



INSTYTUCJA
WOJEWÓDZTWA
LUBELSKIEGO

Stacja Pogotowia Ratunkowego
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.374/2023

Biała Podlaska, dnia 07.07.2023 r.

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia na „wykonanie okresowego przeglądu i naprawy sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie ambulansów (trzy zadania)” [Nr. Sprawy: NZP.374/2023].

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpłynięciem do Zamawiającego wniosku o wyjaśnienie treści Zaprośzenia przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, na podstawie p. 22 Ogłoszenia o zamówieniu, poniżej przekazuje się treść zapytania wraz z wyjaśnieniem:

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z użytku urządzeń LIFEPAK12, LIFEPAK15 V1/V2 oraz LUCAS2.0, 2.1B w przypadku braku możliwości naprawy? Wsparcie techniczne dla tych urządzeń zostało już zaprzestane i nie gwarantujemy dostępności wszystkich części zamiennych/ akcesoriów. Takie działanie pozwoli na złożenie oferty przez autoryzowany serwis techniczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK oraz urządzeń LUCAS zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Wykonawca realizował przedmiot zamówienia „zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i aktualnymi normami w zakresie serwisowania sprzętu medycznego. Przedmiot zamówienia powinien być wykonany w szczególności zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974), oraz instrukcją obsługi dostarczoną przez producenta urządzenia. (§ 1 pkt 4 wzoru umowy oraz p. 3E Ogłoszenia o zamówieniu).

Pytanie nr 3. Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie napraw urządzeń LIFEPAK/LUCAS w siedzibie Wykonawcy? Ze względów bezpieczeństwa oraz konieczności korzystania ze specjalnie wyposażonego stanowiska pracy i narzędzi większość napraw musi być wykonywana w siedzibie autoryzowanego serwisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4. Czy Zamawiający wymaga używania wyłącznie nowych i oryginalnych części zamiennych oraz zainstalowania najnowszej wersji oprogramowania w urządzeniach LIFEPAK?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Wykonawca realizował przedmiot zamówienia „zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i aktualnymi normami w zakresie serwisowania sprzętu medycznego. Przedmiot zamówienia powinien być wykonany w szczególności zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974), oraz instrukcją obsługi dostarczoną przez producenta urządzenia. (§ 1 pkt 4 wzoru umowy oraz p. 3E Ogłoszenia o zamówieniu).

W sytuacji wystąpienia konieczności przeprowadzenia naprawy polegającej na wymianie części lub podzespołów na nowe, Wykonawca każdorazowo będzie uzgadniał przeprowadzenie takiej naprawy z upoważnionym przedstawicielem Zamawiającego po wcześniejszym podaniu przewidywanych kosztów zakupu odpowiednich części i podzespołów. W takim wypadku Wykonawca niezwłocznie (nie później niż w następnym dniu roboczym), sporządzi pisemną wyceną kosztów zakupu odpowiednich części i podzespołów oraz przedłoży ją Zamawiającemu. (§ 2 pkt 4 wzoru umowy).

Pytanie nr 5. Czy Zamawiający może przedstawić harmonogram przeglądów? Pozwoli to ocenić ilość potrzebnych dojazdów i przedstawić odpowiednią ofertę cenową.

Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego, tj. w ZBIORCZYM ZESTAWIENIU SPRZĘTU DO PRZEGLĄDU w tabeli w rubryce: „Wymagany termin wykonania przeglądu”.

Pytanie nr 6. Czy Zamawiający wymaga użycia dedykowanego przez Producenta smaru, który jest niezbędny do prawidłowego przeprowadzenia przeglądu technicznego? Nie nasmarowanie śruby poruszającej tłokiem może doprowadzić do zatarcia silnika.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Wykonawca realizował przedmiot zamówienia „zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i aktualnymi normami w zakresie serwisowania sprzętu medycznego. Przedmiot zamówienia powinien być wykonany w szczególności zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974), oraz instrukcją obsługi dostarczoną przez producenta urządzenia. (§ 1 pkt 4 wzoru umowy oraz p. 3E Ogłoszenia o zamówieniu).

Pytanie nr 7. Czy Zamawiający wymaga używania dedykowanego oprogramowania służącego do przeprowadzenia prawidłowo procesu kalibracji położenia tłoka? Pozwala to na odczyt danych z urządzenia, takich jak liczba użyc akumulatora.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Wykonawca realizował przedmiot zamówienia „zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i aktualnymi normami w zakresie serwisowania sprzętu medycznego. Przedmiot zamówienia powinien być wykonany w szczególności zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974), oraz instrukcją obsługi dostarczoną przez producenta urządzenia. (§ 1 pkt 4 wzoru umowy oraz p. 3E Ogłoszenia o zamówieniu).

Specjalista
ds. świadczeń medycznych

Marzena Górnińska

p.o. DYREKTOR

Agnieszka Górnińska