



SM/DZ/2017/

**PRZETARG NIEOGRANICZONY 02/PN/17  
NA USŁUGI SERWISOWE W ZAKRESIE POGWARANCYJNYCH OKRESOWYCH  
PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO I/LUB  
POGWARANCYJNYCH OKRESOWYCH PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI URZĄDZEŃ  
KLIMATYZACYJNYCH**

**WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 i UST 4 USTAWY PRAWO  
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

Pytanie nr 1

*Czy Zamawiający dopuści wykonawcę, który posiada uprawnienia do wykonywania przeglądów w przedmiotowej aparaturze zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz certyfikatami ze szkoleń dot. świadczenia usług serwisowych wyznaczonej aparatury medycznej, odbytych u niezależnej niemieckiej firmy specjalizującej się w tego typu szkoleniach?*

*W ustawie prawa Zamówień publicznych tj. zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Zamawiający stawiając wymóg autoryzacji odrzuca Wykonawców, którzy posiadają prawo do wykonywania czynności serwisowych i naprawczych aparatury medycznej. Cechują się wieloletnim doświadczeniem w tej dziedzinie, posiadają wyspecjalizowaną kadrę inżynierską, rozbudowane i silne zaplecze logistyczne, techniczne i administracyjne.*

**Odpowiedź 1**

Zamawiający uznaje zgłoszone powyżej uwagi za zasadne w związku z tym odstępuje od postawionego w SIWZ wymogu polegającego na posiadaniu przez składających ofertę Wykonawców bycia przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia. Uwzględniając powyższe wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

*2017*



Pytanie nr 2 – do Formularza Ofertowo – Cenowego – załącznik nr 1 ( PAKIET 1, 2, 4, 5, 14, 21, 24, 27, 28, 37, 53, 55).

Czy Zamawiający udzieli informacji, czy w ramach przeglądów Wykonawca ma uwzględnić cenę wymiany akumulatorów czy będzie to rozliczane dodatkową ofertą? Według zaleceń producenta wymiana akumulatorów nie następuje co roku, zależne jest to od wielu czynników m. in. warunków eksploatacji, dlatego po odpowiedniej diagnozie serwisant może stwierdzić taką konieczność. Jeżeli mamy wymieniać akumulatory, prosimy o informację w których urządzeniach w przeciągu 3 lat nastąpiła taka wymiana?

**Odpowiedź 2**

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany akumulatorów będzie traktowana jako stwierdzenie konieczności naprawy danego urządzenia tym samym nie wchodzi w zakres czynności serwisowych będących przedmiotem realizowanych przeglądów. Koszt dostawy i wymiany akumulatorów będzie przedmiotem odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie nr 3 - do Formularza Ofertowo – Cenowego – załącznik nr 1 ( PAKIET 27 i 28)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą także o informacje czy w ramach przeglądów respiratorów mają być wymieniane pakiety serwisowe? Jeżeli tak prosimy o informację co zostało wymienione w podanych respiratorach w przeciągu 4 lat oraz o podanie ilości przepracowanych godzin respiratorów Bennett.

**Odpowiedź 3**

Zamawiający informuje, że ramach przeglądu okresowego wymienione powinny zostać wszystkie elementy wchodzące w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR. Dodatkowe koszty związane z naprawą wynikną podczas przeglądu, każdorazowo rozliczane będą dodatkową ofertą uznaną po rozeznaniu rynku za najkorzystniejszą na podstawie odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie nr 4 - do formularza ofertowo – cenowego – załącznik nr 1 ( PAKIET 15)

Zwracamy się z prośbą o podanie co wchodzi w skład zestawu reanimacyjnego?

**Odpowiedź 4**

Zamawiający informuje, że w skład zestawu reanimacyjnego wchodzi.

- defibrylator WRK 331 K
- cardiograf CGK – 3017
- cardiorespirotachometr CRK – 411K

Pytanie nr 5 – dotyczy PAKIETU 27

Czy Zamawiający w Respiratorze Bennett 840 będzie wymagał wymianę kitu serwisowego na 10.000 h?

