

Włoszczowa, dnia 31.03.2020 r.

Znak DOAT: 36/03/2020

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na świadczenie usług pogwarancyjnej obsługi serwisowej w zakresie przeglądów, napraw i konserwacji aparatury medycznej dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II. Znak sprawy: 05/03/2020.

Pytanie nr 1

Czy ze względu na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce oraz zalecenie GIS do przejścia przez pracowników na pracę zdalną, Zamawiający rozważy dopuszczenie elektronicznej formy złożenia oferty?

Ustawa Pzp wskazuje jedynie obowiązek prowadzenia postępowania za pomocą środków komunikacji elektronicznej w przypadku postępowań powyżej progów unijnych. Nigdzie natomiast nie ma wskazania do zaniechania tej procedury w przypadku postępowań, które tych progów nie przekraczają.

Mając na uwadze wprowadzony stan zagrożenia epidemicznego oraz w związku ze zmianą organizacji pracy w celu przeciwdziałania rozprzestrzenianiu się wirusa SARS-CoV-2 zarówno po stronie wykonawców jak i Zamawiającego oraz występujące trudności dot. dostarczania przesyłek kurierskich prosimy o dopuszczenie elektronicznej formy złożenia oferty.

Odpowiedź: Nie - składanie ofert zgodnie z postanowieniami SIWZ.

Pytanie nr 2

Pytanie dot. zał. 1a do SIWZ pakiet 37

Prosimy o wydzielenie poz. 2: Multix TOP i przeniesienie go do pakietu 23 z uwagi na tego samego producenta. Brak zgody na powyższe uniemożliwi złożenie oferty przez autoryzowany serwis producenta.

Nadto może się okazać, że nie istnieje podmiot, który posiada kompetencje (posiada certyfikaty) w zakresie obsługi serwisowej tak wielu różnorodnych aparatów rtg wymienionych w pakiecie 37.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do pakietu nr 69.

Pytanie nr 3

Pytanie dot. zał. 2 do SIWZ pkt. 2 ppkt. m)

Prosimy o odstąpienie od słów: „Wykonanie audytu technicznego”. Audyty wykonywane są w celu zachowania bezstronności oraz rzetelności przez niezależnych rzeczoznawców. W związku z tym Wykonawca nie może wykonać takiej usługi w ramach umowy, nawet poprzez wskazanie takiego rzeczoznawcy jako podwykonawcy, ponieważ jak wspomniano powyżej biegły musi być niezależny.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż ww. audyt techniczny, o którym mowa w załączniku nr 2 do SIWZ pkt. 2 ppkt. m), należy łączyć z pkt. n) i o) tego załącznika. Audyt ten jest wykonywany wyłącznie na potrzeby Zamawiającego i ma na celu uzyskanie orzeczenia technicznego z dokładnym opisem uszkodzeń oraz ceny za naprawę. Biorąc powyższe pod uwagę audyt dla ww. potrzeb nie musi być sporządzany przez niezależnych rzeczoznawców, lecz osoby posiadające fachową wiedzę w tym zakresie.

Pytanie nr 4

SIWZ Pkt. IX ppkt. 1b Warunki udziału w postępowaniu pakiet 37, 38

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca udowodni, iż dysponuje min. 1 osobą zdolną do wykonania zamówienia, która ukończyła pozytywnie szkolenie/kurs w zakresie

obsługi serwisowej aparatury medycznej wymienionej w pakiecie 37, 38, potwierdzone aktualnymi imiennymi certyfikatami wystawionymi przez inny niż autoryzowany podmiot szkolący?

