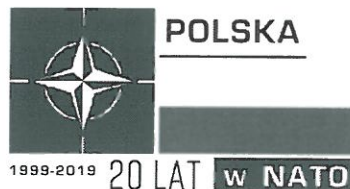




1 Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ w Lublinie
Filia w Elku



Znak sprawy: DZP/PN/44/2019

Elk, dn. 2019-08-21



**1 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY
Z POLIKLINIKĄ**
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Lublinie - Filia w Elku

Nr. 131113

2019-08-21
19-300 Elk

Wykonawcy
ubiegający się o zamówienie

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest „Świadczenie usług w zakresie przeglądów i konserwacji sprzętu medycznego na potrzeby 1 WSzKzP SPZOZ w Lublinie Filia w Elku”.

Zamawiający – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ, w Lublinie Al. Racławickie 23, 20-049 Lublin, działając zgodnie z art. 38 ust. 2, 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.), w związku z pytaniami Wykonawców dotyczącymi treści SIWZ – przekazuje treść zapytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami, o treści jak poniżej:

Pytanie nr 1

pytanie nr 1, dot. zadania nr 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 18 pozycji nr 5 i 6 (respiratory Savina) do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 2

Bardzo proszę o informacje w sprawie myjni endoskopowych (zad. 11).

Czy są to myjnie GA, czy PAA (aldehyd, czy kwas)?

Odpowiedź: Myjnie PAA kwas.

Pytanie nr 3

Pytanie nr 1 dotyczy Pakiet nr 26,

Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie z pakietu nr 26 „Aparaty RTG II” urządzenia: Aparat RTG DRX Evolution rok produkcji 2015, i dodanie nowego pakietu z powyższym aparatem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 4

Czy przeglądy wszystkich urządzeń zawartych w Pakiecie nr 12 będą wykonywane w jednym, ustalonym z Zamawiającym terminie. Ma to duże znaczenie przy kalkulowaniu ceny - kosztów dojazdu do Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, kwestię tę regulują zapisy §2 projektu umowy.

Pytanie nr 5

Dotyczy pakietów: 7, 13, 16 oraz 17

Zwracam się z prośbą o udzielenie informacji dotyczących daty ostatniej wymiany akumulatorów w sprzętach objętych ww. pakietami tj., defibrylatory, monitory, kardiomonitory, ssaki, ekg.

Prosimy również o wskazanie urządzeń, w których ta wymiana ma być przeprowadzona oraz w jakiej ilości. Wiedza tak jest niezbędna do prawidłowej wyceny zgodnie z wymogami Zamawiającego przedstawionymi w rozdziale VIII SIWZ, pkt 10, ppkt e.

Odpowiedź: Ostatnia wymiana akumulatorów w sprzętach: defibrylatory, monitory, kardiomonitory, ssaki, ekg odbyła się w 2017r. Wymiana dotyczy tylko 8 szt. defibrylatorów.

Pytanie nr 6

Pytanie nr 1. Dotyczy: Zadanie 27:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 2,3,4,12 z zadania 27 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 7

Pytanie nr 2. Dotyczy: Zadanie 27, poz. 4:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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 pomp infuzyjnych Perfusor Space 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 Perfusor Space 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 kolejnej 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: Akumulator nie będzie wymieniany.

Pytanie nr 8

Pytanie nr 3. Dotyczy: Zadanie 7,12

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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: Akumulator nie będzie wymieniany.

Pytanie nr 9

Pytanie nr 4. Dotyczy: Zadanie 13, poz. 1,2,5,6,7,8:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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. 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 Cardioserv. MSeries, Reanibex 700 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stanu 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 defibrylatorów Cardioserv. MSeries, Reanibex 700 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 stanu 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: Akumulator był wymieniany w 2017r. Ewentualna wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Pytanie nr 10

Pytanie nr 5 Dotyczy: Zadanie 13, poz. 3,4:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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 defibrylatora Physio Control LifePak 12 co 24 m-ce wymagana jest wymiana następujących części:

- Przyłącza akumulatora

Odpowiedź: Akumulator defibrylatora Physio Control LifePak 12 nie będzie wymieniany.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 12 co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

Odpowiedź: Bateria podtrzymania pamięci defibrylatora Physio Control LifePak 12 nie będzie wymieniana.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 12 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Akumulator

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 defibrylatorów Physio Control LifePak 12 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. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź: Akumulatory defibrylatora Physio Control LifePak 12 będą wymieniane w ramach przeglądu.

Pytanie nr 11

Pytanie nr 6. Dotyczy: Zadanie 13, poz. 3,4:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i potencjalnym 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.

W modelu Physio Control LifePak 12 występują trzy rodzaje akumulatorów:

11141-000106	Li-Ion, 11.1V 7.2Ah, 0,58kg
11141-000149	Ni-cd, 12V 1,6Ah, 0,70kg
11141-000028	Lead, 12V 2,5Ah, 1,30kg

prosimy o jednoznaczną informację w jaki model akumulatora wyposażony jest każdy z defibrylatorów LifePak 12. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie tego stwierdzić. 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 Physio Control LifePak 12 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 rodzaju 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. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podaje rodzaj akumulatora w modelu Physio Control LifePak 12 11141-000106: Li-Ion, 11.1V 7.2Ah, 0,58kg.

