



Poznań, 14.11.2017 r.

ADZP-381-43/17

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniach 10-14.11.2017 r. do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: **Usługi serwisowe (przeglądy i naprawy) sprzętu i aparatury medycznej znajdującej się na wyposażeniu SZOZ nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**,

Treść wspomnianych prośb jest następująca:

Pytanie nr 1:

Załącznik do SIWZ, Formularz cenowy, Dotyczy zadania 8

Czy Zamawiający wydzieli pozycje asortymentową nr 2 tj. Respirator Neftis 2 produkcji TAEMA z pakietu nr 8 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu przetargowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu nr 8

Pytanie nr 2:

SIWZ, Kryteria oceny, Dotyczy zadania 8

Czy Zamawiający przyzna bonifikatę punktową w wysokości 5 pkt. dla wykonawcy posiadającego autoryzację producenta do wykonywania usług serwisowych urządzenia z pakietu 8 poz. 2 (tj. Respirator Neftis 2 prod. TAEMA)? Tylko autoryzowany serwis urządzeń medycznych zapewni wykonanie czynności serwisowych na najwyższym poziomie oraz gwarancję prawidłowego funkcjonowania sprzętu medycznego zgodnie z parametrami oferowanymi przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pulsoksymetrów firmy Nonin (pozycja nr 1) i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Jako autoryzowany serwis dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 1 z pakietu nr 13 do osobnego pakietu.

Pytanie nr 4:

Zwracam się z prośbą o udzielenie informacji odnośnie producentów sprzętu w pakiecie nr 38, pozycja 2, 4, 6, 7, 9, 11, 12, 13.

Odpowiedź: Producenci sprzętu w pakiecie 38

- **poz. 2 - aparaty do mierzenia ciśnienia: Babyphon, Bokang, Omron, Welch-Allyn, Microlife, Connex, Inco,**
- **poz. 4 - laryngoskopy: Seliga, Riester, Welch-Allyn, Farum Warszawa,**

- poz. 6 - przyrządy ssące elektryczne: Ogarit, Medela
- poz. 7 - przyrządy ssące próżniowe: ZTM Tech-Med Bydgoszcz
- poz. 9 - wózek do przewożenia chorych: Stolter, Famed Żywiec
- poz. 11 - dozowniki tlenowe: Farum Warszawa, Korgiel
- poz. 12 - reduktor tlenowy: j.w.
- poz. 13 - regulator tlenu: Korgiel

Pytanie nr 5:

Zwracam się z prośbą o udzielenie informacji odnośnie producentów łóżek w pakiecie nr 47, pozycja 1, 2, 3.

Odpowiedź: pakiet nr 47:

- poz. 1 - Producent łóżek intensywnej terapii: Merivaara,
- poz. 2 - Famed Żywiec,
- poz. 3 - Famed Żywiec, Stolter.

Pytanie nr 6:

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia (załącznik nr 3c do SIWZ) punkt 10.

Wnosimy o wykreślenie zapisu z opisu przedmiotu zamówienia punkt 10. SIWZ, który jest sprzeczny z ogólnie obowiązującymi zasadami. Kontrahenci, koszty nabycia części zamiennych (transport, obsługa, itp.), jak również marże i narzuty są częścią polityki handlowej firmy oraz podpisanych umów, i jako takie, w rozumieniu prawa objęte są tajemnicą przedsiębiorstwa.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, iż jednym z kryteriów wyboru ofert zgodnie z zapisami SIWZ, jest "udzielony rabat na części zamienne", dlatego też Zamawiający nie może wykreślić punktu 10 Opisu przedmiotu zamówienia, aby mieć możliwość sprawdzenia na żądanie poprawności wysokości udzielonego rabatu. Jednocześnie Zamawiający, niezależnie od regulacji o której mowa w art. 8 ust. 3 Pzp, a dotyczącej treści złożonej oferty, dopuszcza zastrzeżenie tych informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa na etapie realizacji umowy. W przypadku dokonania stosownego zastrzeżenia, informacje te nie będą mogły zostać udostępnione osobom trzecim na podstawie odrębnych przepisów.