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam złożyć konkurencyjną ofertę i wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje PKT IX ppkt 1b SIWZ „Warunki udziału w postępowaniu” nadając mu nowe, następujące brzmienie:

b) Ponadto w zakresie Pakietów nr 1, 2, 18, 19, 22, 23, 29, 30, 31, 34, 35, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 56, 64, 69, 70 dysponują min. 1 osobą – zdolną do wykonania zamówienia, która zostanie skierowana przez Wykonawcę do realizacji zamówienia i ukończyła pozytywnie kurs/szkolenie w zakresie obsługi serwisowej aparatury medycznej wymienionej w Pakiecie nr 1, 2, 18, 19, 22, 23, 29, 30, 31, 34, 35, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 56, 64, 69, 70 potwierdzone, imiennym świadectwem/certyfikatem wystawionym przez producenta aparatury medycznej, autoryzowanego dystrybutora lub inną uprawnioną firmę specjalizującą się w serwisie aparatury będącej przedmiotem zamówienia, *z uwagi na fakt, iż w ww. pakietach znajdują się wysokospecjalistyczne urządzenia, wykorzystywane w newralgicznych komórkach organizacyjnych Zamawiającego, a ich niewłaściwe działanie zagraża bezpośrednio zdrowiu i życiu pacjenta.*

Pytanie nr 5

Pkt. XVI ppkt. 3 Dotyczy pakietu 37 i 38 Kryterium oceny oferty – jakość 20%

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony i przyzna maksymalną ilość punktów w kategorii jakość, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada certyfikat ISO 9001:2015 lub doświadczenie zawodowe osób realizujących przedmiot zamówienia powyżej 5 lat?

Zmiana, którą proponujemy umożliwi wybór najkorzystniejszej oferty przez szerszy krąg Wykonawców. Dodatkowo zmiana ta nie wpłynie na obniżenie poziomu wykonanej usługi, ponieważ nadal Wykonawcy muszą wykazać, iż posiadają doświadczenie w wykonaniu usługi. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Odpowiedź: Nie – w tym zakresie obowiązują postanowienia SIWZ.

Pytanie nr 6

SIWZ Pkt XVI ppkt. 2 dotyczy pakietu 37 i 38 Kryterium oceny oferty – gwarancja 20% Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający zmieni zapisy dotyczące okresu dodatkowej gwarancji na poniższe:

Gwarancja do 3 miesięcy 0 pkt.

Gwarancja do 6 miesięcy 10 pkt.

Gwarancja do 12 miesięcy 20 pkt.

Odpowiedź: Nie – w tym zakresie obowiązują postanowienia SIWZ.

Pytanie nr 7

Wzór umowy - §5 Oświadczenia Wykonawcy pkt 3b dotyczy pakietu 37 i 38. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pkt. 3b umowy ma namyśli, że Wykonawca dysponuje dostępem do oprogramowania serwisowego producenta z prawem legalnej dystrybucji, w przypadku, gdy będzie on niezbędny do zrealizowania zamówienia. Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam złożyć konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający zgodzi się na utworzenie nowego pakietu zawierającego urządzenia medyczne firmy Olympus z pakietów nr 34,43 oraz 44. Wspomniane pakiety zawierają sprzęt medyczny jednego producenta.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający zrezygnuje w pakietach 34, 43 oraz 44 z wymogu aktualności certyfikatów ze szkoleń odbytych przez Inżynierów Serwisu? Odbycie szkolenia zakończonego uzyskaniem certyfikatu potwierdza posiadanie wymaganej wiedzy serwisowej. Ponadto aktualne certyfikaty ze szkoleń posiadają jedynie Inżynierowie Serwisu pracujący w autoryzowanym serwisie dystrybutora sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 4.

Pytanie nr 10

Czy zamawiający wyrazi zgodę na to, aby naprawy przedmiotu zamówienia z pakietu nr 43 były wykonane z użyciem części nowych, które posiadają cechy i właściwości nie gorsze niż części oryginalne. W przypadku pakietu nr 43 – endoskopy firmy Olympus – do części oryginalnych dostęp ma tylko firma Olympus. Zgoda pozwoli na uczestnictwo w postępowaniu większej ilości firm specjalizujących się w obsłudze wyłącznie sprzętu endoskopowego, co zwiększy konkurencyjność i transparentność przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – naprawa zgodnie ze zmodyfikowanym opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wykonawca w Formularzu ofertowym – załącznik nr 1 ujął tylko te pakiety, na które składa ofertę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 22

Zamawiający wymaga m. in. przeprowadzenie aktualizacji. Możliwość wykonania takiej czynności ma jedynie serwis autoryzowany przez producenta. Czy z uwagi na powyższe Zamawiający będzie wymagał, aby wykonawca posiadał autoryzację producenta do wykonania przeglądów i dokonywania napraw?