Pytanie nr 12

Pytanie nr 7. Dotyczy: Zadanie 18, poz. 1,2,3,4:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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 GE DatexOhmedaCentiva 5 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy PEEP PM kit

- Czujnik tlenu

Odpowiedź: Wymienione części do respiratora GE DatexOhmedaCentiva 5 t.j.: zestaw serwisowy PEEP PM kit i czujnik tlenu będą wymieniane w ramach przeglądu.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE DatexOhmedaCentiva 5 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Wewnętrzna bateria zapasowa

- Zawór spontanicznego oddechu

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 GE DatexOhmedaCentiva 5 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. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź: Wymienione części do respiratora GE DatexOhmedaCentiva 5 t.j. wewnętrzna bateria zapasowa i zawór spontanicznego oddechu nie będą wymieniane. Ostatnia wymiana była w 2018r.

Pytanie nr 13

Pytanie nr 8. Dotyczy: Zadanie 18, poz. 5,6:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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 DragerSavina wymagana jest wymiana zestawów:

- DragerSavina Service Set 1 year

- DragerSavina Service Set 2 years

- DragerSavina Service Set 6 years

- Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Odpowiedź: Wymienione zestawy do respiratora DragerSavina t.j. DragerSavina Service Set 1 year, DragerSavina Service Set 2 years DragerSavina Service Set 6 years nie będą wymieniane.

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

- Czujnik tlenu OxyTrace
- Czujnik przepływu Spirolog

Odpowiedź: Wymienione części do respiratora DragerSavina t.j. czujnik tlenu OxyTrace, czujnik przepływu Spirolog będą wymieniane w ramach przeglądu.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora DragerSavina 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 DragerSavina 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: Wymieniona część do respiratora DragerSavina t.j. zespół turbiny nie będzie wymieniany.

Pytanie nr 14

Pytanie nr 9. Dotyczy: Zadanie 19, poz. 1,2:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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

Odpowiedź: Wymienione części do respiratora Hamilton Raphael t.j. filtr wlotu gazu (mikrofiltr), filtr wlotu pułapki wodnej będą wymieniane w ramach przeglądu.

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

Odpowiedź: Wymieniona część do respiratora Hamilton Raphael t.j. czujnik tlenu będzie wymieniany w ramach przeglądu.

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

- Akumulator

Odpowiedź: Wymieniona część do respiratora Hamilton Raphael t.j. akumulator nie będzie wymieniany.

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]

Odpowiedź: Wymieniona część do respiratora Hamilton Raphael t.j. bateria podtrzymania pamięci nie będzie wymieniana.

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

- Membrana Zastawki Wydechowej

Odpowiedź: Wymieniona część do respiratora Hamilton Raphael t.j. membrana zastawki wydechowej nie będzie wymieniana.

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 RaphaelZamawiający 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: Wymieniona część t.j. filtr wentylatora będzie wymieniany w ramach przeglądu.

Pytanie nr 15

Pytanie nr 10.Dotyczy: Zadanie 19, poz. 3:

Zgodnie z zapisami SIWZ wykonywanie okresowych konserwacji i przeglądów technicznych musi być zgodne z zaleceniami producenta.

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 TeamaOsiris 2 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy OSIRIS Maintenance Kit

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 dla respiratora TeamaOsiris 2 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. 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: Wymieniona część do respiratora TeamaOsiris 2 t.j. zestaw serwisowy OSIRIS Maintenance Kit będzie wymieniany w ramach przeglądu.

Pytanie nr 16

Pytanie nr 1. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu konserwacji oprogramowania systemowego i aplikacyjnego, z uwagi na fakt, że uprawnienie do tego rodzaju czynności oraz dostęp techniczny posiada bezpośredni producent lub jego autoryzowany przedstawiciel. Tego rodzaju wymóg wyklucza zupełnie udział w postępowaniu wykonawców posiadających pełną zdolność do rzetelnej realizacji przedmiotowego zamówienia. 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. Pozostawienie wymogu aktualizacji/konserwacji oprogramowania, narusza w sposób istotny zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców tj. przepis art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 17

Prosimy o wprowadzenie do Umowy poniższego lub równoważnego zapisu:

„ W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych, z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ.”

Wniosek motywujemy faktem, iż w przypadku braku dostępności części zamiennych naprawa (tym samym przedstawienie oferty naprawy) uszkodzonej aparatury może okazać się niemożliwa i nie jest to zawinione przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, modyfikacja projektu umowy w załączeniu.

Pytanie nr 18

Dot. części 14

Diatermie chirurgiczne to urządzenia dawkujące prąd do ciała pacjenta, a nieprawidłowo wykonane czynności serwisowe mogą stać się przyczyną incydentu medycznego. Jednocześnie zgodnie z wymogami producenta diatermii firmy ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy (np. w instrukcji użytkowania urządzenia) czynności serwisowe powinny być wykonywane wyłącznie przez producenta lub osobę upoważnioną przez niego.

Z uwagi na powyższe prosimy o potwierdzenie, że dla części zawierającej aparaturę wyprodukowaną przez firmę ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy dysponowania osobą posiadającą pisemne poświadczenie odbytych szkoleń serwisowych u producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami rozdziału IV.2 SIWZ.

Pytanie nr 19

Dot. części 14

Prosimy o informację, czy z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawkujące prąd do ciała pacjenta i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy dysponowania autoryzacją producenta do wykonywania czynności serwisowych.

