



Wojewódzkie
Centrum
Szpitalne
Kotliny
Jeleniogórskiej

WOJEWÓDZKIE CENTRUM SZPITALNE

KOTLINY JELENIÓGÓRSKIEJ

58 - 506 Jelenia Góra, ul. Ogińskiego 6

NIP: 611-12-13-469, REGON: 000293640



DOLNY
ŚLĄSK

DEZ/616/2024

Jelenia Góra, dnia 06.05.2024 r.

DO WYKONAWCÓW

Dot.: Wykonanie przeglądów technicznych urządzeń i sprzętu medycznego wraz z wymianą obowiązkowych części

Nr referencyjny : ZP/PN/23/04/2024

PUBLIKACJA OGŁOSZENIA W EZAMÓWIENIA:

NUMER OGŁOSZENIA: 2024/BZP 00303563/01 Z DNIA 26.04.2024 R.

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

ZESTAW 5 :

Dot. Pakiet 14, 15

Czy Zamawiający wymaga, żeby przeglądy komór były dokonywane zgodnie z normą PN EN 12469 oraz czy wymaga wymiany filtrów i lamp bakteriobójczych UV (jeżeli znajdują się w komorze)? W przypadku wymaganej wymiany filtrów, prosimy o podanie ich wymiarów.

Odpowiedź: W zakresie Pakietu Nr 14, poz. 1, 2 i 5 Zamawiający wymaga, żeby przeglądy komór były dokonywane minimum z zachowaniem norm: EN ISO 14644-3, EU GMP, EN 12469 (PN EN 12469), DIN 12980 oraz PN EN 61010. W zakresie Pakietu Nr 14 poz. 3 i 4 oraz w zakresie Pakietu Nr 15 Zamawiający wymaga, żeby przeglądy komór były dokonywane minimum z zachowaniem normy PN EN 12469.

Zakres przeglądu zgodnie z uwagami zawartymi w Załączniku Nr 1 do SWZ.

Dot. Pakiet 14, 15

W związku z różnym wykorzystywaniem komór laminarnych w placówkach medycznych, zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego, o udzielenie informacji dotyczących badań, w których są one wykorzystywane (dot. zagrożeń użytkownika np. promieniowanie, cytostatyki).

Odpowiedź: W zakresie Pakietu Nr 14, poz. 1, 2 i 5 – komory wykorzystywane w Aptece Szpitalnej - Pracowni Leku Cytostatycznego, w zakresie Pakietu Nr 14 poz. 3 i 4 oraz w zakresie Pakietu Nr 15 – komory wykorzystywane w Dziale Diagnostyki Laboratoryjnej - Laboratorium Mikrobiologicznym.

Dot. zapisów SWZ pkt. 16.1

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o doprecyzowanie kryterium poza cenowego, którym będzie się Zamawiający kierował podczas oceny ofert. Czy tym kryterium jest czas usunięcia awarii czy gwarancja?

Odpowiedź: Kryteria oceny ofert zostały określone w SWZ oraz w ogłoszeniu o zamówieniu. Przy ocenie ofert Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i wagami:



tel. sekretariat: (075)-75-37-201, tel. centrala: (075)-75-37-100

fax: (075)-75-42-335

e-mail: poczta@spzoz.jgora.pl

Cena (C) – waga 60% (60% = 60,00 pkt) oraz Czas usunięcia awarii (CU) – waga 40 % (40% = 40,00 pkt.)

ZESTAW 6 :

Dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Aparat do znieczulenia i parownik nie zapisują danych osobowych, a w przypadku monitora nie dochodzi do zlecenia nam do wykonania czynności na danych osobowych typu usuwanie czy przenoszenie danych (co więcej serwisant zajmuje się tylko tzw. logami błędów, nie danymi osobowymi), dlatego umowa powierzenia w przypadku części nr 2 jest bezzasadna.

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami §11 ust. 3 Załącznika Nr 3 do SWZ – Projekt umowy, Zamawiający wyjaśnia, że jeśli w ramach realizacji umowy, niezbędne okaże się przekazanie przez Zamawiającego do przetwarzania przez Wykonawcę danych osobowych w zakresie innym niż wskazane w umowie, Strony zobowiązują się zawrzeć odrębną umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych na podstawie art. 28 RODO.

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wartości kar umownych określonych w § 4 ust. 2 ppkt b z 30% do 20% ?

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW 7 :

1. Dot. SWZ pakiet 3, rozdz. 9. Warunki udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania

Ze względu na złożoność technologiczną i ważną rolę odpowiedniej diagnostyki medycznej, wnosimy, aby Zamawiający wymagał również autoryzacji producenta dla pakietu nr 3.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Dot. SWZ pakiet 3, rozdz. 9. Warunki udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania

Czy Zamawiający ze względu na złożoność technologiczną i ważną rolę odpowiedniej diagnostyki medycznej będzie wymagał dla pakietu nr 3, aby Wykonawca dysponował co najmniej dwoma inżynierami, którzy posiadają imienny certyfikat potwierdzający odbycie szkoleń u producenta urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Dot. formularza asortymentowo- cenowego dla pakietu nr 3

Prosimy o poprawę formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 3, wiersz nr 1. Prawdopodobnie doszło do omyłki w formatowaniu tabeli.