Odpowiedź: Tak – zgodnie ze zmodyfikowanym opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 13

Prosimy o potwierdzenie, że diagnostyka awarii, która nie wyniknie w trakcie przeglądu a zostanie zgłoszona przez Zamawiającego, jest usługą dodatkowo płatną?

Odpowiedź: Nie – w tym zakresie obowiązują postanowienia SIWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 22

§4 pkt. 3 umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „Diagnostyka, przygotowanie orzeczenia technicznego z dokładnym opisem uszkodzenia i kosztorysu naprawy

w dni robocze od poniedziałku do piątku wynosi maksymalnie 48 godzin od momentu zdiagnozowania usterki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 22

4 pkt. 5 umowy – Czy z uwagi na konieczność sprowadzenia części zamiennych z Chin, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 10 dni roboczych, po przekroczeniu, którego wykonawca będzie zobowiązany do wstawienia aparatu zastępczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Dotyczy pakietu 53 poz. 5, 6, 7

Prosimy o wydzielenie pozycji 5, 6, 7 z pakietu nr 53 w celu uzyskania jak najlepszych ofert dla Zamawiającego na pozostałe pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do pakietu nr 70.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający celem zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego oraz pacjentów, zgodności zapisów z instrukcją obsługi urządzenia oraz wymogami ustawy o wyrobach medycznych będzie wymagał do przeglądów i napraw użycia wyłącznie oryginalnych części zamiennych.

Odpowiedź: Tak dla pakietów (1, 2, 18, 19, 22, 23, 29, 30, 31, 34, 35, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 56, 64, 69, 70), a dla pozostałych pakietów części oryginalnych lub fabrycznie nowych, które posiadają cechy i właściwości nie gorsze niż części oryginalne.

Pytanie nr 18

Ustawa o wyrobach medycznych w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta. Czy zamawiający wymaga, aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający celem zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta, spełnienia procedur producenta, dostępu do oryginalnych części, aktualnego oprogramowania, wiedzy i dokumentacji technicznej będzie wymagał od wykonawcy posiadania autoryzacji producenta?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmodyfikowanym opisem przedmiotu zamówienia i odpowiedzią na pytanie 4.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 8 pozycji nr: 2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na

przygotowanie korzystniejszej oferty dla Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do pakietu nr 71.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 pozycji nr: 3 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do pakietu nr 71.

Pytanie nr 22

Dotyczy Wzoru umowy – par.3 ust.3

Prosimy o zmianę zapisu na:

W trakcie realizacji usługi Wykonawca w terminie do 7 dni przed upływem terminu wskazanego w harmonogramie na wykonanie przeglądu technicznego ustali z Zamawiającym termin wykonania przeglądu. Ustalony termin obie strony potwierdzą pisemnie za pomocą poczty elektronicznej lub faxu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie nr 23

Dotyczy Wzoru umowy – par.3 ust.4

Prosimy o zmianę zapisu na:

Zamawiający zobowiązany jest potwierdzić faksem na nr lub pocztą elektroniczną na adres: nie później niż w terminie 3 dni od dnia otrzymania zgłoszenia możliwość wykonania czynności przeglądu technicznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie nr 24

Dotyczy Wzoru umowy – par.4 ust.3

Prosimy o zmianę zapisu na:

Diagnostyka, przygotowanie orzeczenia technicznego z dokładnym opisem uszkodzenia i kosztorysu naprawy w dni robocze od poniedziałku do piątku wynosi maksymalnie do 5 dni roboczych od dostarczenia urządzenia do punktu serwisowego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie nr 25

Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 3. I

Prosimy o zmianę zapisu na:

Ze względu na rodzaj aparatury medycznej, przeglądy oraz **naprawy** realizowane będą tylko i wyłącznie w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, Zamawiający zostanie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty ubezpieczenia, transportu aparatu i/lub sprzętu medycznego do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu opisu przedmiotu zamówienia pkt. 3. I

Zamawiający zmienia treść pkt 3 ppkt. I Załącznika nr 2 w ten sposób, że nadaje mu nowe, następujące brzmienie:

„Ze względu na rodzaj aparatury medycznej, przeglądy oraz naprawy realizowane będą tylko i wyłącznie w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, Zamawiający zostanie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu

do Zamawiającego jak i koszty ubezpieczenia, transportu aparatu i/lub sprzętu medycznego do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca.”