Nieautoryzowana ingerencja w urządzenie skutkować może ograniczeniem odpowiedzialności wytwórcy za produkt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 20

Dot. SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca był umieszczony na wykazie podmiotów wykonujących czynności serwisowe, zgodnym z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (art. 90 ust.4)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami rozdziału IV.2 SIWZ.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 11: Prosimy o podanie / przesłanie numerów seryjnych wszystkich urządzeń znajdujących się w pakiecie nr 11?

Odpowiedź: Zamawiający wszelkie niezbędne informacje potrzebne do wyliczenia ceny poda w Załączniku nr 2 zad. nr 11 Formularza cenowego.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 11: "Proszę o podanie numerów seryjnych pozycji z pakietu nr 11 oraz dodatkowo nazw 3 myjni znajdujących się w pozycji 1 pakietu nr 11."?

Odpowiedź: Zamawiający wszelkie niezbędne informacje potrzebne do wyliczenia ceny poda w Załączniku nr 2 zad. nr 11 Formularza cenowego.

Nazwy myjni: EDT-3, CYW-DUO, CYW-501.

Pytanie nr 23

Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział II, punkt 3 oraz formularz ofertowego (załącznik nr 1 do SIWZ), punkt 5, podpunkt c): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby czas reakcji serwisu był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 24

Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział II, punkt 4 oraz formularz ofertowego (załącznik nr 1 do SIWZ), punkt 5, podpunkt d): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby czas przesłania kalkulacji kosztów był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 25

Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział II, punkt 5 i 6 oraz formularz ofertowego (załącznik nr 1 do SIWZ), punkt 5, podpunkt e) i f): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby czas naprawy przedmiotu zamówienia wynosił 14 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 26

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1 a): Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę umowną do 3% wartości danej usługi za każde 24h opóźnienie ze strony wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 27

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1 b): Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę umowną do 50zł za każde 24h opóźnienie ze strony wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 28

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1 c): Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę umowną do 50zł za każde 24h opóźnienie ze strony wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 29

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 2, ustęp 9: Czy Zamawiający zgodzi się aby max czas naprawy w siedzibie zamawiającego wynosił 14 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 30

1. Pytanie dot. zał. nr 2 do SIWZ Zadanie 26 poz. 3

Czy Zamawiający przeniesie aparat angiograficzny RTG Ramię C Artis Zee Ceiling z poz. 3 do Zadania nr 23? Zwracamy uprzejmie uwagę, że ww. sprzęt jest tego samego producenta co aparaty w pakiecie 23.

Brak zgody na powyższe uniemożliwi złożenie oferty przez autoryzowany serwis producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, modyfikacja formularza cenowego do zadania nr 26 oraz zadania nr 23 w załączeniu.

Pytanie nr 31

2. Pytanie dot. aparatu Artis Zee Ceiling Zadanie 26 poz. 3

Prosimy o informację czy w ramach przeglądu aparatu Artis Zee Ceiling Wykonawca ma wykonać również przegląd stacji syngo XWP?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 32

3. Pytanie dot. Zał. nr 2 zadanie 23

Czy Zamawiający rozszerzy zadanie 23 o aparat USG Acuson P500, tego samego producenta?

Zwracamy uprzejmie uwagę, że z naszej bazy instancyjnej wynika, że w Państwa placówce znajduje się aparat Acuson P500.

Czy Zamawiający będzie wymagał przeglądu tego urządzenia w ramach zadania 23?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający rozszerzy zadanie 23 o aparat USG Acuson P500. Tak Zamawiający wymaga przeglądu tego urządzenia.

Pytanie nr 33

4. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 13 ppkt. 2 a) oraz ppkt. 6 oraz rozdz. III pkt. 111.1 ppkt. 2)c) tiret 2 dla zadania nr 23 i 26 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował odpowiednie kwalifikacje inżyniera. Czy intencją Zamawiającego jest to, by na każde życzenie Wykonawca miał obowiązek przedłożenia certyfikatów ze szkoleń prowadzonych przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, czy Wykonawca nie musi posiadać certyfikatów?

Zaznaczamy, że poza producentem urządzenia lub jego autoryzowanym przedstawicielem nie ma certyfikowanych ośrodków naukowych szkolących z wiedzy na temat urządzeń wymienionych w zadaniu nr 23 i 26 poz. 3. Bardzo trudno jest ocenić kompetencje podmiotów próbujących świadczyć takie usługi. Ponadto nie można rzetelnie ocenić kompetencji jeżeli szkolenie nie obejmowało zakresu wskazanego przez producenta jako obowiązkowego, czyli zgodnego z minimum programowym.

Odpowiedź: Zamawiający wydzieli z zadania nr 26 poz. 3 i przeniesie ją do zadania nr 23. Modyfikacja formularzy cenowych w załączeniu. Weryfikacja kwalifikacji będzie odbywała się zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 34

5. Pytanie dot. SIWZ rozdz. III pkt. 111.1 ppkt. 2)c) tiret 2 oraz zał. nr 4 do SIWZ par. 1 ust. 9, par. 3 ust. 1 dla zadania nr 23 i 26 poz. 3

Zgodnie z przywołaną w rozdz. III pkt. 111.1 ppkt. 2)c) tiret 1 oraz w umowie ustawą o wyrobach medycznych z 20.05.2010 czynności serwisowe może wykonywać podmiot upoważniony przez wytwórcę urządzenia medycznego. Czy Zamawiający zażąda okazania takiego upoważnienia?

