



Poznań, 07.11.2019 r.

ADZP-381-50/19

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

II Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy iż w dniach 05-06.11.2019r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: **„Usługi serwisowe (przeglądy i naprawy) sprzętu i aparatury medycznej znajdującej się na wyposażeniu SZOZ nad Matką i Dzieckiem, na okres 1 roku - (przeglądy, konserwacja i naprawy pogwarancyjne aparatury medycznej)”**

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1: Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie punktu „e” zawartego w punkcie 2 ze względu na brak możliwości określenia żywotności lamp itp. Zależnych od stopnia czasu *użytkowania*?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie ppkt. „e” w punkcie 2 w Opisie przedmiotu zamówienia. Ppkt. „e” dotyczy wymiany części, materiałów zużywalnych podczas przeglądów, konserwacji. Lampa w jakimkolwiek aparacie to już jest raczej część składowa aparatu, a nie zużywalna.

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści do udziału w ww. postępowaniu Wykonawcę, który może wykazać zdolność techniczna lub zawodowa na kwotę mniejsza niż 2 500,00 zł brutto.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał w tym zakresie modyfikacji.

Pytanie 3: Dotyczy: Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 7,8,9,38 z Pakietu nr 1 i utworzy nowy odrębny pakiet?

Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu nr 1.

Pytanie 4: Dotyczy: Pakiet nr 5

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 2 z Pakietu nr 5 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu nr 5.

Pytanie 5: Dotyczy: Pakiet nr 7

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 6-10 z Pakietu nr 7 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu nr 7.

Pytanie 6: Dotyczy: Pakiet nr 8

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 5,6 z Pakietu nr 8 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu nr 8.

Pytanie 7:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 1-4

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 ogólnego Drager Fabius Tiro co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Płatek ceramiczny
- Membrana zastawki wydechowej
- Uszczelka
- Filtr bakteryjny
- Uszczelka gniazda parownika

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego Drager Fabius Tiro co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki
- Membrany
- Płytki ceramiczne
- Podkładka uszczelniająca

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego Drager Fabius Tiro co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka 105 x 4
- Bateria 3V
- Akumulator
- Membrana tłoka

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

- Czujnik przepływu Spirolog
- Czujnik tlenu

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 aparatów do znieczulania ogólnego Drager Fabius Tiro 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 i stopnia zużycia 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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12, 24 i 36 miesięcy, w przypadku aparatów do znieczulania Fabius Tiro należy przewidzieć na pewno zestaw serwisowy 12-miesięczny, natomiast czy należy wymienić 24 lub 36-miesięczny zestaw serwisowy wynika z roku produkcji określonych aparatów w formularzu cenowym (2006, 2007, 2008 i 2015) oraz ich numerów seryjnych, z których serwis może łatwo ustalić dokładną datę produkcji (dzień-miesiąc-rok).

Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 8:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 5,6

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12, 24, 36 i 72 miesiące, w przypadku aparatów do znieczulania Primus należy przewidzieć na pewno zestaw serwisowy 12-miesięczny, natomiast czy należy wymienić 24 lub 36-miesięczny zestaw serwisowy wynika z roku produkcji określonych aparatów w formularzu cenowym (2016) oraz ich numerów seryjnych, z których serwis może łatwo ustalić dokładną datę produkcji (dzień-miesiąc-rok).

Pytanie 9:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 11-17, 19-21

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 kardiomonitorów Drager Delta/Drager Delta XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr bakteriyny
- Zewnętrzny filtr oddechowy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitorów 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 kardiomonitorów 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 kardiomonitorów 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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12 i 24 miesięcy, w przypadku monitorów funkcji życiowych należy przewidzieć na pewno zestaw serwisowy 12-miesięczny, natomiast czy należy wymienić 24-miesięczny zestaw serwisowy wynika z roku produkcji określonych monitorów w formularzu cenowym (2008, 2007, 2006 i 2010) oraz ich numerów seryjnych, z których serwis może łatwo ustalić dokładną datę produkcji (dzień-miesiąc-rok). Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 10:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 18, 22

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 kardiomonitora Drager Gamma XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator żelowy 12V 2.0Ah]

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitora Drager Gamma XL co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza NIBP

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitora Drager Gamma XL co 24 miesiące lub ze względu na stopień zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator (jeśli występuje)

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 kardiomonitorów Drager Gamma 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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12 i 24 miesięcy, w przypadku monitorów funkcji życiowych należy przewidzieć na pewno zestaw serwisowy 12-miesięczny, natomiast czy należy wymienić 24-miesięczny zestaw serwisowy wynika z roku produkcji określonych monitorów w formularzu cenowym (2005) oraz ich numerów seryjnych, z których serwis może łatwo ustalić dokładną datę produkcji (dzień-miesiąc-rok).

Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 11:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 23-36

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 kardiomonitora Drager Vista co 12 miesięcy lub ze względu na stopień zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator (jeśli występuje)

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 kardiomonitorów Drager Gamma 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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12 miesięcy, w przypadku monitorów funkcji życiowych należy przewidzieć zestaw serwisowy 12-miesięczny.

Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 12:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 39

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12, 24 i 72 miesiące, w przypadku respiratora Savina należy przewidzieć na pewno zestaw serwisowy 12-miesięczny, natomiast czy należy wymienić 24-miesięczny zestaw serwisowy wynika z roku produkcji podanego w formularzu cenowym (2016) oraz jego numeru seryjnego, z którego serwis może łatwo ustalić dokładną datę produkcji (dzień-miesiąc-rok).

Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 13:Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 40

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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: Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12, 24 i 72 miesiące, w przypadku respiratora Savina należy przewidzieć na pewno zestaw serwisowy 12-miesięczny, natomiast czy należy wymienić 24-miesięczny zestaw serwisowy wynika z roku produkcji podanego w formularzu cenowym (2005) oraz jego numeru seryjnego, z którego serwis może łatwo ustalić dokładną datę produkcji (dzień-miesiąc-rok). Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 14:Dotyczy: Pakiet nr 2

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy modułu wewnętrznego
- Zestaw do konserwacji złącza obrotowego
- Zestaw serwisowy kasety
- Czujnik tlenu sprawdzający działanie mieszalnika

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 36 miesięcy lub co 10.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy Maintenance kit 10,000 h maintenance (every 3 years)
- Zestaw uszczelki zaworu zwrotnego

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 72 miesiące lub co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:
- Zestaw serwisowy Maintenance kit 20,000h maintenance (every 6 years)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:
- Galwaniczny czujnik tlenu Oxima
- Czujniki przepływu

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 Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo 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: Rok produkcji aparatu do znieczulania LEON PLUS NEO – 2014.

Ostatnia poważna naprawa wraz z przeglądem została wykonana 25.09.2019 (kolejny przegląd do 25.09.2020). Wymieniono: blok połączeniowego, rozdzielnia gazów, generator gazów, płyta główna, uchwyt do parowników, zawór zwrotny, zestaw przeglądowy wraz z czujnikiem O2, wyczyszczono moduł pacjenta, przeprowadzono pełną kalibrację aparatu, zamontowano pułapkę wodną na zasilaniu powietrza.

Jeśli chodzi o wymianę zgodnie z wytycznymi producenta określonych części co 12 i 36 miesięcy, w przypadku aparatu do znieczulania LEON PLUS NEO należy przewidzieć na pewno podczas kolejnego przeglądu zestaw serwisowy 12-miesięczny.

Natomiast czy należy wymienić części w przypadku określonego stopnia zużycia, to można stwierdzić dopiero podczas przeglądu.

Pytanie 15:Dotyczy: Pakiet nr 3, 4

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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: 1. Defibrylatory HeartStart XL w pakiecie nr 3 :

- rok produkcji 2009, nr ser. US00575522, ostatni przegląd 3.04.2019 (kolejny do 3.04.2020), ostatnia wymiana akumulatora 6.10.2016r.

- rok produkcji 2010, nr ser. US00585759, ostatni przegląd 3.04.2019 (kolejny do 3.04.2020), ostatnia wymiana akumulatora 27.08.2018r.

2. Defibrylator Efficia DFM100 w pakiecie nr 3 :

- rok produkcji 2015, nr ser. CN32603492, ostatni przegląd 3.04.2019 (kolejny do 3.04.2020).

3. Defibrylator ECO1 w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 2007, nr ser. 73479003494, ostatni przegląd 23.05.2019 (kolejny do 23.05.2020), regeneracja akumulatora 29.03.2019r.