Pytanie nr 7:

Dotyczy załącznika nr 2, pakiet 25 i 48

Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby pakiety 25 i 48 zostały objęte obowiązkiem posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia warunki udziału w postępowaniu bez zmian.

Pytanie nr 8:

Dotyczy pakietu nr 6:

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

Odpowiedź: W przypadku pakietu nr 6 Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ (pkt 6.2) : "Dysponowanie co najmniej jedną osobą, która legitymuje się posiadaniem dokumentów świadczących o kwalifikacjach niezbędnych do wykonywania konserwacji urządzeń medycznych, kwalifikacjach niezbędnych do prowadzenia przeglądów technicznych i napraw danych urządzeń medycznych przez co rozumie się dokumenty wystawione przez producenta sprzętu zaświadczające o odbyciu przeszkolenia z serwisowania danego sprzętu - dot. pakietu 1, 2, 3, 4, 6, 7, 20, 29, 33, 46, 57, 58, 59, 60, 61, 62.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie napraw urządzeń LIFEPAK firmy Physio-Control w siedzibie Wykonawcy? Ze względów bezpieczeństwa oraz konieczności korzystania ze specjalnie wyposażonego stanowiska pracy i narzędzi większość napraw musi być wykonywana w siedzibie autoryzowanego serwisu.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wykonanie napraw urządzeń w siedzibie Wykonawcy z zastrzeżeniem odbioru sprzętu z siedziby Zamawiającego przez Wykonawcę i na koszt Wykonawcy zgodnie z § 1 ust. 15 wzoru umowy – załącznik nr 4c do SIWZ.*

Pytanie nr 10:

Czy Wykonawca ma uwzględnić w cenie przeglądu koszt akumulatorów do defibrylatorów LIFEPAK? Zgodnie z informacją zawartą w instrukcji użytkowania producent zaleca wymianę akumulatorów co 2 lata lub gdy wystąpią objawy zużycia. W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy o podanie numerów LOT (lub daty zakupu) akumulatorów pracujących z urządzeniami LIFEPAK. Alternatywnie proponujemy zastrzeżenie, że zakup akumulatorów będzie wynikiem osobnego zlecenia Zamawiającego.

Odpowiedź: *Zakres czynności związanych z przeglądem jest zawarty w instrukcji obsługi (serwisowej) danego sprzętu i przegląd powinien być wykonany zgodnie z zaleceniami producenta. Jeżeli producent zaleca wymianę akumulatorów co 2 lata, to w przypadku częstotliwości przeglądów - raz na 12 miesięcy, Wykonawca winien w co drugim przeglądzie uwzględnić wymianę akumulatorów i ich koszt.*

Obecne akumulatory pracują od listopada 2015r. Najbliższy przegląd defibrylatora LifePak wypada na koniec listopada br. i wtedy zostaną akumulatory wymienione, dlatego też w trakcie przeglądu pod koniec roku 2018 (objętego aktualną procedurą przetargową) nie będzie potrzeby wymiany akumulatorów.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający wymaga używania wyłącznie nowych i oryginalnych części zamiennych do napraw defibrylatorów LIFEPAK oraz dostępu do aktualnych wersji oprogramowania?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga dostępu do aktualnego oprogramowania - jest to zawarte w czynnościach przeglądów.*

Odnosnie części zamiennych - Pkt. 12 Opisu przedmiotu zamówienia : "Wykonawca zobowiązuje się do stosowania w czasie przeglądów i napraw wyłącznie fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych. W przypadku braku możliwości zamontowania oryginalnych części wynikających z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, Wykonawca może po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym zamontować części zastępcze, jednak o parametrach nie gorszych od oryginalnych. Zamontowanie części zastępczych (nie oryginalnych) nie może powodować utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania."