Odpowiedź: Zamawiający będzie postępował zgodnie z zapisami SIWZ oraz projektu umowy.

Pytanie nr 35

6. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 13 ppkt. 2 n) oraz zał. nr 4 do SIWZ par. 1 ust. 17, par. 3 ust. 2 dla zadania nr 23 i 26 poz. 3 Z uwagi na to, że jednym z kroków czynności przeglądowych, określonych przez producenta jest wykonanie pełnej procedury kalibracji lampy rtg, która wymaga użycia kodów serwisowych prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy posiadania kodów serwisowych dedykowanych do konkretnego aparatu. Zwracamy uwagę, że pominięcie czynności wymaganych przez producenta może prowadzić do przedwczesnego zużycia się aparatu i w konsekwencji kosztownych napraw.

Jednocześnie zwracamy uwagę, że na rynku polskim pojawili się wykonawcy, którzy twierdzą, że to po stronie Zamawiającego jest dostarczenie mu dostępu do oprogramowania serwisowego. Brak wyraźnego wskazania może skutkować problemami interpretacyjnymi, która ze stron (Zamawiający czy Wykonawca) odpowiedzialna jest za posiadanie odpowiednich licencji do korzystania z oprogramowania serwisowego, niezbędnego do wykonania pełnej procedury przeglądowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 36

7. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 13 ppkt. 2 u) dla zadania nr 23 i 26 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga instruktażu przeprowadzonego przez certyfikowanego przez producenta inżyniera czy przez dowolną osobę bez uprawnień?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37

8. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 13 ppkt. 2 w)

Prosimy o usunięcie tego wymogu z uwagi na szeroki zakres czynności, jakie można zakwalifikować do opisu tego punktu. Jako przykład – zapewnienie ciągłości dostawy prądu, który jest niezbędny do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia, a za który Wykonawca nie powinien odpowiadać.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 38

9. Pytanie dot. SIWZ rozdz. III pkt. 111.1 ppkt. 2)c) tiret 1

Prosimy o potwierdzenie, że przez „dany sprzęt” Zamawiający rozumie konkretne modele urządzenia wyszczególnione w zadaniach.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wykonania przeglądów i konserwacji jedynie tych urządzeń, które są wskazane w poszczególnych zadaniach stanowiących przedmiot zamówienia.

Pytanie nr 39

10. Pytanie dot. zał. nr 4 do SIWZ par. 4 ust.4 dla zadania nr 23 i 26 poz. 3

Prosimy o wykreślenie wskazanego ustępu lub rozszerzenie listy osób upoważnionych po stronie Zamawiającego. Wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za to czy osoba upoważniona ze strony Zamawiającego np. będzie nieobecna w pracy. Zdarza się bowiem, że inżynier serwisu może skończyć pracę o późnej porze i nie jest w stanie uzyskać podpisu jednej tylko upoważnionej osoby ze strony Zamawiającego..

Odpowiedź: Zamawiający rozszerza listę osób upoważnionych do składania podpisów na stosownych dokumentach o techników RTG. Modyfikacja projektu umowy w załączeniu.

Pytanie nr 40

11. Pytanie dot. zał. nr 4 do SIWZ dla zadania nr 23 i 26 poz. 3

Czy Zamawiający będzie wymagał dostępu do platformy on-line, na której w sposób ciągły dostępne będą wszystkie raporty serwisowe, certyfikaty i inne istotne dla działów aparatury medycznej informacje? Rozwiązanie takie pozwala na utrzymywanie formy elektronicznej wszystkich wydanych dokumentów serwisowych w wersji cyfrowej, w jednym miejscu oraz pozwala mieć do nich stały dostęp.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 41

Prosimy o odpowiedź na poniższe pytania dla zadania nr 4:

1. §2 ust. 16 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisu: „W celu potwierdzenia spełnienia wymogu zatrudnienia osób wykonujących wskazane w §2 ust. 5 czynności na podstawie umowy o pracę, Wykonawca w trakcie realizacji zamówienia na każde wezwanie Zamawiającego w wyznaczonym w tym wezwaniu terminie (nie dłuższym niż 3 dni robocze) przedłoży Zamawiającemu następujące dowody: poświadczoną za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę kopię umowy/umów o pracę wraz z dokumentem regulującym zakres obowiązków, jeżeli został sporządzony. Kopia umowy/umów powinna zostać zanonimizowana w sposób zapewniający ochronę danych osobowych pracowników, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (tj. w szczególności bez adresów, nr PESEL pracowników). Imię i nazwisko pracownika nie podlega anonimizacji oraz takie dane jak: data zawarcia umowy, rodzaj umowy o pracę” i uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca przedstawi na żądanie Zamawiającego oświadczenie podpisane przez osoby do tego umocowane, że osoby wykonujące wskazane w §2 ust. 5 czynności są zatrudnione na podstawie umowy o pracę? Uzasadnienie:

Wykonawca w celu maksymalnej ochrony swoich pracowników, nie praktykuje udostępniania takich dokumentów jak np. umowa o pracę, gdzie oprócz danych osobowych, znajdują się także zapisy dotyczące m.in. warunków zatrudnienia pracowników, które są poufne ze względu na ochronę interesów firmy i jej pracowników.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 42