**Odpowiedź 5**

Zamawiający informuje, że ramach przeglądu okresowego wymienione powinny zostać wszystkie elementy wchodzące w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR. Dodatkowe koszty związane z naprawą wynikną podczas przeglądu, każdorazowo rozliczane będą dodatkową ofertą uznaną po rozeznaniu rynku za najkorzystniejszą na podstawie odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie nr 6 – dotyczy PAKIETU 27

Czy Zamawiający może wymienić i doprecyzować, w których respiratorach występuje konieczność wymiany takich części zużywalnych jak:

- czujnik 02 – obowiązkowo co 12 m-cy;
- akumulatory – wg zużycia;
- zestaw filtrów – obowiązkowo co 12 m-cy;

**Odpowiedź 6**

Zamawiający informuje, że ramach przeglądu okresowego wymienione powinny zostać wszystkie elementy wchodzące w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR. Dodatkowe koszty związane z naprawą wynikną podczas przeglądu, każdorazowo rozliczane będą dodatkową ofertą uznaną po rozeznaniu rynku za najkorzystniejszą na podstawie odrębnego pisemnego zlecenia

*opt 109*



zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie nr 7 – dotyczy PAKIETU 27

Czy Zamawiający dopuści modyfikację formularza ofertowego, aby umieścić różne stawki VAT: 8% - stawka dla czujników tlenu i 23% dla pozostałych części i czynności serwisowych.

**Odpowiedź 7**

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na modyfikację formularza ofertowego. Wykonawca podaje cenę za wykonanie usługi serwisowej, zawierającej wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR

Pytanie nr 8 – dotyczy PAKIETU 27

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty Świadectwa kwalifikacji „E”, które jest konieczne do przeprowadzenia testów bezpieczeństwa elektrycznego?

**Odpowiedź 8**

Zamawiający wymaga od Wykonawcy posiadania uprawnień niezbędnych do wykonywania powierzonych mu czynności co wynika ze specyfikacji tak więc i w przypadku przeprowadzenia testów bezpieczeństwa elektrycznego świadectwa potwierdzającego jego uprawnienia w tym zakresie, którego przedłożenia nie wymaga na etapie składania oferty, ale zgodnie z dołączonym do oferty OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 3 do SIWZ, w którym to zobowiązuje się On na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające go do wykonywania określonej czynności, może zostać do jego złożenia wezwany.

Pytanie nr 9 – dotyczy PAKIETU 27

Czy przeglądy respiratorów z Pakietu 27 będą w jednym terminie? Jeżeli nie to proszę o przybliżony harmonogram przeglądów.

**Odpowiedź 9**

Tak, przeglądy respiratorów będą wykonywane w jednym terminie, zgodnie z zaakceptowanym przez Zamawiającego po podpisaniu umowy ich harmonogramem.

Pytanie nr 10 – dotyczy PAKIETU 27

Zamawiający w SIWZ, Pkt VI.2. ppkt1 powołuje się na ustawę i żąda potwierdzenia, że wykonawca ma być przedstawicielem wytwórcy.

Ustawodawca w art. 90 ust. 5 i 6 nie wskazuje na przedstawiciela wytwórcy jako jedyne wykonawcę usług serwisowo-przebiegowych.

W punktach tych jest jednoznacznie określone, że należy dysponować zapleczem technicznym, częściami, instrukcjami oraz zatrudniać osoby posiadające określone przez wytwórcę kwalifikacje i doświadczenie. Nasza firma jak i Inżynierowie biomedycy, którzy są pracownikami z wieloletnim doświadczeniem spełniają te kryteria w każdym punkcie ustawy, na którą powołuje się Zamawiający. Posiadają certyfikaty szkoleń z respiratorów Bennett 840, które były przeprowadzone u przedstawiciela producenta. Dysponujemy częściami, zapleczem, instrukcjami serwisowymi i certyfikowaną aparaturą pomiarową oraz wiedzą i doświadczeniem potwierdzoną Referencjami z wykonanych umów w publicznych jednostkach ochrony zdrowia.

Powyższy zapis w SIWZ jest ograniczeniem konkurencyjności.

Dlatego wnosimy o zmianę zapisu z SIWZ z:

„...że jest przedstawicielem wytwórcy...”,

na:

„...że posiada certyfikat szkolenia serwisowego na konkretny model wymieniony w Załączniku nr 1...”.

**Odpowiedź 10**

Zamawiający uznaje zgłoszone powyżej uwagi za zasadne w związku z tym odstępuje od postawionego w SIWZ wymogu polegającego na posiadaniu przez składających ofertę Wykonawców bycia przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia. Uwzględniając powyższe wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2



**pkt 1 dotycząca spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:**

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

**zapisem**

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

**Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.**

*Pytanie nr 11 – dotyczy PAKIETÓW 17; 40; 60*

*Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli Wykonawca będzie legitymował się certyfikatem ISO w zakresie normy EN 13485, co jest równoznaczne z posiadaniem takich samych standardów świadczenia usług serwisowania wyrobów medycznych do diagnostyki obrazowej co producent aparatury medycznej?*

*W przypadku zgody na naszą prośbę, proponujemy zmiany zapisów SIWZ:*

*SIWZ, rozdział VI, punkt 2. 1):*

*Jest: „2. Spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:*

- 1) *Posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile nie wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty, itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy/ Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy), że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia”*

*Proponowane brzmienie: „2. Spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:*

- 1) *Posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile nie wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty, itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy/ Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy), że jest przedstawicielem wytwórcy **lub Wykonawca przedłoży certyfikat ISO w zakresie normy EN 13485** ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia.”*

**Odpowiedź 11**

**Zamawiający uznaje zgłoszone powyżej uwagi za zasadne w związku z tym odstępuje od postawionego w SIWZ wymogu polegającego na posiadaniu przez składających ofertę Wykonawców bycia przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia. Uwzględniając powyższe wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotycząca spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:**



- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy),.