4. Defibrylator DefiMonitor XD 1 M290 w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 2011, nr ser. 73503001717, ostatni przegląd 20.09.2019 (kolejny do 20.09.2020), ostatnia wymiana akumulatora 21.09.2018r.

5. Defibrylator DefiMonitor XD 300 H290 w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 2006, nr ser. 7350400228, ostatni przegląd 5.09.2019 (kolejny do 5.09.2020), ostatnia wymiana akumulatora 8.11.2017r.

6. Defibrylator Medic 5 w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 1996, nr ser. 30678, ostatni przegląd 5.10.2019 (kolejny do 5.10.2020), ostatnia wymiana akumulatora 31.10.2018r.

7. Defibrylator LIFEPAK 15 w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 2013, nr ser. 41959138, ostatni przegląd 4.12.2018 (kolejny do 4.12.2019), ostatnia wymiana akumulatora 4.12.2017r.

8. Defibrylator LIFEPAK 20e w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 2018, nr ser. 46685974, ostatni przegląd 18.10.2019 (kolejny do 18.10.2020)

9. Defibrylator CA200-RX1.06CARDIC AID200PL w pakiecie nr 4 :

- rok produkcji 2003, nr ser. 03085131, ostatni przegląd 5.10.2019 (kolejny do 5.10.2020), ostatnia wymiana akumulatora 1.03.2018r.

Pytanie 16:Dotyczy: Pakiet nr 5, poz. 1

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 Covidien Puritan Bennett 840 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- 10K PM KIT FOR THE 10.4 [Zestaw serwisowy Puritan Bennett 840 10K]

- 15K PM KIT FOR COMPRESSOR 806 [Zestaw serwisowy kompresora 230V] (jeżeli urządzenie posiada kompresor)

Odpowiednio po 10 tysiącach i 15 tysiącach godzin

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 co 12 miesięcy lub ze względu na określony stopień zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

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 Covidien Puritan Bennett 840 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 ww. 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: 1. Respirator Bennett NBP840, rok produkcji 2013, nr ser. 3512134079, ostatni przegląd 14.08.2019 (kolejny do 14.08.2020), ostatnia wymiana akumulatora 29.08.2018, ostatnia wymiana czujnika tlenu 14.08.2019r.

2. Respirator Bennett NBP840, rok produkcji 2013, nr ser. 3512134089, ostatni przegląd 14.08.2019 (kolejny do 14.08.2020), ostatnia wymiana akumulatora 29.08.2018, ostatnia wymiana czujnika tlenu 14.08.2019r.

Pytanie 17:Dotyczy: Pakiet nr 6

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 Maquet SERVO-i co 12 miesięcy lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza
- Filtr wentylatora

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy PM MAINTENANCE KIT

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet baterii 3.6V

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu
- Czujnik tlenu paramagnetyczny

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i jeżeli sprawność przekroczy limit wymagana jest wymiana następujących części:

- Kaseta wydechowa

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin, stopnia zużycia i przekroczenia limitu sprawności 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 Maquet SERVO-i 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 ilości przepracowanych godzin, stopnia zużycia i przekroczenia limitu sprawności 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: Respirator noworodkowy SERVO-i, rok produkcji 2016, nr ser. 84706, ostatni przegląd 20.09.2019 (kolejny do 20.09.2020), ostatnia wymiana modułu baterii 13.05.2019.

Pytanie 18:Dotyczy: Pakiet nr 7, poz. 1

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 Viasys Vela co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw konserwacyjny Maintenance Kit

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

- Czujnik tlenu

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Viasys Vela gdy następujące części osiągną określony stopień zużycia wymagana jest ich wymiana:

- Czujnik przepływu

- Zastawka wydechowa

- Membrana zastawki wydechowej

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 Viasys Vela 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: Respirator uniwersalny VELA, rok produkcji 2009, nr ser. AKT04659, ostatni przegląd 24.01.2019 (kolejny do 24.01.2020), wymiana czujnika tlenu 24.01.2019.

Respirator uniwersalny VELA, rok produkcji 2009, nr ser. AKT04671, ostatni przegląd 24.01.2019 (kolejny do 24.01.2020), wymiana czujnika tlenu 24.01.2019.

Pytanie 19: Dotyczy: Pakiet nr 7, poz. 2

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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.