2. §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Po bezskutecznym upływie tego terminu, Zamawiający upoważniony jest do zlecenia wykonania prac będących przedmiotem umowy innemu wykonawcy, który będzie posiadał kwalifikacje i doświadczenie odpowiadające wymaganiom SIWZ i obciążenia kosztami Wykonawcy będącemu stroną niniejszej umowy. Zamawiający zobowiązany jest do wcześniejszego udokumentowania poniesionych kosztów”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 43

3. §6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za nieterminowe wykonanie przeglądów zgodnie z ustalonym harmonogramem w wysokości 2,5% wartości brutto niezrealizowanej usługi za każde 24 godzinne opóźnienie,”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 44

4. §6 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 50 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 45

5. §6 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 70 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 46

§6 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% kwoty brutto, wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie nr 47

7. Dotyczy zadania nr 4: Czy Zamawiający dopuści do podziału pakietu na dwa pakiety 4a Konelab 30 ISE i 4b Vitek 2 i dzięki temu umożliwi złożenie oferty dwóm firmom. Uzasadnienie: Producentem analizatora Konelab jest firma Thermo Scientific – obecnie wyłącznym przedstawicielem firmy Thermo Scientific na Polskę jest firma Agrenta i tylko ona posiada autoryzowany serwis aparatów Konelab.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydziela z zadania nr 4, poz. 2 do nowego zadania nr 29. Modyfikacja formularza cenowego do zadania nr 4 oraz dodatkowy nowy formularz cenowy dla zadania nr 29 w załączeniu.

Pytanie nr 48

8. Dotyczy rozdziału II pkt.3-5, formularza ofertowego pkt. 5 c-e oraz umowy §2 ust. 6-8: Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego długości czasu naprawy, czasu reakcji serwisu oraz kalkulacji kosztów naprawy na „48 godzin w dni robocze” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy projektu umowy oraz formularza cenowego pozostają bez zmian.

Pytanie nr 49

9. Dotyczy formularza ofertowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym, tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę cenową?

Odpowiedź: Formularz ofertowy stanowi wzór, w związku z tym Wykonawca może uzupełnić formularz

w zakresie zadań, na które składa ofertę.

Pytanie nr 50

Dotyczy § 2 ust. 12: Aktualne brzmienie § 2 ust. 12 nie precyzuje wprost, że obowiązek realizacji uprawnień z tytułu gwarancji nie przysługuje w sytuacji, w której dopuszczony do naprawy i diagnostyki dopuszczony zostaje inny podmiot trzeci a nie Wykonawca, jak również w przypadku zawinionych działań Zamawiającego. W związku z tym prosimy o rozważenie dodania kolejnego zdania do ustępu 12 o następującej treści będącej standardowo przyjętej na rynku ograniczeniem ryzyka Wykonawcy:

12. Wymagany minimalny okres gwarancji na wykonany przedmiot zamówienia, liczony od daty wpisu do paszportu, nie krótszy niż 6 miesięcy. Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady wynikłe na skutek:

(i) eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji używania, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;

(ii) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

(iii) jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich.

b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.);

c. materiały zużywalne i eksploatacyjne, dostarczone w ramach realizacji niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja projektu umowy w załączeniu.

Pytanie nr 51

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie defibrylatorów M Series, które znalazły się w dwóch pakietach (tj. pakiet 13 pozycja 2 i pakiet 27 pozycja 2, 3) i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis producenta Zoll dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.

2. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1:

2a. Prosimy o podanie jakie są wymagane terminy przeglądów dla wszystkich defibrylatorów M Series. Informacja ta niezbędna jest do właściwego obliczenia kosztu dojazdu, niezbędnego do przygotowania kalkulacji realizacji zadania.

2b. Czy defibrylatory M Series będą wymagały wymiany akumulatorów w trakcie przeglądu okresowego? Informacja ta jest niezbędna do właściwego obliczenia kosztów usługi.

2c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 4-6 tygodni w przypadku defibrylatorów M Series? Prośbę motywujemy faktem, że dostawa części zamiennych od producenta Zoll posiadającego siedzibę w Stanach Zjednoczonych może trwać dłużej niż wymaga Zamawiający, przez co niemożliwa będzie realizacja naprawy w sugerowanym przez Państwa terminie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 52

Dotyczy Zadania 3 – „Videoartroskop – Aesculap”

Poz. 1 oraz 2.

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich elementów składowych zestawów Videoartroskop operacyjny, które będą miały podlegać przeglądowi technicznemu. Prosimy o podanie Symboli katalogowych oraz numerów seryjnych tych elementów. Informujemy, że skład takiego zestawu dobierany jest indywidualnie dla każdego szpitala i w różnych szpitalach może być różny.

Dlatego na podstawie ogólnej nazwy Videoartroskop nie można stworzyć oferty przetargowej.

Zwracamy uwagę że Zamawiający mając na uwadze treść art. 29 ust.1 PZP, jest zobowiązany do opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący i z uwzględnieniem wszystkich wymagań i okoliczności, które mogą mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający poniżej podaje szczegółowe informacje do zadania nr 23.

