

Płońsk, dn 07.11.2016

Znak sprawy: FZP.261.14.2016

*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na świadczenie usług w zakresie przeglądów i konserwacji sprzętu medycznego*

### **Wyjaśnienie treści SIWZ Nr 1**

Na podstawie art. 38 ust. 1- 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2015, poz.2164 - j.t. z późn. zm ) Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Marszałka Józefa Piłsudskiego w Płońsku informuje, iż Wykonawca zwrócił się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia na zapytanie Wykonawcy i przekazuje treść zapytań wraz wyjaśnieniami Wykonawcom, którym przekazał SIWZ bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieszcza na stronie internetowej na której udostępniana jest specyfikacja.

### **Pytania Wykonawcy / Odpowiedzi Zamawiającego**

1. Dotyczy Zadania nr. 64  
Prosimy o wydzielenie pomp infuzyjnych BBRAUN z zadania 64 tj. poz. 10-15, poz.39 – 42, poz. 47 – 52 do osobnego zadania.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

2. Prosimy o wyłączenie do oddzielnego zadania następujących pozycji z Załącznika nr 4 do SIWZ:
  - a. Zadanie nr 21 – Pozycje: 11, 12
  - b. Zadanie nr 42 – Pozycje: 1-20, 44, 45, 51, 53-55
  - c. Zadanie nr 65 – Pozycje: 13-19
  - d. Zadanie nr 73 – Pozycje: 12
  - e. Zadanie nr 76 – Pozycje: 38-43, 46

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

3. Prosimy o doprecyzowanie, że dostawa i wymiana zużytych drobnych materiałów odbywać się będzie w trakcie wykonywania przeglądów.

Odp.: Tak

4. Czy Zamawiający w zakresie uprawnień do wykonania zamówienia zgodnie z wymaganiami Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2010r. nr 107 poz.679) będzie wymagał od oferentów autoryzacji producentów poszczególnych urządzeń w zakresie prowadzenia serwisu lub dysponowania osobami posiadającymi certyfikaty szkoleń serwisowych odbytych u producentów urządzeń?

Odp.: Nie

5. Pakiet nr 17 Czy Zamawiający wykreśli pozycję nr 3 automat do barwień z opcją cyfrowirowania?

Uzasadnienie: przegląd aparatu Previ Color Gram zgodnie z zaleceniami producenta należy wykonać co 24 m-ce. Ostatni przegląd został wykonany u Zamawiającego 16.06.2016r. **Wobec powyższego przegląd w/w aparatu należy przeprowadzić w czerwcu 2018 r., czyli po okresie obowiązywania umowy, która ma być zawarta na okres 12 miesięcy**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

6. §2 ust. 1 punkt 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na: „stosowania na fakturze VAT/rachunku wystawionej za realizację przedmiotu umowy identycznej nazwy przedmiotu umowy, jak podana w Formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa urządzenia” lub w kolumnie „TYP”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

7. §6 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 2%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

8. §6 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna była liczona od wartości niezrealizowanej części umowy w wysokości 5%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

9. **(Dotyczy pakietu nr 13, 68, 69, 70, 71, 72):**

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?

Odp: Nie

10. **(Dotyczy pakietu nr 13, 14):**

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?

Odp: Nie

**11. (Dotyczy pakietu nr 21, 22):**

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?

Odp: Nie

**12. (Dotyczy pakietu nr 13, 14, 21, 22, 35, 53, 54, 55, 65, 68, 69, 70, 71, 72, 79):**

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**.

Odp: Nie

**13. Z uwagi na fakt, że nasza firma specjalizuje się wyłącznie w serwisowaniu echokardiografów i aparatów USG firmy General Electric a w zadaniu nr 10 są wyszczególnione aparat mammograficzny i strzykawka automatyczna, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatu LOGIQ 7 General Electric w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

**14. W związku ze zmiłą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego stosownie do art.8, art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.**

Dane dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu:

Paweł Obermeyer – Dyrektor Naczelny SP ZZOZ w Płońsku

Franciszek Makowski – Z-ca Dyr. ds. Administracyjno - Gospodarczych

Jacek Baranowski

Urszula Ruszczak

Marta Kosecka

Inne osoby:

Anna Sychowska

Marzena Kobylińska

Sławomir Potwardowski

Ismena Poryzińska

15. W pakiecie 13 pozycja 2 i 3 są aparaty do znieczulania firmy Draeger . Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez autoryzowany serwis wydzieli te pozycje do osobnego pakietu ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

16. W pakiecie 64 pozycja 56, 57, 59 są Pompy firmy Fresenius . Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez autoryzowany serwis wydzieli te pozycje do osobnego pakietu ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

17. W pakiecie 80 pozycja 10 i 11 są mierniki bilirubiny produkcji firmy Draeger. Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez autoryzowany serwis wydzieli te pozycje do osobnego pakietu ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

18. 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: pakietu 13 pozycja 1,3 ; pakietu 64 pozycja 56,57,59 ; pakietu 72 ; pakietu 80 pozycja 10,11, dodatkowo oprócz OŚWIADCZENIA WYKONAWCY składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU - zał. 3 do SIWZ, autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

Odp.: Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów i wszystkie dokumenty i wymagania zostały określone w SIWZ i w załącznikach.

19. Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z : pakietu 13 pozycja 1,3 ; pakietu 64 pozycja 56,57,59 ; pakietu 72 ; pakietu 80 pozycja 10,11, dodatkowo oprócz oświadczenia oprócz OŚWIADCZENIA WYKONAWCY składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU - zał. 3 do SIWZ imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych ?

Odp.: Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów i wszystkie dokumenty i wymagania zostały określone w SIWZ i w załącznikach.

20. 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: pakietu 13 pozycja 1,3 ; pakietu 64 pozycja 56,57,59 ; pakietu 72 ; pakietu 80 pozycja 10,11, dodatkowo oprócz oświadczenia oprócz OŚWIADCZENIA WYKONAWCY składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU - zał. 3 do SIWZ 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 ?

Odp.: Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów i wszystkie dokumenty i wymagania zostały określone w SIWZ i w załącznikach.

21. 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 urządzeń z : pakietu 13 pozycja 1,3 ; pakietu 64 pozycja 56,57,59 ; pakietu 72 ; pakietu 80 pozycja 10,11, użycia tylko oryginalnych części zamiennych ?

Odp: Tak

22. 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 pakietu 13 pozycja 1,3 ; pakietu 64 pozycja 56,57,59 ; pakietu 72 ; pakietu 80 pozycja 10,11, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi ? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu ?

Odp: Nie

23. Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych . Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla urządzeń z: pakietu 13 pozycja 1,3 ; pakietu 72 ; pakietu 80 pozycja 10,11, na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej ?

**Pakiet 13 pozycja 2,3**  
**Fabius GS 2 szt**

MX08832	ZESTAW 2-LETNI FABIUS GS	szt.	2
---------	--------------------------	------	---

**Pakiet 72**  
**Savina 1 szt**

MX08659	ZESTAW SERWISOWY SAVINA 2-LETNI	szt.	1
---------	---------------------------------	------	---

**Pakiet 80 pozycja 10,11  
Miernik Bilirubiny JM103 x 2 szt**

MU00831	BATTERY 2HR-4UC	szt.	2
---------	-----------------	------	---

Odp.: Tak

24. Czy Zamawiający będzie wymagał umieszczenia nr katalogowych części zalecanych przez producenta do wymiany podczas przeglądu na raporcie serwisowym i na fakturze ? Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców ?

Odp.: Tak

25. Przeglądy opisane w instrukcji urządzenia przez producenta obejmują wymianę części eksploatacyjnych. Czy cena jednostkowa jaka mamy podać w formularzu cenowym, kolumna 7 „cena jednostkowa netto, zawiera wartość usługi przeglądu + wartość części eksploatacyjnych (zestawy serwisowe , części zużywalne przewidziane przez producenta do wymiany podczas przeglądu) ?

Odp.: Tak w cenie oferty należy uwzględnić wszystkie koszty.

26. (pompy Fresenius) Urządzenie z pakietu 64 pozycja 56,57,59 pompa infuzyjna Pilot A-2 według zapisów w instrukcji obsługi powinien mieć wymieniany akumulator co 36 miesiące. Czy Zamawiający wymieniał w pompach Pilot A-2 w przeciągu ostatnich 3 lat podczas przeglądu akumulator ?

Odp: Nie

27. (pompy Fresenius) Urządzenie z pakietu 64 pozycja 56,57,59 pompa infuzyjna Pilot A-2 według zapisów w instrukcji obsługi powinien mieć wymieniany akumulator co 36 miesiące. Czy Zamawiający będzie wymagał od wszystkich oferentów wymiany akumulatora przewidzianego w dokumentacji technicznej o nr kat 174025 i umieszczenie tej informacji z nr kat na raporcie serwisowym i fakturze ?

Odp: Nie

28.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w § ..... umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odp: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

29.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odp: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30.

Czy Zamawiający zgodzi się by kara umowna za nieterminowe wykonanie przedmiotu umowy wynosiła 2% wartości brutto niezrealizowanej usługi za dzień opóźnienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

31.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli dotyczącej przetwarzania danych osobowych: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Zamawiający jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych. Zaproponowana przez nas klauzula ma na celu umożliwienie przetwarzania danych osobowych zgodnie z Ustawą o ochronie danych osobowych w przypadku dostępu Wykonawcy do danych osobowych pacjentów Zamawiającego przy wykonywaniu napraw gwarancyjnych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

32.

Ze względu na posiadanie uprawnień do wykonywania przeglądów technicznych i konserwacji aparatury medycznej firmy Hewlett Packard zwracamy się z prośbą włączenie do zadania nr 6 poz. 13 oraz 14 z zadania 21.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

33.

Ze względu na posiadanie uprawnień do wykonywania przeglądów technicznych i konserwacji aparatury medycznej firmy Hewlett Packard zwracamy się z prośbą włączenie do zadania nr 6 poz. 22 oraz 23 z zadania 35.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

34.

Ze względu na posiadanie uprawnień do wykonywania przeglądów technicznych i konserwacji aparatury medycznej firmy Hewlett Packard oraz Philips zwracamy się z prośbą o wyłączenie do zadania nr 6 poz. 1.4.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

Treść wyjaśnień należy uwzględnić w złożonej ofercie.

ZAMAWIAJĄCY