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

Pytanie nr 12 – dotyczy PAKIETU 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 7 aparatów Aloka oraz aparatu Hitachi jako oddzielne zadanie?

**Odpowiedź 12**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 7 aparatów Aloka oraz aparatu Hitachi jako oddzielne zadanie.**

Pytanie nr 13 – dotyczy PAKIETU 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnych pakietów następującej aparatury z pakietu nr 4:

– pozycji nr 3 – kardiomonitora Emtel FX 3000 MD,

Wyłączenie w/w aparatu do osobnego pakietu pozwoli Wykonawcy na złożenie oferty w w/w zadaniu.

**Odpowiedź 13**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 4:– pozycji nr 3 – kardiomonitora Emtel FX 3000 MD,**

Pytanie nr 14 – dotyczy WZORU UMOWY

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. W przypadku rozwiązania umowy w trybie opisanym w § 3 ust. 2 przez Zamawiającego, Zamawiający uprawniony będzie do żądania zapłaty kary umownej w wysokości 10 % kwoty brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 2.

**Odpowiedź 14.1**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.**

2. W razie opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy w stosunku do przyjętego harmonogramu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłacenia kary umownej w wysokości 0,5% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 2, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w realizacji przedmiotu umowy.

**Odpowiedź 14.2**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.**

Pytanie nr 15 – dotyczy PAKIETU 1

Jako autoryzowany serwis pomp infuzyjnych firmy BBRAUN informujemy, że zgodnie z zaleceniami producenta przegląd techniczny pomp infuzyjnych powinien być wykonywany raz na 24 miesiące, po warunkiem że jest wykonywany zgodnie z Certyfikowaną Procedurą Przeglądu Technicznego opisaną w instrukcji serwisowej producenta. Prosimy o ewentualne skorygowanie ilości wymaganych przeglądów technicznych w Pakiecie nr.1



### Odpowiedź 15

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację PAKIETU 1 polegającą na zmniejszenie ilości wymaganych przeglądów pomp infuzyjnych i ogranicza ich liczbę z dwóch do jednego przeglądu (dla pojedynczego urzędnika) w 24 miesięcznym okresie obowiązywania umowy. Uwzględniając przedmiotową zmianę;

- 1) zmienia wysokość przypisanego do pakietu 1 wadium w dotychczasowej kwocie 60,00 zł na 30,00 zł
- 2) dołącza do niniejszych wyjaśnień załącznik, w którym znajdują się zmodyfikowane na wniosek składających zapytania do niniejszego postępowania Wykonawców pakiety, na których należy złożyć ofertę przetargową

### Pytanie nr 16 – dotyczy PAKIETU 1

Prosimy o podanie typów, numerów katalogowych oraz numerów seryjnych wszystkich pomp infuzyjnych wchodzących w skład Pakietu nr.1

Znajomość numerów katalogowych jest niezbędna do stworzenia oferty przetargowej.

Znajomość numerów seryjnych urządzeń jest niezbędna dla ich prawidłowej obsługi technicznej.

### Odpowiedź 16

LP	NAZWA SPRZĘTU	TYP	NR FABRYCZNY	NR KATALOGOWY
1	Pompa do żywienia pozajelitowego	8713050	24002	8713050
2	Pompa do żywienia pozajelitowego	8713050	23905	8713050
3	Pompa do żywienia pozajelitowego	8713050	23994	8713050
4	Pompa do żywienia pozajelitowego	8713050	23981	8713050
5	Pompa do żywienia pozajelitowego	8713050	23916	8713050
6	Pompa infuzyjna PERFU	8713050	175316	8713050

### Pytanie nr 17 – dotyczy WZORU UMOWY

paragraf 6 ustęp 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary z 20% na do 10% ?

### Odpowiedź 17

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.

### Pytanie nr 18 – dotyczy WZORU UMOWY

paragraf 6 ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 0,5%, ale nie więcej niż 10% wartości całej umowy?

### Odpowiedź 18

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.

