o potwierdzenie, że dla części zawierającej aparaturę wyprodukowaną przez firmę ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy dysponowania osobą posiadającą pisemne poświadczenie odbytych szkoleń serwisowych u producenta.

**Odpowiedź:** Nie jest to wymogiem koniecznym wskazanym w wymogach określonych w Zapytaniu ofertowym.

**Pytanie 16**

Dot. Pakiet 52

Prosimy o informację, czy z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawujące prąd do ciała pacjenta i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu

Sporządziła: Aleksandra Kądziała

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797-201-92-61, REGON: 142203546

**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

medycznego, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy dysponowania autoryzacją producenta do wykonywania czynności serwisowych.

Nieautoryzowana ingerencja w urządzenie skutkować może ograniczeniem odpowiedzialności wytwórcy za produkt.

**Odpowiedź:** Nie jest to wymogiem koniecznym wskazanym w wymagach określonych w Zapytaniu ofertowym.

**Pytanie 17**

Dot. SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca był umieszczony na wykazie podmiotów wykonujących czynności serwisowe, zgodnym z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (art. 90 ust.4)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 18**

Dot. Umowa par.5 ust.7

Wnioskujemy o odstąpienie od wymogu przedkładania Zamawiającemu poświadczonej za zgodność z oryginałem kopii zawartej umowy o podwykonawstwo.

Wniosek motywujemy faktem, iż w przypadku wieloletniej Umowy współpracy między wykonawcą i podwykonawcą umowa taka może stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa

**Odpowiedź:** Zgodnie z Zapytaniem ofertowym.

**W związku z udzieleniem odpowiedzi na pytania Zamawiający zmienia termin złożenia ofert.**

**Aktualnie obowiązujące terminy:**

- termin złożenia ofert: 10.07.2019r. godz. 10:00

- termin otwarcia ofert: 10.07.2019r. godz. 10:30

Prezes Zarządu  
Powiatowego Centrum Medycznego  
w Grójcu Sp. z o.o.  
*Joanna Czarnicka*  
Joanna Czarnicka

Sporządziła: Aleksandra Kądziała

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec

Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla M St. Warszawy w Warszawie.

Nr KRS: 0000351118, NIP 797-201-92-61, REGON: 142203546



**Opis Przedmiotu Zamówienia**  
**Po zmianach w dniu 04.07.2019r..**

I. Zamówienie obejmuje 87 części.

- Część 1. Aparatura medyczna firmy BTL
- Część 2. Aparatura medyczna firmy Medtronic
- Część 3. Aparatura medyczna firmy Siemens
- Część 4. Aparatura medyczna firmy Kwapisz
- Część 5. Aparatura medyczna firmy Vickers
- Część 6. Aparatura medyczna firmy Amedica
- Część 7. Aparatura medyczna firmy Nowa Metrix
- Część 8. Aparatura medyczna firmy Akme
- Część 9. Aparatura medyczna firmy Choicemed
- Część 10. Aparatura medyczna firmy Aspel
- Część 11. Aparatura medyczna firmy Medicor
- Część 12. Aparatura medyczna firmy Axmeditech
- Część 13. Aparatura medyczna firmy Zepter
- Część 14. Aparatura medyczna firmy Polo-Eco
- Część 15. Aparatura medyczna firmy Techpan
- Część 16. Aparatura medyczna firmy Famed
- Część 17. Aparatura medyczna firmy ZNSM
- Część 18. Aparatura medyczna firmy Ogarit
- Część 19. Aparatura medyczna firmy Technomex
- Część 20. Aparatura medyczna firmy Elektronica
- Część 21. Aparatura medyczna firmy PZO
- Część 22. Aparatura medyczna firmy Aesculap
- Część 23. Aparatura medyczna firmy B-REK
- Część 24. Aparatura medyczna firmy Kalmed
- Część 25. Aparatura medyczna firmy Eres Medical
- Część 26. Aparatura medyczna firmy WAN
- Część 27. Aparatura medyczna firmy Emtel
- Część 28. Aparatura medyczna firmy Welch Allyn Inc
- Część 29. Aparatura medyczna firmy Northeast Monitoring
- Część 30. Aparatura medyczna firmy I.E.M Gmbh
- Część 31. Aparatura medyczna firmy Ascor
- Część 32. Aparatura medyczna firmy Samsung
- Część 33. Aparatura medyczna firmy Diagnostic Medical.
- Część 34a. Aparatura medyczna firmy GE Medical Systems I
- Część 34b. Aparatura medyczna firmy GE Medical Systems II