Lp.	Produkt SAP	Nr seryjny	Grupa
1	PV 150	317857	1 CHIP KAMERA
2	OP 930	3661	ŹRÓDŁO ŚWIATŁA
3	PG 100	41142	ARTHROFLOW POMPA
4	PV 949	7106115	19 MONITOR
5	PV 880	1173	WÓZEK DO ENDOSKOPII
6	OP 932	2645	ŹRÓDŁO ŚWIATŁA
7	PV 946	10-161664	24 MONITOR
8	PG 070	1009CE470	POMPA PŁUCZĄCA
9	PV 880	1272	WÓZEK DO ENDOSKOPII
10	GF 060	4903	POMPA SSAÇA
11	PG 080	1008CE454	FLOW 40 INSUFLATOR
12	PV 440	1076	3 CHIP KAMERA
13	PV 927	2005006	MONITOR
14	OP 927	2102	PROJEKTOR ZIMNEGO ŚWIATŁA
15	PV 280	1026	KAMERA CCD PAL
16	GD 650	1682	MICROSPEED EC
17	GD 660	1094	MICROSPEED EC
18	GD 661	1091	MICROSPEED EC
19	GD 657	883	MICROSPEED 100
20	GD 465M	1000557	MICRO-LINE
21	GD 466M	1000371	MICRO-LINE
22	GA 140	8656	ELAN
23	GA 148	8414	ZESTAW ELAN
24	PV 180	169295	3 CHIP KAMERA

Pytanie nr 53

Pytanie 1, dotyczy zapisów SIWZ

Czy z ostrożności, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta?

Jednocześnie wskazujemy iż kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego zamówienia jest kwestią kluczową, dlatego też wnosimy

o rozważenie zmodyfikowania warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

Odpowiedź: Szczegółowe wymagania Zamawiającego zawarte są w rozdz. IV.2 SIWZ.

Pytanie nr 54

Pytanie 2, dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych i nowych części zamiennych?

Niniejsze zapytanie ma na celu przeciwdziałanie szkodliwym dla Zamawiającego praktykom, polegającym na stosowaniu w ramach przeglądów i napraw urządzeń zamiennych używanych lub regenerowanych. Na rynku urządzeń medycznych nie jest tajemnicą, że używane urządzenia są skupowane przez niektórych uczestników rynku, a następnie regenerowane celem ich powtórnego wykorzystania.

Stosowanie takich rozwiązań 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.

Pragniemy podkreślić, że zgodnie z art. 1 Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dziennik Urzędowy L 169 , 12/07/1993 P. 0001 – 0043) („Dyrektywa MDD”) wyposażenie, rozumiane jako artykuł, który o ile nie jest wyrobem, jest specjalnie przewidziany przez wytwórcę do stosowania razem z wyrobem, aby umożliwić wykorzystywanie wyrobu zgodnie z zamierzonym przez wytwórcę użyciem; jest traktowane jak wyroby medyczne na swoich własnych prawach. W rozumieniu więc też dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw narzędzi medycznych jest traktowany jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności.

Powyższe może oznaczać, że wprowadzenie istotnych modyfikacji wyrobu medycznego może wiązać się z dolegliwymi konsekwencjami dla Zamawiającego.

Z tego względu rekomendujemy wprowadzenie w treści umowy zapisu gwarantującego Zamawiającemu dostarczenie przez wykonawcę nowych części zamiennych w następującym brzmieniu:

Wszystkie zainstalowane w trakcie wykonywania umowy elementy wyposażenia, części i podzespoły muszą być częściami nowymi (tj. części nie naprawiane lub nie regenerowane), oryginalnymi lub dopuszczonymi przez producenta zamiennikami, które nie powodują utraty statusu wyrobu medycznego oznaczonego znakiem CE.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu modyfikacja zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 55

Pytanie 3, dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi z możliwością dostarczenia opcji serwisowych zalecanych przez wytwórcę sprzętu a czynności serwisowe powinny być w pełni zgodne z aktualnymi listami tych czynności, mając na uwadze odpowiedzialność Zamawiającego związane z możliwością zaistnienia incydentów medycznych, wywołanych nieprawidłowym przeprowadzeniem usługi serwisowej?

Pragniemy wskazać, że zgodnie z treścią art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu

jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania. Wskazujemy, że na użytkowniku wyrobu medycznego spoczywa pełna odpowiedzialność za nieprawidłowe użytkowanie wyrobu, w tym w szczególności nieprawidłowy serwis, skutkiem którego może dojść do zaistnienia incydentów medycznych. Mając na uwadze powyższe kluczową kwestią jest dołączenie do opisu przedmiotu zamówienia szczegółowej instrukcji obsługi urządzenia lub co najmniej jego wyciągu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi, które powinien posiadać Wykonawca.

Pytanie nr 56

Pytanie 4, dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca miał dostęp do pełnej fabrycznej dokumentacji, w tym: obowiązkowych aktualizacji oprogramowania i sprzętu, opcjonalnych nieobowiązkowych aktualizacji oprogramowania zwiększających produktywność i funkcjonalność aparatów jak również dostęp do aktualnych informacji serwisowych (service notes)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 57

Pytanie 5, dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na płatność w 12 równych, miesięcznych ratach płatnych „z dołu” lub kwartalnie (co 3 miesiące)? Po zakończeniu każdego miesiąca lub kwartału Wykonawca zobowiąże się do przedstawienia protokołu/raportu serwisowego z wykonanych prac.