### Pytanie nr 19 dotyczy zał. 1 do SIWZ Opis Przedmiotu Zamówienia pkt. 5

Do wyceny kosztów naprawy konieczne jest wykonanie diagnostyki uszkodzenia, czasami z wykorzystaniem specjalnych przyrządów i części zamiennych. Czy Zamawiający akceptuje przedstawienie odrębnej oferty na wykonanie takiej diagnostyki przed wyceną naprawy?

### Odpowiedź 19

Zamawiający nie wyraża zgody, oczekuje realizacji zamówienia zgodnie z zapisami SIWZ.

### Pytanie nr 20 dotyczy zał. 1 do SIWZ Opis Przedmiotu Zamówienia pkt. 7

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie zapisów przez dopisanie na końcu punktu:

Zamawiający uznaje fakt, że przegląd okresowy lub konserwacja sprzętu medycznego nie mogą być wykonane wobec niesprawnego urządzenia. Wykonawca tym samym nie będzie ponosić odpowiedzialności odszkodowawczej z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania, w tym

*Przetarg 2014*



nieterminowego wykonania, przedmiotu umowy, w przypadku braku udostępnienia przez Zamawiającego urzędnika, które nie jest sprawne.

**Odpowiedź 20**

**Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do Załącznika nr 1 SIWZ w części OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA zaproponowanego powyżej zapisu.**

*Pytanie nr 21 dotyczy zał. 1 do SIWZ Formularz Ofertowo Cenowy pakiet 17 l.p. 3 Siregraph CF  
Uprzejmie prosimy o weryfikację zapisów dotyczących wymaganej ilości przeglądów. Dla tego aparatu producent zaleca 1 przegląd w roku.*

**Odpowiedź 21**

**Tak, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację PAKIETU 17 polegającą na zmniejszeniu ilości wymaganych przeglądów aparatu RTG \_SIREGRAPH CF z dwóch do jednego przeglądu w 24 miesięcznym okresie obowiązywania umowy. . Uwzględniając przedmiotową zmianę;**

- 1) **zmienia wysokość przypisanego do pakietu 17 wadium w dotychczasowej kwocie 700,00 zł na 660,00 zł**
- 2) **dołącza do niniejszych wyjaśnień załącznik, w którym znajdują się zmodyfikowane na wniosek składających zapytania do niniejszego postępowania Wykonawców pakiety, na których należy złożyć ofertę przetargową**

*Pytanie nr 22 – dotyczy WZORU UMOWY*

*par. 3 ust.2*

*Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisów poprzez dopisanie na końcu pierwszego zdania „i po bezskutecznym upływie wyznaczonego mu w tym celu dodatkowego terminu nie krótszego niż 5 dni roboczych”*

**Odpowiedź 22**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.**

*Pytanie nr 23 – dotyczy WZORU UMOWY*

*par. 6 ust.2*

*Prosimy o zmianę słowa: „opóźnienia” na słowo: „zwłoki”. Mając na uwadze, że Wykonawca winien odpowiadać tylko za niedotrzymanie terminu spowodowane wyłącznie okolicznościami, za które ponosi odpowiedzialność, które były uzależnione od jego woli, tak jak to jest przy zwłoce, a nie za wszelkie okoliczności, także te na które nie ma żadnego wpływu, które są od niego całkowicie niezależne, jak to ma miejsce przy opóźnieniu*

**Odpowiedź 23**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.**

*Pytanie nr 24 – dotyczy WZORU UMOWY*

*par. 6 ust.2*

*Wziąwszy pod uwagę, iż zastrzeżenie kar umownych ma na celu zdyscyplinowanie Wykonawcy a nie wzbogacenie Zamawiającego oraz fakt, że zastrzeżenie zbyt wysokich kar umownych negatywnie wpłynie na kalkulacje ryzyk oraz cenę oferowaną przez Wykonawcę zwracamy się z prośbą o miarkowanie kary względem wartości umowy. Proponujemy powszechnie stosowane 10% wartości umowy netto, przez dodanie sformułowania: „nie więcej niż 10% wartości umowy netto” – na końcu ustępu.*

*Podstawą powinno być odniesienie do konkretnej kwoty zgodnie z wyrokiem SN z 8 lutego 2007 I CSK 420/06 Sformułowanie art. 483 § 1 k.c. dopuszczające zastrzeżenie kary umownej w "określonej sumie" w sposób jednoznaczny prowadzi do wniosku, że kara ta powinna być w chwili zastrzegania wyrażona kwotowo. Dopuszczalne byłoby posłużenie się innymi miernikami wysokości, np. ułamkiem wartości rzeczy albo ułamkiem innej sumy (wartości kontraktu), jeżeli ustalenie kwoty byłoby tylko czynnością arytmetyczną, natomiast przyjęcie konstrukcji prawnej zakładającej ustalanie w przyszłości podstawy naliczania kary umownej nie byłoby zgodne z art. 483 § 1 k.c. i stanowiłoby inną czynność prawną.*