Część 34c Aparatura medyczna firmy GE Medical Systems III  
Część 35 Aparatura medyczna firmy Wom-World of Medicine  
Część 36 Aparatura medyczna firmy Farum  
Część 37 Aparatura medyczna firmy GCE  
Część 38 Aparatura medyczna firmy Astar  
Część 39 Aparatura medyczna firmy Mettler Electronica  
Część 40 Aparatura medyczna firmy Emildve  
Część 41 Aparatura medyczna firmy Accuro  
Część 42 Aparatura medyczna firmy Drager  
Część 43 Aparatura medyczna firmy Biotronic  
Część 44 Aparatura medyczna firmy Meden Inmed  
Część 45 Aparatura medyczna firmy ZTM  
Część 46 Aparatura medyczna firmy Proster  
Część 47 Aparatura medyczna firmy General Electric  
Część 48 Aparatura medyczna firmy Shimadzu  
Część 49 Aparatura medyczna firmy Del Sport  
Część 50 Aparatura medyczna firmy Valleylab  
Część 51 Aparatura medyczna firmy Meriko  
Część 52 Aparatura medyczna firmy Erbe  
Część 53 Aparatura medyczna firmy Olympus  
Część 54 Aparatura medyczna firmy Pentax  
Część 55Aparatura medyczna firmy Dutchmed  
Część 56Aparatura medyczna firmy Maquet  
Część 57Aparatura medyczna firmy Merivara  
Część 58Aparatura medyczna firmy Medline  
Część 59Aparatura medyczna firmy Stryker  
Część 60Aparatura medyczna firmy Promed  
Część 61Aparatura medyczna firmy Masimo  
Część 62 Aparatura medyczna firmy Ohmeda  
Część 63 Aparatura medyczna firmy Philips  
Część 64 Aparatura medyczna Ferno  
Część 65 Aparatura medyczna Oxford  
Część 66 Aparatura medyczna Steelco  
Część 67 Aparatura medyczna Polsonic  
Część 68 Aparatura medyczna Sonologic  
Część 69 Aparatura medyczna Ekomark  
Część 70 Aparatura medyczna Unimed  
Część 71 Aparatura medyczna Tech-Med  
Część 72 Aparatura medyczna Zelmed  
Część 73 Aparatura medyczna Margot Medical  
Część 74 Aparatura medyczna Toshiba  
Część 75 Aparatura medyczna Interacoustics  
Część 76 Aparatura medyczna Ekomed

Część 77 Aparatura medyczna Kriopol  
Część 78 Aparatura medyczna Abc Med  
Część 79 Aparatura medyczna Weimann  
Część 80 Aparatura medyczna Made in Germany  
Część 81 Aparatura medyczna ZOLL  
Część 82 Aparatura medyczna Schiller  
Część 83 Aparatura medyczna Pr.Active  
Część 84 Aparatura medyczna Deasung  
Część 85 Aparatura medyczna Eresmedical  
Część 86 Aparatura medyczna CA-MI  
Część 87 Aparatura medyczna Smith

## II. Opis przedmiotu zamówienia.

Przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług serwisowych w zakresie jednorazowych przeglądów technicznych dla pogwarancyjnej aparatury i sprzętu medycznego dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Wykonawca zobowiązuje się do:

- 1) Dokonywania okresowych przeglądów i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z postanowieniami gwarancji ogólnej producenta tak aby ją zachować i obowiązującymi przepisami, w szczególności winien uwzględniać wymianę wszystkich podzespołów części zużywalnych lub wymagających wymiany zgodnie z zaleceniami producenta, zebrania informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach, oględzin aparatu, sprawdzenia prawidłowości działania (czyszczenie elementów aparatury i urządzeń), usunięcia zauważonych usterek nie wymagających dużego nakładu pracy i/lub użycia części oryginalnych lub zamiennych o parametrach technicznych nie gorszych niż oryginalne, fabrycznie nowe (nie używane), prac konserwacyjnych określonych przez producenta, regulacji i pomiarów kontrolnych, wykonaniu testów (jeśli są wymagane przez producenta), sprawdzenie instalacji, kontrola sprawności zaworów (jeśli dotyczy określonego sprzętu (ustawienie (regulacja) wymaganych przez producenta parametrów, legalizację, kalibrację (jeśli dotyczy określonego sprzętu), sprawdzenie zgodności pomiaru z aparatem wzorcowym (w przypadku aparatów do mierzenia ciśnienia), aktualizację oprogramowania (jeśli dotyczy określonego sprzętu oraz innych wynikających z przepisów bhp napraw i przeglądów zapewniających sprawną i bezpieczną eksploatację aparatury i sprzętu medycznego, oraz zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.).
- 2) Przegląd zakończony zostaje raportem serwisowym i wpisem do dokumentacji eksploatacyjnej aparatu (wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu, datę następnego przeglądu). Zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wydanie certyfikatu bezpieczeństwa technicznego wraz z rezultatami przeprowadzonych pomiarów.
- 3 ) W miarę potrzeby w ramach przeglądów będą prowadzone instruktaże dla użytkownika objęte

ceną za przegląd, jednak nie więcej niż 2 godziny w ciągu 1 roku trwania umowy.

4) wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego w urządzeniach podłączanych do sieci 230 V, zgodnie z normą PN-EN 62353, oraz dostarczenie protokołu Zamawiającemu.

5) wykonawca jest zobowiązany wykonać usługę terminowo i rzetelnie.

6) W przypadku usterki badanego aparatu, uniemożliwiającej dopuszczenie go do dalszej eksploatacji w ramach wykonanego przeglądu, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu ofertę cenową na wykonanie wszelkich czynności serwisowych w celu jej usunięcia.