Pytanie nr 26

Dotyczy: Pakiet 1, poz. 1,2

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Primus/Pimus IE wymagana jest wymiana zestawów:

- Roczny zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 1 YEAR]

- Dwuletni zestaw PRIMUS [PRIMUS KIT 2 YEARS]

- Trzyletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 3 YEAR]

- Sześcioletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET (6 Y)]

Odpowiednio po 1,2,3 i 6 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Primus/Primus IE Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 27

Dotyczy: Pakiet 1, poz. 3,4

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polegają w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu
- Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Drager Fabius GS 1 year Service Set
 - Drager Fabius GS 2 years Service Set (jeśli występuje)
 - Drager Fabius GS 2 years Service Set (APL By-A) (jeśli występuje)
- Odpowiednio po 1, 2 i 2 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia tych części i daty ostatniej wymiany prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest

zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 28

Dotyczy: Pakiet 1, poz. 13-21

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitatorów Drager Delta/Drager Delta XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr bakteryjny
- Zewnętrzny filtr oddechowy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitatorów Drager Delta/Drager Delta XL co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr pompki NIBP
- Pakiet akumulatorów (jeśli występuje)
- Akumulator (jeśli występuje)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitatorów Drager Delta/Drager Delta XL wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Pułapka wodna

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których kardiomonitatorów Drager Delta/Drager Delta XL Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych

w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 29

Dotyczy: Pakiet 2, poz. 1-5

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita XL wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Zestaw roczny EVITA XL [EVITA 2/S2/2DURA/4/XL SET 1Y]
- Zestaw dwuletni EVITA XL [EVITAXL/4/2D GASINLET DRAEG.2Y]
- Zestaw sześcioletni EVITA XL [EVITAXL/4/2D GASINL.DRAEG. 6Y]

Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Evita XL Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 30

Dotyczy: Pakiet 2, poz. 6

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina 300 wymagana jest wymiana zestawów:

- Drager Savina 300 Service Set 1 year
- Drager Savina 300 Service Set 2 years
- Drager Savina 300 Service Set 6 years
- Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina 300 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu OxyTrace
- Czujnik przepływu Spirolog

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina 300 co 96 miesięcy lub po 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zespół turbiny

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Savina 300 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu

zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 31

Dotyczy: Pakiet 2, poz. 7,8

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina wymagana jest wymiana zestawów:

- Drager Savina Service Set 1 year
- Drager Savina Service Set 2 years
- Drager Savina Service Set 6 years
- Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu OxyTrace
- Czujnik przepływu Spirolog

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina co 96 miesięcy lub co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zespół turbiny

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Savina Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest

w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 32

Dotyczy: Pakiet 3,4,5,6,7

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów pomp infuzyjnych wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których pomp infuzyjnych Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć

wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 33

Dotyczy: Pakiet 8, Pakiet 1, poz. 12,22,23

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów kardiomonitorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których kardiomonitorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 34**Dotyczy: Pakiet 18,19,20,21**

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów defibrylatorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 35**Dotyczy: Pakiet 31**

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia przegląd, naprawa, konserwacja i kontrola sprzętu medycznego polega w szczególności m.in. na wymianie materiałów eksploatacyjnych, bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu

porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu gazu (mikrofiltr)
- Filtr wlotu pułapki wodnej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 12 miesięcy lub po osiągnięciu określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci [Tylko dla numerów powyżej 2000]

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Membrana Zastawki Wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael przy przeglądzie wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wentylatora

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Hamilton Raphael Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

Odpowiedź: Wymienione w pakietach urządzenia są od początku użytkowania serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta uwzględniając wymianę części i materiałów eksploatacyjnych w nich wskazanych z zachowaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany. Dane niezbędne do ustalenia interwału wieku eksploatacyjnego, w tym numer seryjny oraz miesiąc i rok instalacji, zostały podane w załączniku nr 2 do SIWZ (Opis przedmiotu zamówienia). Wykonawca jest zobowiązany realizować przedmiot zamówienia zgodnie z zaleceniami wytwórcy urządzeń medycznych.