Takie rozwiązanie pozwala Zamawiającemu na zaplanowanie stałych, co miesięcznych lub kwartalnych wydatków dla Zamawiającego, co stanowi korzyść w kontekście kwestii biznesowo – księgowych

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 58

Pytanie 6, dotyczy Zadania 17, 18, 24, 25

Czy z celu ostrożności i zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa a także wysokiego standardu wykonanej usługi będzie wymagać od Wykonawców nie będących autoryzowanymi serwisem wytwórcy następujących dokumentów:

- instrukcji serwisowych wytwórcy
- procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia
- dokumenty potwierdzające kwalifikacje i
- doświadczenie zawodowe osoby/osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie nawszkazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami rozdz. IV. 2. SIWZ wszelkich niezbędnych dokumentów umożliwiających prawidłowe świadczenie usług przeglądów i konserwacji.

Pytanie nr 59

Pytanie 7, dotyczy zapisów Wzoru Umowy

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż w umowie będzie wymagać niniejszego zapisu:

*„W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy lub przeglądu aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych za przekroczenie terminów określonych w umowie i Planie Przeglądów (o ile dotyczy), Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. Wykonawca przygotowuje wtedy orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.”**Szczególnie dotyczy to aparatów starszych niż 10 lat (pakiet 18 Respiratory Centiva poz. 1-4), gdzie wytwórca nie może zagwarantować już dostępności do części potrzebnych do wykonania ważnego przeglądu technicznego.***

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza modyfikację zapisów projektu umowy regulujących sposób postępowania w przypadku aparatów starszych niż 10 lat.

Pytanie nr 60

Pytanie 8, dotyczy Zadania 17

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producenta EKGMAC z pozycji 5-8 uprzejmie prosimy o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie przystąpienie do przetargu. Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 61

Pytanie 9, dotyczy Zadania 18

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producenta Respiratorów Centiva 5 z pozycji 1-4 uprzejmie prosimy o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie przystąpienie do przetargu. Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 62

Pytanie 10, dotyczy Zadania 25

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producenta USG Logic z pozycji 1 uprzejmie prosimy o wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie przystąpienie do przetargu. Biorąc pod uwagę rzetelne wykonanie usługi prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby i utworzenie nowego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 63

Pytania do zadania 24

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuszcza zapis: Maksymalny czas naprawy przedmiotu zamówienia w przypadku, kiedy naprawa wykonywana jest w siedzibie serwisu Wykonawcy lub kiedy naprawa wymaga importu części zamiennych i jest wykonywana w siedzibie Filii Zamawiającego – do 14 dni kalendarzowych.

Tomograf komputerowy z uwagi na charakter urządzenia, jego gabaryty, masę i wrażliwość na transport jest urządzeniem serwisowanym w miejscu instalacji, w związku z czym punkt 6, rozdziału II SIWZ jest punktem nieadekwatnym w oryginalnym brzmieniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby maksymalny czas naprawy z uwagi na gabaryty, masę i wrażliwość na transport naprawa tomografu komputerowego i urządzeń Rtg wykonywana była w siedzibie Filii Zamawiającego lub kiedy naprawa wymaga importu części zamiennych i jest wykonywana w siedzibie Filii Zamawiającego – wynosił do 14 dni kalendarzowych.

Pytanie nr 64

Pytania do zadania 24 Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, aby wraz z tomografem BrightSpeed Elite opieką serwisową zostały objęte posiadane przez Zamawiającego stacje opisowe? Prosimy o wyszczególnienie wraz z numerami seryjnymi poszczególnych stacji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga. Poniżej Zamawiający zamieszcza stacje opisowe wraz z numerami seryjnymi.

1) stacja TK: GE, nr systemu: PL 1465AW02 (w opisowni lekarskiej)

2) stacja RTG: EIZO RadiForce GX 220 54cm (21,3inch), class Monochrome LCD Monitor Viewable Image Size 54,1cm (21,3 inches) (w opisowni lekarskiej)

3) stacja RTG: EIZO RadiForce GX 220 54cm (21,3inch), class Monochrome LCD Monitor Viewable Image Size 54,1cm (21,3 inches) (w gabinecie USG)

Pytanie nr 65

Pytania do zadania 24 Pytanie 13

Czy Zamawiający będzie wymagał „Zdalne diagnozowania usterek” w rozumieniu takich funkcjonalności, które pozwalają nie tylko na zdiagnozowanie, ale również zdalną naprawę aparatu? Pogłębiona zdalna diagnostyka obniża czasy przestoju aparatów spowodowanych mniejszymi usterekami oraz nie powoduje konieczności pojawienia się serwisu na miejscu, co może wydłużyć czas usunięcia awarii. Niektóre z funkcjonalności zdalnej diagnostyki to: widzenie pulpitu użytkownika, wykorzystywanie do diagnostyki kluczy oraz narzędzi klasy M, dostęp do danych surowych, możliwość wyzwolenia promieniowania, wykonanie zdalnej kalibracji lampy czy innych elementów systemu, pobieranie obrazów do analizy artefaktów (dane są zanonimizowane dla bezpieczeństwa pacjentów), wykorzystywanie skryptów np. HV BAT, Console BAT do wirtualnej analizy danych z aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 66

Pytania do zadania 24

Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga, aby system zdalnej diagnostyki, spełniał międzynarodową normę standaryzującą system zarządzania bezpieczeństwem informacji ISO/IEC 27001:2013? Norma ta jest zgodna z ustawą RODO i zapewnia bezpieczeństwo przesyłania i przechowywania danych wrażliwych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 67

Pytania do zadania 24

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca udokumentował posiadanie uprawnień do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, w postaci podpisanej umowy licencyjnej z przedstawicielem producenta?