7) W przypadku akceptacji przez Zamawiającego przedstawionej oferty, o której jest mowa w pkt. 6 Wykonawca dokona jej realizacji w ramach odrębnego zlecenia.

8) Zamawiający zastrzega sobie prawo do rezygnacji z akceptacji oferty cenowej, o której jest mowa w pkt. 6 w przypadku gdy będzie to nieopłacalne dla Zamawiającego lub wyboru Wykonawcy, który będzie konkurencyjny cenowo.

9) Po wykonaniu wszelkich czynności serwisowych, przywracających sprawność urządzenia, o którym mowa w pkt. 6, Wykonawca dokończy rozpoczęty przegląd techniczny zgodnie z procedurą, w celu dopuszczenia urządzenia do dalszej eksploatacji i otrzymania z tego tytułu wynagrodzenia.

10) Czas na realizację czynności określonych w pkt. 9 reguluje okres, na który została zawarta umowa.

11) Czynności wymienione w pkt. 6 będą dokonywane zgodnie z bieżącymi ustaleniami przez strony w siedzibie Zamawiającego lub po przesłaniu sprzętu do siedziby Wykonawcy (na koszt Wykonawcy).

12) Ustala się max. 10-cio dniowy termin realizacji przeglądów, licząc od daty otrzymania zlecenia od Zamawiającego w dni robocze (za dni robocze uważa się od poniedziałku do piątku). Przyjmuje się, że zlecenia będą przesyłane mailem lub faxem

13) Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości urządzeń wyszczególnionych w opisie przedmiotu zamówienia podlegających przeglądom w n/w przypadkach:

- a. wycofania urządzenia z eksploatacji przed dniem podpisania umowy przeglądowej,
- b. gdy zajdzie zdarzenie kradzieży lub zniszczenia urządzenia ujętego w wykazie.
- c. rezygnacji z naprawy urządzenia które nie spełnia warunków przeprowadzenia z wynikiem pozytywnym przeglądu technicznego w przypadku gdy będzie to nieopłacalne dla Zamawiającego.

14) Umożliwienie utrzymania stałego kontaktu Zamawiającego z Wykonawcą, w celu konsultacji telefonicznej i e-mailowej w dni robocze od poniedziałku do piątku od godz. 8.00 do godz. 15.00.,

15) Przeglądy techniczne powinny być wykonywane w siedzibie Zamawiającego. W przypadku potrzeby przeprowadzenia czynności serwisowych urządzenia w siedzibie Wykonawcy, Wykonawca zobowiązany jest do zabrania i ponownego dostarczenia urządzenia do siedziby Zamawiającego w ramach wynagrodzenia za przegląd.

16) Firma musi posiadać przynajmniej jednego pracownika posiadającego:

- szkolenie w zakresie serwisowania/przeglądów sprzętu będącego przedmiotem zamówienia.
  - uprawnienia z zakresu eksploatacji urządzeń elektrycznych i uprawnienia kontrolno-pomiarowe
- Wykonawca będzie świadczył usługi przy użyciu własnej aparatury kontrolnej, pomiarowej, narzędzi i materiałów. Aparatura kontrolno-pomiarowa musi posiadać aktualne świadectwa legalizacji lub sprawdzenia.

17) Zamawiający będzie wymagał posiadania aktualnego upoważnienia (autoryzacji) od wytwórcy do świadczenia usług serwisowych aparatury - dotyczy części 74 opisu przedmiotu zamówienia.

18) Gwarancja na wymienione części zamienne i materiały nie może być krótsza od gwarancji danej przez producenta. Wykonawca udziela gwarancji na wykonane naprawy sprzętu medycznego

z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.

19) Wykonawca zobowiązuje się do stosowania w czasie przeglądów i napraw części oryginalnych lub ich zamienniki o parametrach technicznych nie gorszych niż oryginalne, fabrycznie nowe (nie używane). Zamawiający dopuszcza również części rekondycjonowane o jakości technicznej i parametrach co najmniej takich samych jak zamontowane oryginalne. Zamawiający wymaga aby w czasie przeglądów i napraw aparatury wymienionej w Części nr 74 wykorzystywane były jedynie części oryginalne.

20) Firma w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykonał lub wykonuje: – **co najmniej 2 (dwie) usługi obejmujące swoim zakresem serwisowanie/przeglądy aparatury medycznej (tożsamej lub zbliżonej co do rodzaju aparatury wskazanej przez Zamawiającego) świadczone w sposób ciągły o okresie minimum 1 roku (jeden rok).**

### III. Do oferty każdy Wykonawca zobowiązany jest załączyć:

- formularz oferty,
- formularz cenowy,
- aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej,
- oświadczenie – załącznik nr 3
- wykaz usług – załącznik nr 4
- aktualne dokumenty z kalibracji urządzeń pomiarowych,
- przedstawienie uprawnień z zakresu eksploatacji urządzeń elektrycznych i uprawnień kontrolno-pomiarowych

Częstość przeglądów aparatury medycznej wskazana jest w opisie każdej części.