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 CareFusion Avea co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- PM Kit without compressor (urządzenia bez kompresora)

lub

- PM Kit with compressor (urządzenie z kompresorem)

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

- Czujnik tlenu

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

- Pakiet akumulatorów

- Akumulator zewnętrzny (jeżeli urządzenie posiada dodatkowe akumulatory)

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 CareFusion Avea 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: Respirator uniwersalny AVEA, rok produkcji 2009, nr ser. AKV02578, ostatni przegląd 3.09.2019 (kolejny do 3.09.2020), wymiana czujnika tlenu 3.09.2019.

Pytanie 20:Dotyczy: Pakiet nr 7, poz. 4

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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.

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 Bear Medical System 1000 co 12 miesięcy lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących zestawów:

- BEAR 1000 ANNUAL PM KIT

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i przepracowanych godzin 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 Bear Medical System 1000 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 przepracowanych godzin 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: Respirator Bear 1000, rok produkcji 1998, nr ser. 11007106, ostatni przegląd 6.11.2018.

Pytanie 21:Dotyczy: Pakiet nr 7, poz. 5

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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 zestawów do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- Akumulator

- Filtr pułapki wodnej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Alarm blendera i komponenty obejścia

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 zestawów do wspomagania oddechu dla noworodków CareFusion SIPAP 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: Stanowisko do nieinwazyjnego wspomagania oddychania noworodka Infant Flow , rok produkcji 2013, nr ser. BDN01123, ostatni przegląd 29.05.2019 (kolejny do 29.05.2020), wymiana akumulatora 9.10.2018, wymiana czujnika tlenu, filtra – 29.05.2019.

Pytanie 22:Dotyczy: Pakiet nr 8

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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: Stopień zużycia akumulatorów stwierdza Wykonawca (serwisant) podczas przeglądu, konserwacji kardiomonitorów.

Pytanie 23:Dotyczy: Pakiet nr 10

Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

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: Stopień zużycia akumulatorów stwierdza Wykonawca (serwisant) podczas przeglądu, konserwacji pomp infuzyjnych.

Pytanie 24:Dotyczy: warunków udziału w postępowaniu

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi autoryzację, o której mowa w pkt 6.2 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 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012), 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.

Wobec powyższego wnioskujemy o zmianę przyjętych dotychczas warunków udziału w postępowaniu i dopuszczenie do udziału wykonawców, którzy posiadają wdrożony i certyfikowany w strukturach swej działalności system norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015, a także PNEN ISO 13485:2012, uprawnienia SEP (Kategoria „E”, „D”), a także ponad 10 letnie doświadczenie w zakresie serwisu aparatury medycznej i przeszkolony personel w zakresie serwisu aparatury medycznej innych producentów.

Niniejszy wniosek uzupełniam dodatkowo informacją, że wymóg wykazania się przez wykonawców posiadaniem autoryzacji jest postrzegany jako naruszenie zasady uczciwej konkurencji lub równego traktowania wykonawców, należy również uwzględnić stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej, która w sentencji jednego ze swych orzeczeń stwierdziła, że w zakresie odniesienia się odwołującego do art. 90 ust. 4 i następnie ustawy z 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych, należy podnieść, co wskazał również zamawiający, iż przepisy te są adresowane do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu. Wskazać należy również, że ustawa nie określa, że działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę. Tym samym nie istnieje ograniczenie możliwości w określeniu takiego wymagania przez Zamawiającego. (Por. wyrok KIO z dnia 11 czerwca 2012r. sygn. akt 1073/12).

Odpowiedź: Zarówno w zapisach SIWZ jak i załącznikach, Zamawiający nigdzie nie użył wyrażenia „autoryzacja”.

Jeśli Wykonawca ma na myśli zapis SIWZ 6.2 "dysponowanie co najmniej jedną osobą (serwisant / inżynier serwisu), 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 – (dotyczy pakietu 1, 2, 5, 6, 7, 18, 19, 30, 44, 48, 49), Zamawiający nie wyraża zgody na odstępstwo od powyższego zapisu. Aparatura medyczna ujęta w pakietach 1, 2, 5, 6, 7, 18, 19, 30, 44, 48, 49 jest sprzętem wysoce specjalistycznym, często bezpośrednio ratującym życie pacjentów lub też podtrzymującym życie. Zamawiający wymaga posiadania kwalifikacji 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, celem zapewnienia fachowej opartej na przeszkoleniu producenta, obsługi serwisowej aparatury.

