

Numer referencyjny postępowania:

SZP/DT-SERW/35/2023

Załącznik nr 3 do SWZ

Dodatkowe wymagania ogólne przedmiotu zamówienia (dodatkowe warunki zamówienia)
--

„PRZEGLĄDY I NAPRAWY APARATURY MEDYCZNEJ I SPRZĘTU – „2”

1. Zamawiający, zgodnie z art. 95 ustawy Pzp., określa wymagania związane z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez Wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy (j.t. Dz. U. z 2020 r., poz. 1320 z późn. zm.), w tym w szczególności osób bezpośrednio wykonujących usługi przeglądów i napraw aparatury medycznej i sprzętu.
2. Szczegółowe warunki zatrudnienia osób na umowę o pracę i sankcje zawarte są w Projektowanych postanowieniach umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy.

Dodatkowe warunki zamówienia dla części 1, 3, 4, 7:

Wykonawca zobowiązany jest:

1. Dysponować określonym przez producenta zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi;
2. Posiadać określone przez producenta instrukcje serwisowe wyrobu sporządzone w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności.
3. Posiadać legalne oprogramowanie serwisowe dla sprawdzenia parametrów aparatów i wykonania kalibracji urządzeń, a także pełnej procedury przeglądowej.
4. Zatrudniać osoby posiadające określone przez producenta kwalifikacje i doświadczenie zawodowe.
5. Posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, który wykorzystuje do udzielania świadczeń zdrowotnych, zawierającą w szczególności daty wykonania tych czynności, nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu.
6. Posiadać dokumentację określającą terminy następnych konserwacji, działań serwisowych, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu stosowanego do udzielania świadczeń zdrowotnych, wynikające z instrukcji używania lub zaleceń podmiotów, które wykonały czynności.
7. Posiadać legalizowaną i wymaganą przez producenta aparaturę kontrolno-pomiarową.
8. Wymienia części zgodnie z instrukcją techniczną/instrukcją obsługi producenta.