



DZP/381 / 42B/2018

Katowice 23.05.2018

Do wszystkich Wykonawców

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Andrzej Rechowicz

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

Odpowiedzi na pytania

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na obsługę serwisową aparatury anestezyjologicznej

1 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 3, 6, 7, 8, 11:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

ODPOWIEDZ

Oferta powinna uwzględniać wymianę akumulatorów zgodnie z tabelami kosztów dla poszczególnych aparatów.

2 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 1, 10:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd kardiomonitorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

ODPOWIEDZ

W ramach przeglądu nie oczekujemy wymiany akumulatora.

3 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 2, 9:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

ODPOWIEDZ

W ramach przeglądu nie oczekujemy wymiany akumulatora.

4 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 1-11, 13:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaki jest rok produkcji urządzeń wymienionych w pakiecie nr 1-11, 13.

Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

ODPOWIEDZ

Kardiomonitor PM8000

sn: AA3A3661R – 2003r, AA3A3662R – 2003r, AA59-10311 – 2005r, AA6AC2791 – 2006r

Kardiomonitor PM9000

sn: BX-7B1103824, - 2008, W57018883QS – 2005

Kardiomonitor MEC-1000

sn: AQ-7A105224- 2007r, AQ-82108984 - 2008r, AQ6AB10273 – 2006r, AQ6AB10274 – 2006r, AQ6AB10277 -2006r,

AQ6AB10278 – 2006r, AQ72B13607 – 2007r

Kardiomonitor MEC-1200

sn: CC-15117888 – 2011r, CC-15117898 – 2011r, CC-83103397 – 2008r

Kardiomonitor iMEC8



sn: EW-22000530, EW-25000825, EW-25000918, EW-25000924 – 2012r
EW-39006014, EW-39006015, EW-39006016, EW-39006017, EW-39006018 – 2013r
EW-46011477, EW-46011847 – 2014r
Kardiomonitor iMEC10
sn: EX-29002838, EX-2A003427, EX-36007367, EX-36007368, EX-36007369, EX-36007370 – 2013r
Kardiomonitor iMEC12
sn: EV-46012283 – 2014
Stacja centralnego nadzoru Hypervisor VI
sn: CZC3330Y88 – 2013r
Defibrylator Cardio - Aid 100
sn: 12110538, 12110539, 12110540, 12111428 – 2000r
Defibrylator BeneHeart D6
sn DG OB002262, DG OB002263, DG OB002264, DG OB002266, DG OB002260, DG OB002256, DG OB002257, DG OB002258, DG OB002259, DG OB002261 – 2010r
DG OB002265, DG OB002267 – 2011r
Defibrylator BeneHeart D3
sn: EL-37008982, EL-38009432, EL-38009431 – 2013r
Respirator transportowy Oxylog 2000 Plus (9szt.):
sn: ASCC-0082, ASCC-0076 ASCC-0083, ASCC-0079 ,ASCC-0081, ASCC-0075, ASCC-0074, ASCC-0080, ASCC-0084 – 2011r
Aparat do znieczulania Fabius GS (2szt.)
sn: 10964,2002
ARTF-0021 2003
Parownik Isoflurane Vapor
sn: ARPK-0002 – brak danych
Parownik Isoflurane Vapor 19.3
sn: ARLL – 0425 – brak danych
Parownik Sevoflurane
sn: ARPL-0443, ARTE-0897 – brak danych
Respirator noworodkowy Babylog 8000
sn: ASFE-0021 - 2014
Respirator Inspiration Event Medical (5 szt.):
s/n 2004W020111 – 2002r
s/n 2005W020116 - 2002r
s/n 2003W020251 - 2003r
s/n 2003W020254 - 2003r
s/n 2005W020117 - 2002r
Respirator noworodkowy SLE2000:
sn: F1124(2005) - 2005
Respirator 740 Puritan Bennett:
sn: 3501011342 - 2001
Respirator 740 Puritan Bennett (2 szt.):
sn: 3501010322 - 2001
sn: 3501982478 - 2000
Respirator 840 Puritan Bennett (6 szt.):
sn: 3512101047 sn: 3512101038 sn: 3512101145 sn: 3512101040 sn: 3512101045 sn: 3512101052 – 2010r
Defibrylator Reanibex 700
sn: 2007/20021605 - 2007
Kardiomonitor Ultraview 1050 (3 szt.):
sn: 369-109102, sn: 369-109109, sn: 369-109197 – 2001r
Kardiomonitor PC-3000:
sn: J4200KD00146 – 2014r
Respirator noworodkowy BP2001 BV 2401
sn: 12085 – 1987r
Wypożyczenie aparatów do znieczulania Primus (moduł Infinity BIS)
sn: ASBE-0098, ASBE-0104, ASBE – 0091 – 2010r