Pytanie 25-Aparat RTG z ramieniem C Ziehm Vision Vario FD 3D posiada gwarancję do 08.03.2020 r. Zgodnie z umową zakupu sprzętu, ostatni przegląd będzie wykonywany 30 dni przed upływem gwarancji. Czy zasadnym jest składanie oferty jeżeli w trakcie obowiązywania umowy Wykonawca jest zobligowany do wykonania przeglądu? Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o podzielenie pakietu nr 13 i wyłączenie pozycji 6, tj. aparatu RTG Ziehm Vision, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności oraz złożenie rzetelnej oferty, na czym Zamawiającemu zapewne zależy.

Odpowiedź: Gwarancja na aparat RTG ramię C Ziehm Vision FD 3D obowiązuje do 8.03.2020r. 30 dni przed jej upływem planowany jest ostatni przegląd gwarancyjny, co oznacza, iż kolejny przegląd (pierwszy pogwarancyjny) wypadł by do około 8.02.2021.

Obecna umowa na serwis aparatów RTG obowiązuje do 9.02.2020. Zakładając pomyślny, sprawny przebieg procedury przetargowej i wyłonienie Wykonawcy do sprzętu w pakiecie nr 13 w pierwszym postępowaniu, nowa umowa obowiązywałaby do 10.02.2021, a to oznacza, iż kolejny przegląd pogwarancyjny w roku 2021, objąłby terminowo właśnie tą nową umowę.

Obecna procedura przetargowa obejmuje zarówno przeglądy jak i naprawy pogwarancyjne, tj. naprawy po 8.03.2020r. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu nr 13.

Pytanie 26- Pakiet nr 2 – Aparat do znieczulania Leon Plus Neo prod. Heinen+Lowenstein

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – zał. nr 3b do SIWZ pkt. 2e

W celu porównywalności złożonych ofert prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga kalkulacji w cenie oferty ceny części i akcesoriów przewidzianych przez producenta do okresowej wymiany z powodu zużycia zgodnie z listą poniżej?

Zestawy przeglądowy Leon Plus zawiera:

- Wewnętrzny zestaw przeglądowy (filtry),
- Zestaw przeglądowy stacji dokującej,
- Zestaw uszczelki wysokociśnieniowych (podtlenek, tlen),
- Czujnik tlenu.

Prosimy o potwierdzenie, iż wykonawcy są zobligowani do kalkulacji niniejszego zestawu przeglądowego w cenie oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Opisu przedmiotu zamówienia pkt 2e :

„Wykonawca zobowiązuje się do : wymiany podczas przeglądów / konserwacji materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe, zawory, elektrody, zużyte akumulatory – baterie, głowice, bezpieczniki, żarówki, promienniki bakteriobójcze, itp., wynikające z normalnego użytkowania sprzętu **lub innych zalecanych przez producenta**, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, aktualizacji oprogramowania przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu. Koszty materiałów i ich wymiany pokrywa Wykonawca”.

Jeżeli wśród części, materiałów zużywalnych zalecanych do wymiany przez producenta podczas czynności serwisowych są również :

- wewnętrzny zestaw przeglądowy (filtry),
- zestaw przeglądowy stacji dokującej,

- zestaw uszczelki wysokociśnieniowych (podtlenek, tlen),
- czujnik tlenu

to należy je również uwzględnić w wycenie ryczałtowej przeglądu.

Pytanie 27- Prosimy o informację czy zamawiający dopuści podanie dwóch stawek VAT w kolumnie „VAT (%)” formularza cenowego wraz z podaniem kwoty podatku dla danej stawki zgodnie z poniższym przykładem. Prośba podyktowana jest podyktowana różnymi stawkami podatku VAT na poszczególne elementy zestawu naprawczego/przeglądowego bądź czynności przeglądu technicznego (8% VAT lub 23% VAT).

L.p.	Nazwa aparatu, typ	Producent	Ilość urządzeń	Liczba przeglądów w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa netto za wykonanie czynności przeglądowo-konserwujących ¹	Wartość netto za wykonanie czynności przeglądowo-konserwujących ²	VAT (%)	Wartość brutto z wykonanie czynności przeglądowo-konserwujących ³
1	Aparat do znieczulania LEON PLUS NEO (wraz z kardiomonitorem Lifescope, modulem transportowym i monitorem)	Heinen + Lowenstein	1	1			8% -zł 23% -zł	

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie dwóch stawek VAT w formularzu cenowym.