Odpowiedź: Poprawiony Załącznik Nr 1 w zakresie Pakietu Nr 3 stanowi załącznik do niniejszego dokumentu.

4. dot. Załącznika_Nr_3_Projekt_umowy

Czy Zmawiający pisząc w § 1 ust. 3.3 wzoru umowy o aktualizacji oprogramowania, miał na myśli oprogramowanie, które nie sprzedawane jest komercyjnie i nie poszerza możliwości diagnostycznych urządzenia, a oprogramowanie które producent zaleca w celu poprawy wydajności i w celu usunięcia ewentualnych błędów w oprogramowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od warunku aktualizacji oprogramowania w zakresie realizowanych przeglądów. Poprawiony Załącznik Nr 3 stanowi załącznik do niniejszego dokumentu.

ZESTAW 8 :

Dotyczy SWZ – rozdz. 7, pkt. 1 - dla pakietu 21

Prosimy o dodanie do powyższego pkt. oraz do umowy następującego zapisu: „Przeglądy oraz kalibracje powinny odbywać się w miejscu użytkowania urządzenia, lecz w przypadku braku takiej możliwości urządzenie może zostać wysłane do Wykonawcy po wcześniejszym uzgodnieniu tego faktu z Zamawiającym, na koszt Wykonawcy. W celu utrzymania ciągłości pracy Wykonawca zapewnia możliwość użyczenia sprzętu zastępczego na wniosek Zamawiającego.”

Powyższa prośba wynika z faktu, że część usług przeglądów z powodów technicznych, organizacyjnych i ekonomicznych może być wykonana tylko w serwisie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, wyłącznie w zakresie dot. Pakietu Nr 21.

Dotyczy SWZ – rozdz. 9, pkt. 4 oraz rozdz. 10, pkt. 3, ppkt. 4) – dla pakietów 12, 21

Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu potwierdzającego odbycie szkoleń w zakresie przeglądów sprzętu wyszczególnionego w pakietach 12 i 21, 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), wzorcowaniem, weryfikacją lub kontrolą bezpieczeństwa, jeżeli nie mogą one być wykonane przez użytkownika wyrobu we własnym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Załącznika Nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy) - dla pakietu 21

Prosimy o podanie szczegółowego wykazu (nazwa, symbol katalogowy, numer seryjny) wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu 21.

W skład w/w zestawów z pewnością wchodzi różne elementy, a każdy z nich musi zostać wyceniony osobno. W/w informacje są niezbędne do stworzenia oferty przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia wykaz części dla pozycji nr 1, 2 i 3:

Pozycja nr 1:

Nr katalogowy	Nr seryjny	Nazwa
GD670	5093	MICROSPEED UNI JEDN.STEROW.Z JEDN.CHŁOD.
GD672	6051	MICROSPEED UNI KABEL SILN.D.STEROW.NOŻNY
GD675	2551	MICROSPEED UNI XS SILNIK HIGHSPEED
GD685	1184	MICROSPEED UNI SILNIK TREPANACYJNY
GB740R	4106	HI-LINE XS UCHWYT KRANIOTOMU
GB757R	4311	HI-LINE XS UCHWYT ODGIETY II
GB771R	740	Uchwyt wygięty HI-LINE
GD450M	2016-1005938	MICRO-LINE UCHWYT PROSTY 1:1 DO 2,35X70
GD668	2008	MICROSPEED UNI STEROWANIE NOŻNE 1 PEDAL

Pozycja nr 2 i 3:

Lp	Nazwa	Symbol katalog.	Nr. Seryjny
1	ELAN 4 ELECTRO JEDNOSTKA STEROWNICZA	GA800	2038
2	ELAN 4 ELECTRO STEROWANIE NOŻNE	GA808	1603
3	ELAN 4 ELECTRO KABEL SILN.DO STEROW.NOŻ.	GA806	3345
4	ELAN 4 ELECTRO 1 PIERŚCIEN UCHWYT L7	GA862	1163
5	ELAN 4 ELECTRO 1 PIERŚCIEN UCHWYT L4	GA861	784
6	ELAN 4 ELECTRO SILN.LOWSPEED INTRA	GA824	563
7	ELAN 4 ELECTRO JEDNOSTKA STEROWNICZA	GA800	3111
8	ELAN 4 ELECTRO STEROWANIE NOŻNE	GA808	3009
9	ELAN 4 ELECTRO KABEL SILN.DO STEROW.NOŻ.	GA806	5251
10	ELAN 4 ELECTRO KRANIOTOM 2 PIERŚCIENIE	GA849	2301
11	ELAN 4 ELECTRO 1 PIERŚCIEN UCHWYT L7	GA862	2126
12	ELAN 4 ELECTRO 1 PIERŚCIEN UCHWYT L10	GA863	1772
13	ELAN 4 ELECTRO SILNIK TREPANACYJNY	GA822	1923

Załączniki:

Załącznik nr 1 - Formularz asortymentowo-cenowy wraz z OPZ (zmieniony w zakresie Pakietu Nr 3);

Załącznik Nr 3 – Projekt umowy.

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie z uwzględnieniem wcześniej udzielonych odpowiedzi. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Z up. Dyrektora WCSKJ

.....