Pytanie nr 12:

Dotyczy pakietu nr 1, 2, 8, 55 i 57:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów wymienionych w SIWZ obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: *Przegląd respiratorów zawartych w pakietach nr 1, 8, 55 i 57 obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych – zgodnie z instrukcją i zaleceniami producenta sprzętu*

Pytanie nr 13:

Dotyczy pakietu nr 1, 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczuleń obejmuje także przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych? Jeśli tak prosimy o wskazanie nazwy ich producenta, typ/model oraz rok produkcji. Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: *Przegląd aparatów do znieczuleń zawartych w pakietach nr 1 i 2 obejmuje wykonanie czynności przeglądowo-konserwacyjne wszystkich elementów aparatu, tj. monitorów, modułów, parowników i innych elementów wchodzących w skład zestawu.*

Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 3, 4, 5, 6, 62:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów wymienionych ww. pakiecie uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług.

Odpowiedź: *Przegląd defibrylatorów obejmuje wszystkie czynności zalecane lub wymagane przez producenta danego sprzętu, w tym również wymianę akumulatorów co określony czasokres (np. 12 lub 24 miesiące).*

Pytanie nr 15:

Dotyczy pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w wycenie usług w zakresie ww. pakietów należy uwzględnić wymianę elementów eksploatacyjnych / zużywalnych / części zamiennych (np. filtry, czujniki) / zestawów serwisowych/ akumulatorów? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej jak również dla ewentualnego badania i wyjaśniania tzw. rażąco niskiej ceny.

Odpowiedź: *Zgodnie z zapisami SIWZ, opisu przedmiotu zamówienia i formularzy cenowych wycena dotycząca pakietu nr 1 jest kwotą ryczałtową, obejmującą wszystkie działania, czynności serwisowe jakie będą konieczne do wykonania przez okres trwania umowy w celu utrzymania sprzętu w pełnej sprawności, tj. przeglądy z wymianą niezbędnych zestawów serwisowych, naprawy awaryjne wraz z wymianą części zużywalnych, zamiennych, a także dostawę materiałów eksploatacyjnych potrzebnych do korzystania z danego sprzętu.*

Podobne zapisy dotyczą pakietu nr 2, z wyłączeniem wymiany części zamiennych oraz dostawy materiałów eksploatacyjnych.

Odnosnie pakietów nr 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 i 10 czynności przeglądowo – konserwacyjne obejmują czynności wymagane lub zalecane przez producenta danego sprzętu, w tym wymianę elementów zużywalnych, zestawów serwisowych i akumulatorów a także jeśli dotyczy – aktualizację oprogramowania. Części zamienne są wymieniane w przypadku wystąpienia awarii i koniecznej naprawy wraz z wymianą części.

Pytanie nr 16:

Dotyczy pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaka jest dokładnie (dzień/miesiąc/rok) data ostatniego przeglądu urządzeń wymienionych ww. pakietach? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: *Harmonogram przeglądów zostanie sporządzony po podpisaniu umowy z Wykonawcą.*

Pytanie nr 17:

Dotyczy pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaki jest rok produkcji urządzeń wymienionych ww. pakietach? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź:

Pakiet nr 1 i 2 : *Rok produkcji wszystkich pozycji jest podany w formularzu cenowym.*

Pakiet nr 3 : *2009 i 2010,*

Pakiet nr 4 : *poz. 1 – 2007, poz. 2 – 2011, poz. 3 – 2006,*

Pakiet nr 5 : *1996,*

Pakiet nr 6 : *2013,*

Pakiet nr 7 : *poz. 1 – 1988 i 1989, poz. 2 – 2009, poz. 3 - 1989*

Pakiet nr 8 : *poz. 1 – 2008, poz. 2 – 2004*

Pakiet nr 9 : *poz. 1 – 1996, poz. 2 – 1996*

Pakiet nr 10 : *poz. 1 – 2003, poz. 2 – 1980, poz. 3 – 2014, poz. 4 – 1989 (4 szt.), 1987 i 1995, poz. 5 – 2001, poz. 6 – 2003,*

poz. 7 – 1997, poz. 8 – 2011, poz. 9 – 2013, poz. 10 – 2014 i 2015

Pytanie nr 18:

Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projekt umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012 ? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji, systemu i standardów jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź: *Wymagania dotyczące warunków udziału w postępowaniu przez Wykonawców są zawarte w SIWZ.*

Pytanie nr 19:

Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projekt umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia listy urządzeń kontrolno-pomiarowych wraz z ważnymi certyfikatami legalizacji ? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź: *zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ - Formularz oferty – pkt. 10.*

Pytanie nr 20:

Dotyczy pakietu nr 62:

Czy dla zapewnienia najwyższego standardu świadczonych usług, zarówno w zakresie ich jakości oraz bezpieczeństwa, zamawiający w zakresie zadania nr 62, wprowadzi wymóg wykazania się przez wykonawców ubiegających się w zakresie niniejszego pakietu o udzielenie zamówienia, wymóg posiadania autoryzacji ? wprowadzenie wskazanego wymogu zapewnia również realizację przedmiotowego zamówienia zgodnie z zasadami oraz standardami wynikającymi z art. 90 ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010r. Nr 108, Poz. 679)

Odpowiedź: *Warunki udziału w postępowaniu pozostają bez zmian i są zawarte w SIWZ.*

Pytanie nr 21:

Dotyczy projektu umowy dla zadania nr 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10:

W związku z wprowadzeniem przez zamawiającego wymogu aktualizacji oprogramowania dla urządzeń z pakietu nr 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi do ww. wymogu. Uzasadnienie: Odnosząc się do wymogu dokonania aktualizacji oprogramowania wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia urządzeń należy stanowczo podkreślić, że tego rodzaju wymóg całkowicie uniemożliwia udział innych podmiotów w przedmiotowym postępowaniu aniżeli producent aparatury lub jego autoryzowany przedstawiciel, nie tylko z powodów technologicznych, ale także z przysługujących autorowi oprogramowania praw autorskich. Ważną ofertę złożyć mogą wyłącznie przywołane powyżej podmioty, ponieważ ww. czynność jest zarezerwowana wyłącznie dla nich. Aktualizacja oprogramowania, z uwagi na fakt, że nie uniemożliwia dokonania wszystkich niezbędnych czynności składających się na prawidłowy i bezpieczny przegląd techniczny, konserwację czy naprawę, powinna być zlecona w trybie niekonkurencyjnym tj. np. w trybie zamówienia z wolnej ręki na zasadach opisanych odpowiednio w przepisach ustawy Prawo zamówień publicznych. Ważnym przy tym pozostaje również fakt, że aktualizację oprogramowania, producenci aparatury wymienionej w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, oferują i dokonują niejednokrotnie bezpłatnie.

Odpowiedź: Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (art. 90, ust. 6 i 7) :

„6. Świadczeniodawca jest obowiązany posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, który wykorzystuje do udzielania świadczeń zdrowotnych, zawierającą w szczególności daty wykonania tych czynności, nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu.

7. Świadczeniodawca jest obowiązany posiadać dokumentację określającą terminy następnych konserwacji, działań serwisowych, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu stosowanego do udzielania świadczeń zdrowotnych, wynikające z instrukcji używania lub zaleceń podmiotów, które wykonały czynności, o których mowa w ust. 6.”,

wśród czynności konserwacyjnych, naprawczych, przeglądowych i innych działań serwisowych jest również aktualizacja oprogramowania jeśli jest niezbędna i zalecana przez producenta danego sprzętu w celu utrzymania sprzętu w pełnej sprawności. Usunięcie wymogu wykonania aktualizacji oprogramowania przez Wykonawcę może w niektórych przypadkach spowodować iż dany sprzęt nie będzie w pełni funkcjonalny i sprawny.