5 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 1-11,13:

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.



ODPOWIEDZ

Aparaty do znieczuleń znajdują się tylko w części nr 4.

Fabius GS sn: 10964 – bez dodatkowych urządzeń. Fabius GS sn: ARTF-0021 – monitor Draeger Vamos ARTL – 0122 (2003r)

6 PYTANIE

Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji, systemu i standardów jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012

7 PYTANIE

Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia listy urządzeń kontrolno-pomiarowych wraz z ważnymi certyfikatami legalizacji? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie będzie wymagał listy urządzeń kontrolno-pomiarowych wraz z ważnymi certyfikatami legalizacji.

8 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, pkt. III, ust. 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby przeglądy urządzeń w Części 3, 4, 5 i 6 oraz naprawy urządzeń w Części 13, były wykonywane przy użyciu nowych i oryginalnych części zamiennych, zgodnie z dokumentacją techniczną producenta?

ODPOWIEDZ

Zgodnie z zapisami wzoru umowy stanowiący załącznik 6a (**§2 ust. 5** Przeglądy techniczne i naprawy będą wykonywane w siedzibie Zamawiającego przy użyciu własnych materiałów i narzędzi Wykonawcy. Przeglądy techniczne będą wykonywane przy użyciu oryginalnych, dostarczonych przez Wykonawcę części zamiennych)

9 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, pkt. III, ust. 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby wykonawcy dysponowali dostępem do oprogramowania serwisowego, jeżeli dokumentacja techniczna producenta wymaga jego zastosowania podczas czynności przeglądu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami wzoru umowy „Wykonawca gwarantuje, że Obsługa serwisowa będzie realizowana zgodnie z zaleceniami producenta aparatów, obowiązującymi normami i przepisami prawa oraz z zachowaniem przepisów BHP i P. Poż., przez osoby posiadające potrzebne kwalifikacje.”

10 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, pkt. III, ust. 3

Prosimy o potwierdzenie, że czynności serwisowe obejmują nieodpłatne aktualizacje oprogramowania lub modyfikacje software wynikające z aktualnych zaleceń producenta? Jest to istotny warunek zamówienia ponieważ rodzi po stronie wykonawców obowiązek posiadania dostępu do oprogramowania serwisowego i możliwość legalnego dysponowania prawami autorskimi.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami wzoru umowy „Wykonawca nie może dokonywać żadnych zmian w układach, nastawach oraz zmian parametrów aparatów, chyba, że ma pisemne upoważnienie producenta oraz pisemną zgodę Zamawiającego, a zmiana ma na celu



poprawę funkcjonalności, bezpieczeństwa lub modernizacji oprogramowania" oraz obliczenia ceny zgodnie z zapisami pkt. XII SIWZ

11 PYTANIE

Dotyczy SIWZ pkt. XII, ust. 1 c)

Prosimy o potwierdzenie, że termin „kwalifikacje personelu – oświadczenie i kopia imiennego certyfikatu” oznacza aktualne, dedykowane do urządzeń certyfikaty szkoleń producenta? W przypadku aparatury medycznej służącej do podtrzymywania funkcji życiowych tylko dokumenty wydane przez producenta zapewniają możliwość zachowania porównywalności ofert ponieważ nie ma innej możliwości zdobycia odpowiednich kwalifikacji.