**Odpowiedź 24**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.**



Pytanie nr 25 – dotyczy WZORU UMOWY

par. 6 ust.3

„Z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi odpowiedzialność bez ograniczeń umownych w zakresie w jakim bezwzględnie obowiązujące przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy, niezależnie od podstawy prawnej dochodzonego roszczenia, wynikająca z realizacji umowy lub mająca z nią związek (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do rocznej wartości netto umowy. W przypadku uszkodzenia nośnika informacji odpowiedzialność nie obejmuje pokrycia kosztów odtworzenia utraconych danych. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości użytkowania, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywuującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

**Odpowiedź 25**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanej zmiany do wzoru umowy.

Pytanie 26

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga od Wykonawców składających ofertę w pakietach 1-60 posiadania autoryzacji producenta sprzętu.

**Odpowiedź 26**

Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

Pytanie 27 dotyczy pakietu 3,10 i 28

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (art. 90 ust 5 pkt. 3) w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy

*duży kory*



personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z formularza ofertowego pakiet nr 3, 10 oraz 28 imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych

#### **Odpowiedź 27**

**Zamawiający wymaga od Wykonawcy posiadania uprawnień niezbędnych do wykonywania powierzonych mu czynności co wynika ze specyfikacji. Zgodnie z dołączonym do oferty OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 3 do SIWZ, w którym to zobowiązuje się On na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające go do wykonywania określonej czynności, może zostać wezwany do ich złożenia.**

#### Pytanie 28 dotyczy pakietu 3,10 i 28

*Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (art. 90 ust 5 pkt. 1) w celu weryfikacji potencjału technicznego Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z formularza ofertowego pakiet nr 3, 10 oraz 28 przedstawienia: listy urządzeń kontrolno- pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji? Urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.*

#### **Odpowiedź 28**

**Zamawiający wymaga od Wykonawcy posiadania uprawnień niezbędnych do wykonywania powierzonych mu czynności co wynika ze specyfikacji. Zgodnie dołączonym do oferty OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 3 do SIWZ, w którym to zobowiązuje się On na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające go do wykonywania określonej czynności, może zostać wezwany do ich złożenia.**

#### Pytanie 29 dotyczy pakietu 3,10i 28

*Ustawa o wyrobach medycznych celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta. Czy Zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta dla urządzeń z formularza ofertowego pakiet nr 3, 10 oraz 28, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.*

#### **Odpowiedź 29**

**Zamawiający wymaga posiadania uprawnień niezbędnych do wykonywania powierzonych mu czynności co wynika ze specyfikacji. Zgodnie z dołączonym do oferty OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 3 do SIWZ, w którym to zobowiązuje się On na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające go do wykonywania określonej czynności, może zostać wezwany do ich złożenia.**

#### Pytanie 30 dotyczy pakietu 3,10 i 28

*Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla urządzeń z formularza ofertowego pakiet nr 3, 10 oraz 28, na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.*



*Pakiet 3 Fabius GS x2*

MX08153	ZESTAW 3-LETNI FABIUS GS	szt	1
MX08832	ZESTAW 2-LETNI FABIUS GS	szt	1
MX08834	FILTR 37MM	szt	2

*Pakiet 3 Fabius Tiro x2*

MX08153	ZESTAW 3-LETNI FABIUS GS	szt	1
MX08878	Maintenance-Kit COSY 2.n, 2y	szt	1
MX08834	FILTR 37MM	szt	2
MX08152	ZESTAW 1-ROCZNY FABIUS GS	szt	1

*Pakiet 3 Fabius CE x1*

MX08197	ZESTAW 3-LETNI FABIUS CE	szt	1
MX08196	ZESTAW 2-LETNI FABIUS CE	szt	1

*Pakiet 3 Evita 2 Dura x 1*

8412384	FILTR PYŁOWY EVITA 4	szt	8
8415978	FILTR PRZECIWPYŁOWY	szt	4
1841416	AKUMULATOR 12V/3,5AH	szt	2
MX08226	ZESTAW 2-LETNI EVITA XL/4/2D	szt	1
MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	szt	1

*Pakiet 3 Oxylog 1000 x1*

D02316	MESH BOTTOM	szt	1
--------	-------------	-----	---

*Pakiet 10 Caleo x1*

MX08879	CaleoSet 2J Basic Unit	szt	1
MX08882	CaleoSet 2J O2+Cooker to 2010	szt	1

*Pakiet 28 Babylog 8000*

8305367	FILTR PYŁOWY PM8050 BABYLOG 8000	szt	4
MX08208	Babylog 8000 Set 6y	szt	1
MX18002	Babylog 8000 ServSet (1 year)	szt	2

**Odpowiedź 30**

Tak, ale tylko części zużywalne podlegające wymianie w trakcie przeglądu zgodnie z instrukcją serwisową (DTR).

