



Certyfikat Jakości
ISO 9001:2015

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Koszalinie

75-720 KOSZALIN, ul. Szpitalna 2

Nr KRS 000006439 SR w Koszalinie IX Wyzd. KRS

Regon 330904973

NIP 669-21-91-946

Konto bankowe: Bank Gospodarstwa Krajowego O/Szczecin Nr 08 1130 1176 0022 2136 3720 0001

Koszalin, 01.09.2022 r.

M-2373-07/2022-P1

Do oferentów

Dotyczy: postępowania nr M-2373-07/2022 Zakup i dostawa sprzętu medycznego dla SP ZOZ MSWiA w Koszalinie

SP ZOZ MSWiA w Koszalinie informuje, że do postępowania nr M-2373-07/2022 wpłynęły poniższe zapytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy Zadania nr 1. Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga lampę do naświetleń na statywie podłogowym czy stołowym? Zapytanie kierujemy, ponieważ urządzenie odpowiadające opisanym parametrom występuję w zależności od statywu jako dwa osobne urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga lampy na statywie podłogowym.

Pytanie nr 2

Dotyczy Zadania nr 2. Zwracam się z prośbą o informację, czy Zamawiający wymaga, aby pojemność komory autoklawu wynosiła 18 czy 24 litry? Proponowane przez nas urządzenie spełniające warunki zamówienia występuję w dwóch wersjach pojemności komory.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby komora autoklawu wynosiła 18 litrów.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga certyfikatu zarządzania jakością.

Pytanie nr 4

Dotyczy umowy §3 ust. 1 Prosimy o udostępnienie załącznika 3 oraz 3a opisanego w umowie

Odpowiedź: Zamawiający umieścił w postępowaniu załącznik nr 3 i 3a do umowy.

Pytanie nr 5

Dotyczy umowy §3 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostawy do 10 tygodni od podpisania umowy. Urządzenia medyczne są zamawiane u producenta według konkretnej specyfikacji i nie są dostępne od ręki. Czas produkcji oraz transportu i ewentualnej odprawy celnej nie pozwala na tak szybką realizację dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 6

§5 ust 3 Prosimy o potwierdzenie, iż pod pojęciem „element” Zamawiający ma na myśli część lub

podzespół danego urządzenia, a nie całe urządzenie. Urządzenia tego typu składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli podzespół danego urządzenia.

Pytanie nr 7

§6 ust 1-4 Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 1% na 0,1%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Wykonawca zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią umowy

Pytanie nr 8

§6 ust 6 Prosimy o wykreślenie zapisu lub określenie co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem niewykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli brak dostawy urządzenia lub brak wykonania serwisów gwarancyjnych.

Pytanie nr 9

§ 8 ust 1 podpunkt a) Prosimy o wyłączeniu z zapisu ewentualnego uzyskania wyniku badania UDT, z uwagi, iż to działanie leży po stronie Zamawiającego. Zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz informacją zawartą na stronie Urzędu Dozoru Technicznego to na eksploatującym ciąży obowiązek zgłoszenia urządzenia w celu uzyskania decyzji zezwalającej na eksploatację. Urząd Dozoru Technicznego nie ma możliwości wydania decyzji, a nawet obciążenie za wykonane badania strony trzeciej, którą w tym przypadku jest Wykonawca. Co więcej Wykonawca nie ma żadnego wpływu na terminy urzędowe. Wykonawca może przekazać niezbędne dokumenty zgłoszeniowe Zamawiającemu oraz asystować przy badaniu.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, iż wymaga aby Wykonawca dostarczył niezbędne dokumenty zgłoszeniowe oraz uczestniczył podczas kontroli i okresowych badaniach wykonywanych przez UDT przez okres związania umową.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający zamiast urządzenia przedstawionego w specyfikacji technicznej wyrazi zgodę na sterylizator na blatowy o poniższych parametrach:

- Sterylizator na blatowy z wbudowanym systemem oczyszczania wody
- Sterylizacja nasyconą parą wodną opakowanych i nieopakowanych narzędzi medycznych: gładkich, wydrążonych oraz porowatych
- Wymiary urządzenia: 505 x 690 x 400 mm (S x G x W)
- Wymiary komory: Ø236 x 530 mm
- Zasilanie: 230V, 50/60 Hz, moc: 2400 W
- Komora wykonana z jednoczęściowego odlewu stali AISI 204,
- Pojemność komory: 23l
- 4 tace sterylizacyjne
- Załadunek do 4.5kg 12 zwalidowanych programów (w tym testowe B&D, Helix i test próżni)

- Drzwi automatycznie zamykane i uszczelniane próżniowo
- Wbudowana drukarka,
- Urządzenie wyposażone w port USB,
- Wbudowane zbiorniki na brudną i czystą wodę
- Wbudowany system filtrów oczyszczających wodę
- Pełna automatyzacja procesów sterylizacji sterowana mikroprocesorem z wyświetlaczem z polskim menu
- Wytwornica pary zasilana wodą destylowaną lub demineralizowaną

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dotyczy Parametry Techniczne (warunki serwisu):

Punkt 6 prosimy o wpisanie ilości dni odpowiadającej tym, które podano w umowie.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzował pkt 6 Warunków serwisu we wszystkich zadaniach o treści zgodny z zapisem umowy § 5 ust 12 „ Maksymalny czas usunięcia awarii/usterki wynosi 5 dni roboczych od daty zgłoszenia, a w przypadku naprawy wymagającej sprowadzenia części z zagranicy do 14 dni roboczych”.

Pytanie nr 12

Punkt 7 Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego podania danych serwisantów z uwagi na RODO. Wykonawca może wskazać dane teleadresowe niezbędne do składania zgłoszeń serwisowych. Podawanie ilości serwisantów posiadających uprawnienia również nie znajduje uzasadnienia, jeżeli Wykonawca posiada autoryzację producenta dla całego serwisu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla jedynie zapis o podaniu danych serwisantów.

Pytanie nr 13

Punkt 8 Prosimy o wykreślenie zapisu. Producent urządzeń nie wyraża zgody na udostępnianie kodów serwisowych podmiotom, które nie posiadają autoryzacji.

Urządzenia medyczne posiadają konfigurację, w którą nie należy ingerować ze względu na możliwość zmiany ich parametrów, o czym nieautoryzowany serwis może nie mieć wiedzy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis.

Daniel Bakalarz

.....
Główny Księgowy
SP ZOZ MSWiA w Koszalinie