Podjęcie wykonania przeglądu/serwisu przez podmiot nie posiadający ww. oprogramowania może oznaczać, że podmiot ten nie wykona prawidłowo wyżej opisanej czynności, co może spowodować bezpośrednie zagrożenie zdrowia pacjentów i personelu oraz może prowadzić do przedwczesnego zużycia się aparatu i w konsekwencji kosztownych napraw.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga posiadania uprawnień do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 68

Pytania do zadania 24

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga, aby klucze oraz kody serwisowe pochodziły z udokumentowanego i legalnego źródła?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 69

Pytania do zadania 24

Pytanie 17

Czy Zamawiający wymaga, żeby serwisanci wskazani jako osoby posiadające aktualne przeszkolenie przez producenta aparatu posługiwali się językiem polskim i dokonywali wpisów do paszportu w tym języku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 70

Pytania do zadania 24

Pytanie 18

Czy Zamawiający poprzez udokumentowane kwalifikację rozumie aktualne certyfikaty wydane przez producenta na konkretny model urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający poprzez udokumentowane kwalifikacje rozumie wszelkie dokumenty potwierdzające zdolności techniczne i zawodowe Wykonawcy do świadczenia usług przeglądów i konserwacji.

Pytanie nr 71

Pytania do zadania 24

Pytanie 19

Czy Zamawiający wymaga, aby szkolenia aplikacyjne/ustawiania protokołów prowadzone były przez osoby umocowane przez producenta aparatu i posiadające aktualne certyfikaty poświadczające wiedzę i umiejętności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 72 Pytania do zadania 24_Pytanie 20

Czy Zamawiający wymaga aktualizacji oprogramowania softwareowego i aplikacyjnego, zgodnie z zaleceniami producenta, podczas obowiązywania umowy, w tomografie BrightSpeed Elite posiadanym przez Zamawiającego? Aktualizacje oprogramowania są niezwykle istotne ze względu na poprawę bezpieczeństwa danych osobowych i ochronę przed złośliwym oprogramowaniem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 73

Pytania do zadania 24

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zasad oceny oferty, gdzie 40% będzie stanowić autoryzacja wydana przez producenta? Podmioty autoryzowane ponoszą wyższe koszty działalności zgodnie z wyrokiem KIO 2184/17 dlatego są w mniej uprzywilejowanej pozycji w stosunku do firm wykonujących tylko przeglądy i serwis.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 74

Pytania do zadania 24

Pytanie 22

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych za dzień opóźnienia do 0,2% za dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu 12:

Czy Zamawiający wymaga, aby osoba skierowana do wykonywania przedmiotu zamówienia posiadała przeszkolenie przez producenta (lub uprawnionej przez niego jednostki) do serwisowania danej aparatury medycznej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu 12:

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dostęp do oryginalnych części serwisowych i zużywalnych, które są zalecane przez producenta sprzętu medycznego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian w treści oferty, gdyż powyższe zmiany stają się integralną częścią SIWZ i będą wiążące przy składaniu ofert. W przypadku zaferowania przedmiotu Zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego, a dopuszczonego przez zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ, czy w przypadku modyfikacji SIWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji, nr pytania).

W związku z ochroną danych osobowych Zamawiający wprowadza projekt Umowy przetwarzania danych osobowych stanowiący załącznik do projektu umowy w zakresie zadań nr 23,24,25,26.

Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian w treści oferty, gdyż powyższe zmiany stają się integralną częścią SIWZ i będą wiążące przy składaniu ofert. W przypadku zaferowania przedmiotu Zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego, a dopuszczonego przez zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ, czy w przypadku modyfikacji SIWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji, nr pytania).

W związku z ochroną danych osobowych Zamawiający wprowadza projekt Umowy przetwarzania danych osobowych stanowiący załącznik do projektu umowy w zakresie zadań nr 23,24,25,26.

W związku z powyższym Zamawiający na podstawie art.38 ust. 4a pkt 1) ustawy Pzp dokonuje stosownej zmiany ogłoszenia oraz na podst. art. 12a ust. 1) ustawy Pzp przedłuża termin składania ofert do dnia **29.08.2019 r. do godz. 9:00.**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.08.2019r. o godz. 9:10 w siedzibie Filii Zamawiającego – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ w Lublinie Filia w Ełku, ul. T. Kościuszki 30, 19-300 Ełk, punkt podawczy - pokój nr 22.


Zapraszamy do składania ofert w nowym terminie.

W związku z wprowadzoną modyfikacją Zamawiający w załączeniu przekazuje:

- modyfikację SIWZ
- modyfikację Zał. nr 4 Projekt umowy
- modyfikację Zał. nr 2 Formularz cenowy
- modyfikację Zał. nr 1 Formularz Oferta Wykonawcy
- zmianę ogłoszenia o zamówieniu
- umowę przetwarzania danych - Zał. do projektu umowy

Z poważaniem

KOMENDANT FILII
1 Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką
SPZOZ w Lublinie Filia w Ełku
cz. p.o. pptk mgr farm. Michał WAWRESZUK

Katarzyna Sienkiewicz 
Zespół zamówień publicznych
Tel: 87/ 621-99-36
1WSzKzP-DZP.2612.44.2019.K.S.

SZEF ZESPOŁU
ds. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
1 Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką
SPZOZ w Lublinie


mgr Aleksandra Białobrzaska