Zamawiający informuje, że ramach przeglądu okresowego wymienione powinny zostać wszystkie elementy wchodzące w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR. Dodatkowe koszty związane z naprawą wynikłą podczas przeglądu, każdorazowo rozliczane będą dodatkową ofertą uznaną po rozeznaniu rynku za najkorzystniejszą na podstawie odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie 31

Urządzenie z formularza ofertowego pakiet nr 3 pozycja 6 Respirator Oxylog 1000 według zapisów w instrukcji obsługi powinien mieć przeglądy co 24 miesiące. Czy Zamawiający zmieni częstość przeglądów na 1 raz na 24 miesiące?

*Handwritten signature/initials*



### Odpowiedź 31

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga przeglądów zgodnie z zapisami SIWZ w cyklu roczny.

### Pytanie 32 dotyczy pakietu 3

Prosimy o informację czy w skład urządzeń z formularza ofertowego pakiet nr 3 pozycja 4 oraz 7 wchodzi również dodatkowe elementy takie jak np. Ventilog, monitor PM8030/805 lub parownik. Jeżeli tak prosimy o dokładną informację co wchodzi w skład takich zestawów. Taka informacja pozwoli nam na przygotowanie odpowiedniej oferty.

### Odpowiedź 32

W związku z wycofaniem z eksploatacji aparatu do znieczuleń SULLA 909 Zamawiający odstępując od jego serwisowania tym samym wykreśla z pakietu 3 pozycję nr 4 w której figurował.,

Uwzględniając przedmiotową zmianę;

- 1) zmienia wysokość przypisanego do pakietu 3 wadium w dotychczasowej kwocie 1 500,00 zł na 1 300,00 zł
- 2) dołącza do niniejszych wyjaśnień załącznik, w którym znajdują się zmodyfikowane na wniosek składających zapytania do niniejszego postępowania Wykonawców pakiety, na których należy złożyć ofertę przetargową

Dodatkowym elementem wchodzącym w skład aparatu do znieczuleń TITUS (pozycja 7 pakiet nr 3) jest respirator Alphavent.

### Pytanie nr 33 dotyczy: rozdz. VI, pkt 2, ppkt 1

Czy Zamawiający dopuści ofertę Wykonawcy, który nie jest przedstawicielem wytwórcy sprzętu medycznego zawartego w specyfikacji przedmiotu zamówienia, ale może przedstawić inne stosowne dokumenty potwierdzające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11.06.2012r. (sygnatura KIO 1073/12) „przepisy art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych są adresowane do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu. Ustawa nie określa, że działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę” (publikacja: LEX nr 1170729).

Nadmieniam, że Wykonawca wielokrotnie i należycie świadczył usługi serwisowe sprzętu medycznego będącego przedmiotem zamówienia, czego potwierdzeniem jest wystawiony przez Zamawiającego dokument poświadczający.

### Odpowiedź 33

Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.



Pytanie nr 34 dotyczy pakietu nr 4

*Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 4 pozycję 6: DEFIBRYLATOR, 2009 rok 1szt., 2011 rok 2 szt.*

**Odpowiedź 34**

**Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzieli z pakietu nr 4 pozycji 6: DEFIBRYLATOR, 2009 rok 1szt., 2011 rok 2 szt.**

Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 16

*Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 16 pozycję 4: TELEMETRIA PŁODOWA 2014 rok.*

**Odpowiedź 35**

**Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzieli z pakietu nr 16 pozycji 4: TELEMETRIA PŁODOWA 2014 rok.**

Pytanie nr 36 dotyczy pakietu nr 5

*Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta przy realizacji zamówienia dla Pakietu nr 5? Producent defibrylatorów LIFEPAK zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że firma posiada odpowiednie zaplecze techniczne – logistyczne, a personel został przeszkolony przez producenta, zapewnia także dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.*

**Odpowiedź 36**

**Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:**

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

**zapisem**

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

**Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.**

Pytanie nr 37 dotyczy pakietu nr 5

*Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie przeglądów technicznych urządzeń LIFEPAK firmy Physio-Control w jednym terminie? Jeżeli nie to jakich terminach (miesiąc) przewidziane są przeglądy defibrylatorów LIFEPAK? Informacja ta pozwoli oszacować ilość dojazdów, które mają istotny wpływ na cenę usług.*

**Odpowiedź 37**

**Tak, przeglądy respiratorów będą wykonywane w jednym terminie, zgodnie z zaakceptowanym przez Zamawiającego po podpisaniu umowy ich harmonogramem.**



Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta przy realizacji zamówienia dla Pakietu nr 13? Producent defibrylatorów LIFEPAK zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że firma posiada odpowiednie zaplecze techniczno – logistyczne, a personel został przeszkolony przez producenta, zapewnia także dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.