W związku z powyższym Zamawiający nie może odstąpić od powyższego wymogu.

Pytanie nr 22:

Dot. zał. 3c - opis przedmiotu Zamówienia - pkt.10

Wnioskujemy o odstąpienie od możliwości żądania od Wykonawcy przedstawienia dokumentów potwierdzających koszty zakupu części zużytych przy wykonaniu usługi. Umowy Wykonawcy z dostawcami towarów (w tym ceny ich zakupów i poziomy stosowanej marży) **stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.**

Odpowiedź: „Zamawiający wskazuje, iż jednym z kryteriów wyboru ofert zgodnie z zapisami SIWZ, jest "udzielony rabat na części zamienne", dlatego też Zamawiający nie może wykreślić punktu 10 Opisu przedmiotu zamówienia, aby mieć możliwość sprawdzenia na żądanie poprawności wysokości udzielonego rabatu. Jednocześnie Zamawiający, niezależnie od regulacji o której mowa w art. 8 ust. 3 Pzp, a dotyczącej treści złożonej oferty, dopuszcza zastrzeżenie tych informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa na etapie realizacji umowy. W przypadku dokonania stosownego

zastrzeżenia, informacje te nie będą mogły zostać udostępnione osobom trzecim na podstawie odrębnych przepisów”.

Pytanie nr 23:

Dot. SIWZ / Umowa

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 przedstawienie kosztorysu naprawy i naprawa uszkodzonej aparatury może okazać się niemożliwa i nie jest to zawinione przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści umowy

Pytanie nr 24:

dotyczy zapisów SIWZ pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie katalogu dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu o autoryzację na świadczenie usług serwisowych sprzętu wymienionego w pakiecie nr 2 na terenie Rzeczypospolitej Polskiej potwierdzone odpowiednim dokumentem wystawionym przez producenta?

Wymóg ten jest zgodny i zalecany w art. 90 Ustawy o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107, poz. 679, i Dz. U. z 2011 r. Nr 102, poz. 586, Nr 113, poz. 657).

Jednocześnie nadmieniamy, iż w/w wymóg nie stoi na sprzeczności z podstawowymi zasadami udzielania zamówień publicznych (art. 7 ustawy PZP) dlatego, że każdy podmiot na rynku może ubiegać się o uzyskanie autoryzacji na świadczenie usług serwisowych, która potwierdza standardy profesjonalnej obsługi serwisowej zapewniającej maksymalne bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający warunki udziału w postępowaniu pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 25:

dotyczy aparatu z poz. 19

Czy Zamawiający z uwagi na rok produkcji aparatu Oxymetr Datex Ohmeda wydzieli aparat do osobnego pakietu lub wprowadzi do umowy poniższy zapis:

"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 aparatu (co zostanie udokumentowane przez wykonawcę) nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści umowy.

Pytanie nr 26:

pakiet 2

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca był zamieszczony w wykazie podmiotów o których mowa w art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) i posiadał aktualne uprawnienia wynikające ze statusu autoryzowanego serwisu w zakresie przeglądów technicznych i konserwacji sprzętu medycznego określonego w niniejszym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający warunki udziału w postępowaniu pozostawia bez zmian.

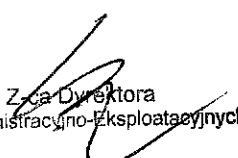
Pytanie nr 27:

Wyszczególniony w pakiecie nr 44 aparat firmy BOWA, typu ARC350 s/n 35100382 - jest w okresie gwarancji do 02.2018. W tym czasie badania techniczne w/w aparatu wykonywane są na koszt producenta i nie ma potrzeby przeprowadzania w tym celu postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Aparat jest na gwarancji do lutego 2018 r. Postępowanie przetargowe jest na przeglądy jak i naprawy sprzętu.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem


Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Exploatacyjnych

mgr inż. Marzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Milena Sitarz, 61 850 62 95, milena.sitarz@szoz.pl