Pytanie nr 36

Dotyczy: Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia, pkt 1.h

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu aktualizacji oprogramowania sprzętu objętego przedmiotowym postępowaniem, z uwagi na fakt, że tego rodzaju czynności wykonuje oraz posiada dostęp bezpośredni producent lub jego autoryzowany przedstawiciel. Tego rodzaju wymóg wyklucza zupełnie udział w postępowaniu wykonawców posiadających pełną zdolność do rzetelnej realizacji przedmiotowego zamówienia a nie będących autoryzowanymi przedstawicielami producenta. Tym samym powyższy wymóg sprawia, że postępowanie ukierunkowane jest na jednego konkretnego wykonawcę. Warto w tym miejscu podkreślić, że tego rodzaju wymagania powinny być zlecane poza procedurami przetargowymi w procedurach niekonkurencyjnych, poza standardowymi czynnościami serwisowymi lub konserwacyjnymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga aktualizacji oprogramowania w przypadkach gdzie będzie on niezbędny do zrealizowania zamówienia. Odstąpienie od wymogu aktualizacji oprogramowania w urządzeniach, w których kwestią kluczową jest precyzja (np. dawkowania środków) może nieść dla Zamawiającego istotne ryzyko w zakresie możliwości jego nieprawidłowego działania ze szkodą dla pacjentów, ale również z istotnym ryzykiem utraty możliwości udzielania świadczeń medycznych.

Pytanie nr 37

Dotyczy: pakietu 1,2,18,19,29-31

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi imienny certyfikat producenta, o którym mowa w Rozdziale IX pkt 1.b SIWZ, ale posiadających wymienione poniżej certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ aktualnie na rynku funkcjonują podmioty gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg. tych samych standardów co autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm w zakresie sprzedaży, instalacji i serwisu urządzeń medycznych (nr norm PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2016), personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje tę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 4.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający dla pakietu nr 33 – wysokospecjalistyczne urządzenia medyczne – celem zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego oraz pacjentów, wymaga dysponowania min 1 osoba zdolna do wykonywania zamówienia która zostanie skierowana przez Wykonawcę do realizacji zamówienia i ukończyła pozytywnie szkolenie w zakresie obsługi serwisowej aparatury potwierdzone aktualnym, imiennym świadectwem/certyfikatem wystawionym przez producenta aparatury medycznej lub aktualnego autoryzowanego dystrybutora aparatury będącej przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 4.

Pytanie nr 39

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 12 ust. 2:

Zamawiający może naliczyć wobec Wykonawcy kary umowne:

- a) w wysokości 10% wynagrodzenia **niezrealizowanej części umowy**, gdy Zamawiający odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) za zwłokę w wykonaniu czynności / prac objętych Umową ponad terminy określone w umowie lub ustalone z Zamawiającym - w wysokości 0,1% kwoty brutto **niewykonanej części umowy** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie części umowy**,
- c) Wykonawca realizuje usługę niezgodnie z wytycznymi producenta zawartymi w instrukcji obsługi i eksploatacji urządzenia w wysokości **200,00 zł** za każde uchybienie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy wykonanej niezgodnie z wytycznymi producenta**.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmodyfikuje zapisów.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie oraz ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym? W Przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

Odpowiedź: Nie – składanie ofert zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 41

dotyczy SIWZ, Zadanie 1

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie pozycji 22 i 23 tj. kardiomonitor DASH 3000 do osobnego zadania. Zgoda Zamawiającego pozwoli na udział przedstawiciela producenta i złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie do pakietu nr 72.

Pytanie nr 42

dotyczy SIWZ, Zadanie 47

Zwracamy się z wnioskiem o podanie dokładnego oznaczenia modelu inkubatora i lampy oraz właściwych numerów seryjnych.

Odpowiedź: Zamawiający zaktualizował pakiet nr 47.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Przemysław Ocholik

Mota

ZATWIERDZIŁ:


DIREKTOR
Zespół Opieki Zespolonej
w Włoszczowie
Rafał Krupa