**Odpowiedź 38**

Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

Pytanie nr 39 dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie przeglądów technicznych urządzeń LIFEPAK firmy Physio-Control w jednym terminie? Jeżeli nie to jakich terminach (miesiące) przewidziane są przeglądy defibrylatorów LIFEPAK? Informacja ta pozwoli oszacować ilość dojazdów, które mają istotny wpływ na cenę usług.

**Odpowiedź 39**

Tak, przeglądy będą wykonywane w jednym terminie, zgodnie z zaakceptowanym przez Zamawiającego po podpisaniu umowy ich harmonogramem.

Pytanie nr 40 dotyczy pakietu nr 5, 55:

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

**Odpowiedź 40**

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany akumulatorów będzie traktowana jako stwierdzenie konieczności naprawy danego urządzenia tym samym nie wchodzi w zakres czynności serwisowych będących przedmiotem realizowanych przeglądów. Koszt dostawy i wymiany akumulatorów będzie przedmiotem odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie <sup>49</sup> dotyczy pakietu ~~X~~ nr 3, 12, 18, 27, 28, 39:

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.

*efca 2019*



#### **Odpowiedź 41**

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany akumulatorów będzie traktowana jako stwierdzenie konieczności naprawy danego urządzenia tym samym nie wchodzi w zakres czynności serwisowych będących przedmiotem realizowanych przeglądów. Koszt dostawy i wymiany akumulatorów będzie przedmiotem odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

#### *Pytanie nr 42 dotyczy pakietu nr 3, 19:*

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 42**

**Nie, przegląd aparatów do znieczuleń nie obejmuje przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych**

#### *Pytanie nr 43 dotyczy pakietu nr 3, 5, 12, 18, 19, 21, 27, 28, 37, 39, 48, 53, 55:*

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? 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 43**

Zamawiający informuje, że ramach przeglądu okresowego wymienione powinny zostać wszystkie elementy wchodzące w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR. Dodatkowe koszty związane z naprawą wynikłą podczas przeglądu, każdorazowo rozliczane będą dodatkową ofertą uznaną po rozeznaniu rynku za najkorzystniejszą na podstawie odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

#### *Pytanie nr 44:*

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie będących przedstawicielem wytwórcy, tj. na zasadzie "równoważnego" warunku także 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 PN-EN ISO 13485:2012 lub certyfikaty ze szkoleń wystawione także przez inne podmioty. Przywołanie warunkach zapytania ofertowego wymogu autoryzacji sprawia, że jest to postępowanie ukierunkowane wyłącznie na jednego wykonawcę i pozbawione realizacji podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych.

#### **Odpowiedź 44**

Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia,



dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy.

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

Pytanie 45 dotyczy pakietu nr 19

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o podanie typów respiratorów znajdującego się przy aparatach do znieczulenia oraz numerów seryjnych aparatów oraz monitorów. Informacja ta jest niezbędna w celu oszacowania konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź 45**

1. Aparat do znieczuleń OHMEDA 1997r.:

- Respirator – Ventilator 7000 Basic n/s USCAAY0889
- Monitor gazów RGM 5250 n/s USFARY0294

2. Aparat do znieczuleń OHMEDA:

- Respirator – Ventilator 7000 Basic n/s USAMAA00698
- Monitor gazów RGM 5250 n/s USFARZ0976

Pytanie 46 dotyczy pakietu nr 19

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o przedłużenie terminu przedstawienia Zamawiającemu do akceptacji harmonogramu okresowych z terminu 7 do 14 dni od daty podpisania umowy.

**Odpowiedź 46**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu przedstawienia Zamawiającemu do akceptacji harmonogramu okresowych przeglądów serwisowych

Pytanie 47 dotyczy pakietu nr 19

Wykonawca zwraca się z zapytaniem do Zamawiającego czy będzie wymagał od każdego Wykonawcy, na etapie składania ofert, przedstawienia certyfikatów szkoleń od Wykonawcy, które odbył w siedzibie producenta do dokonywania przeglądów i napraw danego aparatury medycznej do wyżej wymienionego pakietu

**Odpowiedź 47**

Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy), że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające



uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

Pytanie 48 dotyczy pakietu nr 19

*Czy podczas przeglądu Zamawiający wymagał od każdego Wykonawcy wymieniany części serwisowych w zaoferowanej cenie zgodnie z wymaganiami producenta?*

