



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
http://www.szpital.miechow.pl,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

Miechów, dnia 17 września 2024 r.

/wszyscy uczestnicy postępowania/

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na: **Świadczenie usługi w zakresie wykonania napraw bieżących, konserwacji oraz okresowych przeglądów technicznych aparatury i sprzętu medycznego - powtórka**. Nr sprawy: **23/TP/2024**

W związku z wniesieniem pytań, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.)

1.

Pakiet nr 15, w związku z projekt umowy par. 1 ust. 9
Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykonanie usługi w siedzibie Wykonawcy? Na czas przeglądu Wykonawca dostarczy (na życzenie Zamawiającego) urządzenia zastępcze oraz pokryje koszty transportu (przesyłki kurierskiej).

Ad. 1 Zamawiający wyrażamy zgodę.

2.

W związku z dużą liczbą przeglądów sprzętów, prosimy o wykreślenie z umowy §1 podpunkt 9 treści związanej z koniecznością pozostawienia sprzętu zastępczego o takich samych lub zbliżonych parametrach na czas na naprawy urządzenia.

Ad. 2 Pozostaje jak w SWZ.

3.

Dotyczy SWZ – rozdz. VIII, pkt. 2, ppkt. 4) – dla zadania 2

Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu w zakresie odbycia szkoleń w zakresie przeglądów sprzętu wyszczególnionego w zadaniach nr 7, 17, 20, 32, 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), wzorcowniami, weryfikacją lub kontrolą bezpieczeństwa, jeżeli nie mogą one być wykonane przez użytkownika wyrobu we własnym zakresie.

Ad. 3 Zgodnie z § 2 ust 1 i 2, Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy.

4.

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - §9, pkt. 3, ppkt. e. – dla zadania 2

Prosimy o zmianę zapisu na: „zapewnienia oryginalnych części zamiennych do wykonywanych napraw;”

Powyższa prośba wynika z faktu, że usługi napraw z powodów technicznych, organizacyjnych i ekonomicznych mogą być wykonywane tylko w serwisie Wykonawcy.

Ad. 4 Pozostaje jak w SWZ.

5.

Pytanie dotyczące pakietu nr 12.

Czy jest możliwość wydzielenia do osobnego pakietu MYJNI DO ENDOSKOPÓW ENDOENDOCLEANER oraz szafy endoskopowej?

Ad. 5 Pozostaje jak w SWZ.

6.

Zadanie nr 13: Czy w cenie przeglądu należy uwzględnić koszt wymiany akumulatorów w pompach? Wykonawca wyjaśnia, że zgodnie z zaleceniami producenta wymiana akumulatora winna następować co 2 lata.

Ad. 6 W cenie przeglądu NIE należy uwzględniać kosztu wymiany akumulatorów w pompach, pod warunkiem, że Wykonawca warunkowo dopuści sprzęt do eksploatacji oraz zezwoli na wymianę akumulatorów przez wykwalifikowanych pracowników szpitala.

7.

Zadanie nr 13: Wykonawca wskazuje, że do wykonania czynności objętych przedmiotem zamówienia wymagane jest posiadanie specjalistycznych przyrządów oraz oprogramowania, ponadto czynności te wykonane mogą być jedynie przez przeszkolony lub fabryczny serwis. Wszystkie nieautoryzowane działania w zakresie serwisowania lub modyfikacji urządzeń Medima przenoszą odpowiedzialność za skutki niewłaściwego działania urządzeń na osoby lub organizacje zlecające i wykonujące te czynności. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wymaga od Wykonawców posiadanie stosownej autoryzacji producenta lub posiadania w swych zasobach osób/y, które legitymują się imiennym aktualnym certyfikatem wystawionym przez producenta urządzenia lub jego autoryzowanego przedstawiciela poświadczającym przeszkolenie w zakresie obsługi serwisowej urządzeń objętych pakietem nr 13?

Ad. 7 Zgodnie z § 2 ust 1 i 2, Załącznika nr 5 do SWZ - wzór umowy.

podpis elektroniczny