ODPOWIEDZ

Zgodnie z zapisami SIWZ „Wypełnione i podpisane oświadczenie wykonawcy załącznik nr 5 dotyczący pracowników posiadających imienny certyfikat potwierdzający odbycie szkolenia u producenta danego aparatu razem z imienną kopią certyfikatu,,

12 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 4.1, Część 3

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z dokumentacją techniczną przygotowaną przez producenta, przegląd respiratorów transportowych w okresie umowy obejmuje wymianę zestawu serwisowego Oxylog 3000 ServSet - year, w dedykowanych ilościach i terminach zgodnych z wiekiem eksploatacyjnym dedykowanych urządzeń.

ODPOWIEDZ

Zgodnie z zaleceniami producenta i zapisami SIWZ // (przedmiotem zamówienia jest respirator Oxylog 2000 Plus)

13 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 4.1, Część 4

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z dokumentacją techniczną przygotowaną przez producenta, przegląd aparatów do znieczulania w okresie umowy obejmuje wymianę następujących części zamiennych; ServSet - year Fabius GS, ServSet 1-year Fabius GS, Maintenance-Kit COSY 2.n, 2-year, filtr 37mm, w dedykowanych ilościach i terminach zgodnych z wiekiem eksploatacyjnym dedykowanych urządzeń.

ODPOWIEDZ

Zgodnie z zaleceniami producenta i zapisami SIWZ.

// W formularzu cenowym jest rozróżnienie na 4 przeglądy w zależności od wymienianego zestawu.

14 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 4.1, Część 5

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z dokumentacją techniczną przygotowaną przez producenta, przegląd parowników w okresie umowy obejmuje wymianę ServSet 2-year Vapor kit, w dedykowanych ilościach i terminach zgodnych z wiekiem eksploatacyjnym dedykowanych urządzeń.

ODPOWIEDZ

Zgodnie z zaleceniami producenta i zapisami SIWZ.

// W Formularzu cenowym jest rozróżnienie na 2 przeglądy w zależności od wymienianego zestawu.

15 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 4.1, Część 6

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z dokumentacją techniczną przygotowaną przez producenta, przegląd respiratorów noworodkowych w okresie umowy obejmuje wymianę następujących części zamiennych; Babylog 8000 ServSet 1-year, Babylog 8000 ServSet 6-year, Cooling air filter, w dedykowanych ilościach i terminach zgodnych z wiekiem eksploatacyjnym dedykowanych urządzeń.

ODPOWIEDZ

Zgodnie z zaleceniami producenta i zapisami SIWZ.

// W formularzu cenowym jest rozróżnienie na 4 przeglądy w zależności od wymienianego zestawu.



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

16 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, Załącznik 6a, par 3 ust 3

Czy Zamawiający będzie wymagał aby na fakturze za wykonane usługi znajdowały się numery katalogowe części, które zostały wymienione? Zgoda Zamawiającego ułatwi rozliczanie kosztów usług oraz kontrolę nad realizacją przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

17 PYTANIE

Dotyczy SIWZ, Załącznik 6b, par 3 ust 3

Czy Zamawiający będzie wymagał aby na fakturze za wykonane usługi znajdowały się numery katalogowe części, które zostały wymienione? Zgoda Zamawiającego ułatwi rozliczanie kosztów usług oraz kontrolę nad realizacją przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

W wyniku udzielonych odpowiedzi na pytania Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert w następujący sposób:

Termin składania ofert upływa dnia 28.05.2018r godz. 10:00

Termin otwarcia ofert nastąpi w dniu 28.05.2018r godz. 10:30

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. Prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
mgr inż. ... Kierownik Biura Zamówień Publicznych