**Odpowiedź 48**

Zamawiający informuje, że ramach przeglądu okresowego wymienione powinny zostać wszystkie elementy wchodzące w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR. Dodatkowe koszty związane z naprawą wynikłą podczas przeglądu, każdorazowo rozliczane będą dodatkową ofertą uznaną po rozeznaniu rynku za najkorzystniejszą na podstawie odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie 49 dotyczy pakietu nr 19

*Wykonawca prosi o podanie czy aparaturze z wyżej wymienionych zadań w ostatnim roku zostały wymienione akumulatory? Informacja ta jest niezbędna w celu oszacowania konkurencyjnej oferty*

**Odpowiedź 49**

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany akumulatorów będzie traktowana jako stwierdzenie konieczności naprawy danego urządzenia tym samym nie wchodzi w zakres czynności serwisowych będących przedmiotem realizowanych przeglądów. Koszt dostawy i wymiany akumulatorów będzie przedmiotem odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala.

Pytanie 50 dotyczy pakietu nr 19

*Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o informację czy przeglądy aparatury medycznej z powyższych pakietów będą wykonywane w jednym terminie. Informacja ta jest niezbędna do ustalenia ilości dojazdów do Zamawiającego.*

**Odpowiedź 50**

Tak, przeglądy będą wykonywane w jednym terminie, zgodnie z zaakceptowanym przez Zamawiającego po podpisaniu umowy ich harmonogramem.

Pytanie 51 dotyczy pakietu nr 51

*Wnioskujemy o sprawdzenie typu i producenta diatermii chirurgicznej wg poz.3 w pakiecie nr 51. Wg naszych danych firma ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy nie produkuje, ani nie produkowała diatermii w typie GT-55.*

*W przypadku gdy w/w diatermia z poz.3 wyprodukowana jest przez wytwórcę innego niż ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy wnioskujemy o rozdzielenie pakietu 51 tworząc dwa oddzielne pakiety, tzn. pakiet dla diatermii ERBE (poz. 1 i 2) oraz pakiet dla diatermii innego producenta (poz.3).*

*Zmiana ta umożliwi złożenie oferty Wykonawcy posiadającemu wymagane wg SIWZ (VI.2.1) uprawnienia od wytwórcy diatermii ERBE.*

**Odpowiedź 51**

Zamawiający wprowadza zmianę dotychczasowego zapisu w Rozdziale VI SIWZ w zakresie ust 2 pkt 1 dotyczącą spełnia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu w przedmiocie wymogu posiadania przez ich serwis zakwestionowanej powyżej autoryzacji i zastępuje jego dotychczasowe brzmienie o treści:

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy) ) że jest przedstawicielem wytwórcy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia

zapisem

- 1) posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z



odrębnych przepisów – posiada stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające (w myśl ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, w szczególności realizując obowiązki przypisane Świadczeniodawcy / Zamawiającemu w zakresie wskazanym w art. 90 ust. 5 i 6 ustawy).

Jednocześnie Zamawiający wymaga by składający ofertę Wykonawca posiadał stosowne dokumenty (zaświadczenia, zezwolenia, dopuszczenia, certyfikaty i itp.) potwierdzające uprawnienia do wykonywania powierzonych mu w przedmiotowym postępowaniu czynności serwisowych.

Zamawiający w pozycji 3 pakietu 51 w kolumnie PRODUCENT popełnił błąd pisarski podając zamiast firmy FAMED nazwę firmy ERBE – celem sprostowania błędu wprowadza korektę do niniejszego pakietu w pozycji 3 podając, że producentem diatermii GT 55 jest firma FAMED uwzględniając powyższe dołącza do niniejszych wyjaśnień załącznik, w którym znajdują się zmodyfikowane na wniosek składających zapytania do niniejszego postępowania Wykonawców pakiety, na których należy złożyć ofertę przetargową  
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 51 pozycji 3

Po zapoznaniu się z licznymi zapytaniami Wykonawców, Zamawiający w oparciu o art. 38 pkt 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych dokonuje zmiany terminów:

składania ofert z 28 marca 2017 r. do godz. 10<sup>00</sup> na 10 kwietnia 2017 r. do godz. 10<sup>00</sup>  
otwarcia ofert z 28 marca 2017 r. do godz. 10<sup>15</sup> na 10 kwietnia 2017r. do godz. 10<sup>15</sup>

Wykonawca składający ofertę pozostaje nią związany przez okres **60 dni** od upływu terminu składania ofert.

W załączeniu zmodyfikowane pakiety 1; 3 i 17 na których należy złożyć ofertę przetargową.

ZASTĘPCA PREZESA  
ZATWIERDZAM/NIE ZATWIERDZAM  
.....  
Piotr Tybalski  
Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o.o.

deu  
200