Pytanie 28- Dotyczy Umowy: Umowa Nr ADZP-381-...../19

§1 punkt ppkt 3 f) Czy Zamawiający bierze pod uwagę, że oferent powinien przewidzieć w kosztach przeglądu czas trwania przygotowań urządzeń do odbioru, wykonywania czynności w związku z zaleceniami inspektorów UDT, uczestnictwa w odbiorach z udziałem inspektorów UDT, co ma znaczny wpływ na wysokość oferty (ryczałt). W związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca przedłożył oddzielną ofertę cenową, na każdorazowe przystąpienie do czynności UDT na czas trwania umowy, co znacznie będzie miało wpływ na koszt oferty na usługi okresowych przeglądów technicznych, konserwacji oraz napraw pogwarancyjnych aparatury i sprzętu medycznego znajdującego się na wyposażeniu Szpitala Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu?

Odpowiedź: Czynności przeglądowe to jedna usługa, natomiast czynności związane z okresowym odbiorem urządzenia pod nadzorem Urzędu Dozoru Technicznego to druga usługa. Przeważnie są to usługi w różnych terminach. Czynności związane z przeglądem (w tym wymiana części zużywalnych oraz zalecanych przez producenta) to koszt ryczałtowy. Natomiast jeśli chodzi o czynności związane z przygotowaniem urządzenia, wykonywania czynności w związku z zaleceniami UDT i uczestnictwo przy odbiorach UDT będą rozliczane (wyceniane) zgodnie z stawką roboczogodziny.

Pytanie 29-§1 punkt 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca informował o stanie urządzenia w formie raportu serwisowego po zakończonej diagnostyce pozostawiając w gestii Zamawiającego oznaczenie urządzenia wedle przyjętych zasad szpitalnych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Opisu przedmiotu zamówienia pkt 2d :

„Wykonawca zobowiązuje się do:

- potwierdzenia faktu wykonania czynności serwisowych (przegląd, konserwacja lub naprawa) wpisem w karcie eksploatacji sprzętu (paszport techniczny, formularz czynności serwisowych) lub w przypadku gdy aparat nie posiada książeczkowego paszportu technicznego, tylko w karcie serwisowej (raporcie serwisowym).

Wpis musi zawierać następujące informacje:

- ✓ datę wykonania przeglądu / konserwacji / naprawy,
- ✓ informacje o stanie technicznym aparatu (aparat sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji / aparat niesprawny / aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania)

Wykonawca ma obowiązek informowania Zamawiającego o stanie technicznym aparatury w raporcie serwisowym po czynnościach serwisowych (przegląd, naprawa).

Zamawiający nie wyraża zgody na obciążanie kosztami wykonania samej diagnostyki aparatury.

Pytanie 30-§1 punkt 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 21 dni w przypadku konieczności sprowadzania części spoza granic Polski od Producenta? Wynika to z braku wpływu na termin dostawy, dostępności części oraz czasu trwania odprawy celnej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy §1 pkt 13 i 14 bez zmian.

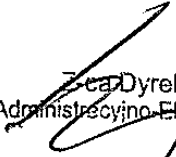
Pytanie 31- §1 punkt 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie punktu 17, ze względu na fakt, iż Wykonawca nie ma prawa decydować o nie swojej własności. Wykonawca sporządzi po przeprowadzonej diagnostyce ofertę cenową na podstawie, której Zamawiający podejmie sam decyzję o opłacalności naprawy urządzenia, bądź jego kasacji.

Odpowiedź: Zgodnie z §1 punkt 17 : „Wykonawca w ramach realizacji niniejszej umowy zobowiązany będzie do wydawania orzeczeń technicznych dla sprzętu medycznego kwalifikowanego do kasacji na wniosek Zamawiającego”

Wyjaśnienie : Zamawiający w przypadku ustaleń z Wykonawcą, iż koszty ewentualnej naprawy są nieopłacalne lub też jeśli naprawa jest niemożliwa w przypadku np. braku części, zleca Wykonawcy wydanie orzeczenia technicznego zgodnego ze stanem technicznym.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem


Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Exploatacyjnych
mgr inż. Małgorzata Krzyżanińska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Królska, 61 850 62 95, katarzyna.krolska@szoz.pl, zampub@szoz.pl