



Do wszystkich zainteresowanych,

**Dotyczy:**

**postępowania\_ZP/66/2016 - usługa polegająca na wykonaniu przeglądów i diagnostyki uszkodzenia w przypadku awarii aparatury medycznej dla Instytutu „CZMP”**

**Szanowni Państwo!**

W związku z zapytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

**Pytanie 1: dotyczy pozycji 54 i 62**

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 pozycja 54 i 62, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 4 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) do SIWZ, autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadza do umowy wymóg w powyższym zakresie (dla pozycji 54 i 62) i dodaje w § 2 Załącznika 8 do SIWZ jako kolejny punkt numer 12 dodaje dodatkowy zapis.**

**W związku z powyższym Zamawiający doprecyzowuje zapisy w Załączniku 8 do SIWZ.**

**Pytanie 2:**

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 formularza cenowego pozycja 54 i 62, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 4 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadza do umowy wymóg w powyższym zakresie (dla pozycji 54 i 62) i dodaje w § 2 Załącznika 8 do SIWZ jako kolejny punkt numer 13 dodaje dodatkowy zapis.**

**W związku z powyższym Zamawiający doprecyzowuje zapisy w Załączniku 8 do SIWZ.**

**Pytanie 3:**

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 pozycja 54 i 62, dodatkowo oprócz oświadczenia załącznik nr 4 (OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp) 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie w/w zmian, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zamawiający wyjaśnia, iż z zapis został ujęty w § 2 punkt 7 c - Wzoru Umowy - Załącznik 8 do SIWZ.**

**Pytanie 4:**

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:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie w/w zmian, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 5:**

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 pozycja 54 i 62, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadza do Formularza Cenowego wymóg w powyższym zakresie (dla pozycji 54 i 62) i dodaje w Załączniku numer 2 do SIWZ dodatkowe zapisy.**

**W związku z powyższym Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w Załączniku 2 do SIWZ.**

**Pytanie 6:**

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 pozycja 54 i 62, 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.

Pozycja 54

Przeгляд aparatu: Kardiomonitor Drager Infinity Delta z 2009 x 1 szt

2866726	Air Filter NP Module 10pcs	Op.	0,2
MS31385	E/M SPR LITH ION BATT ORG 5.9	Szt.	1

Pozycja 62

Przeгляд sześć-miesięczny (po 6 miesiącach) aparatu: Inkubator Caleo firmy Drager x 1 szt

Bez części

Przeгляд sześć-miesięczny (po 12 miesiącach) aparatu: Inkubator Caleo firmy Drager z wymianą zestawu przeglądowego x 1 szt

MX08882	CaleoSet 2J O2+Cooker to 2010	Szt.	1
---------	-------------------------------	------	---

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadza do Formularza Cenowego wymóg w powyższym zakresie (dla pozycji 54 i 62) i dodaje w Załączniku numer 2 do SIWZ dodatkowe zapisy.**

**W związku z powyższym Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w Załączniku 2 do SIWZ.**

**Pytanie 7:**

Według naszej bazy sprzętu w szpitalu pracuje tylko jeden inkubator Caleo. W pozycji 62 są wymienione dwa inkubatory. Pierwszy wymaga przeglądu po 6 miesiącach drugi po 12 miesiącach. Proszę o weryfikację ilości sprzętu i podanie nr seryjnych obu inkubatorów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyjaśnia, że w pozycji 62 jest jeden respirator wymagający przeglądów co 6 miesięcy. Zamawiający zmienia zapisy SIWZ i usuwa w Załączniku nr 2 podpozycję drugą z pozycji nr 62. Numer seryjny inkubatora tj. ASEH0003-2013.**

**Pytanie 8:**

Informujemy, że do endoskopów zawartych w pakiecie 14 i 15 nie są już dostępne nowe i oryginalne części zamienne w związku z zaprzestaniem produkcji tych części od dnia 31.03.2015r.

Czy Zamawiający w dalszym ciągu jest zainteresowany wykonaniem przedmiotowych napraw?

Jeśli Zamawiający nie dopuszcza naprawy niezgodnej z zaleceniami producenta prosimy o wykreślenie przedmiotowego sprzętu z postępowania przetargowego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie w/w zmian, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Integralnymi załącznikami do niniejszej odpowiedzi jest:**

- Zmieniony Załącznik Nr 2 do SIWZ – Zestawienie Wymaganych Parametrów
- Zmieniony Załącznik Nr 8 do SIWZ - Wzór Umowy
- Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

**§ 56****Było:**

Ofertę należy złożyć w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A” (Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pok.Nr 15 do dnia **29.03.2016 r. do godz.12:00**

**Jest:**

Ofertę należy złożyć w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A”(Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pok. Nr 15 do dnia **30.03.2016 r. do godz.12:00**

**§ 59**

**Było:**

Otwarcie ofert nastąpi w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A” (Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pokój Nr 15, w dniu **29.03.2016 r.**

**o godz.12:15**

**Jest:**

Otwarcie ofert nastąpi w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A”(Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pokój Nr 15, w dniu **30.03.2016 r**

**o godz.12:15**

**Wersja elektroniczna dokumentu.**

**Dokument podpisany w oryginale przez Zastępcę Dyrektora ds. Administracji i Rozwoju  
– dr Pawła Grockiego z upoważnienia Dyrektora Instytutu prof. dr hab. n. med. Macieja Banacha**