



SM/DZ/2019/

**PRZETARG NIEOGRANICZONY 18/PN/19
NA USŁUGI SERWISOWE W ZAKRESIE POGWARANCYJNYCH, OKRESOWYCH
PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO**

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

Pytanie nr 1 dotyczy PAKIETU 46 i 54

Prosimy o potwierdzenie, czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych, Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie, że Oferent spełnia warunki określone w Art. 90 ust. 5 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), z chwilą złożenia oferty?

Odpowiedź 1

Zamawiający wymaga od Wykonawcy posiadania uprawnień niezbędnych do wykonywania powierzonych mu czynności co wynika ze specyfikacji. Zgodnie z dołączonym do oferty, wymaganym przez Zamawiającego OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 4 lub 4a do SIWZ, Wykonawca potwierdza ich posiadanie i zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć mu dokumenty uprawniające Go do wykonywania określonej czynności będącej przedmiotem zamówienia.

UWAGA!!!!

PATRZ ODPOWIEDŹ NA PYTANIE 29. – Modyfikacja OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 4a do SIWZ,

Pytanie nr 2 dotyczy PAKIETU 46 i 54

Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 90 Ust. 3 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), Zamawiający wymaga aby do przeglądu okresowego użyte zostały oryginalne części zamienne lub zużywalne określone przez wytwórcę wyrobu – producenta oraz instrukcję obsługi?

Odpowiedź 2

Tak, Zamawiający wymaga by do przeglądu okresowego i napraw użyte zostały oryginalne części zamienne lub zużywalne określone przez wytwórcę wyrobu – producenta oraz instrukcję obsługi

Pytanie nr 3 dotyczy PAKIETU 46 i 54

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie posiadania autoryzacji producenta na serwis urządzeń będących przedmiotem przeglądu?

Odpowiedź 3

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

Pytanie nr 4 dotyczy PAKIETU 46 i 54

Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 90 Ust. 4 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), Zamawiający wymaga „fachowej okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa” wykonywanej przez pracowników posiadających certyfikację (ukończone szkolenie) producenta urządzeń będących przedmiotem przeglądów okresowych?

Odpowiedź 4

Zamawiający wymaga by czynności w zakresie okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa, były wykonywane przez pracowników posiadających uprawnienia do wykonywania w/w czynności serwisowych będących przedmiotem zamówienia

Pytanie 5 dotyczy SIWZ, Część IV, Pakiet nr 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie czy przegląd techniczny obejmuje wymianę akumulatora?

Odpowiedź 5

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany akumulatorów będzie traktowane 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 6 dotyczy SIWZ, Część IV, Pakiet nr 5

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie pozycji 3 tj. Fabius CE i pozycji 7 tj. Titus do osobnego pakietu. Zgoda Zamawiającego pozwoli złożyć ofertę większej ilości wykonawców.

Odpowiedź 6

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z PAKIETU 5 pozycji 3 tj. aparatu Fabius CE i pozycji 6 tj. aparatu Titus i utworzenie z nich odrębnego PAKIETU 5A.

UWAGA!!!!

W załączeniu;

- **ZMODYFIKOWANY PAKIET 5** uwzględniający zmianę, na którym Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty.
- utworzony z wydzielonych z PAKIETU 5 aparatów do znieczuleń **PAKIET 5A** na którym Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty.

Pytanie 7 dotyczy SIWZ, Część IV, Pakiet nr 66

Czy Zamawiający omyłkowo nie powtórzył Pakietu nr 6?

Odpowiedź 7

Tak, Zamawiający omyłkowo zdublował w pakiecie 66 asortyment wyspecyfikowany w Pakiecie 6. Celem poprawienia błędu Zamawiający wprowadza modyfikację SIWZ polegającą na usunięciu powielonego „**PAKIETU 66 – pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacja aparatu do znieczulenia i respiratora**” zarówno z CZEŚCI IV – SZCZEGÓŁOWEGO OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA jak i z CZEŚCI VI – WZORÓW FORMULARZY, tj. z ZAŁĄCZNIKA nr 1a do SIWZ stanowiącego nieodłączną część OFERY będącej ZAŁĄCZNIKIEM nr 1 do SIWZ.

Pytanie 8 dotyczy SIWZ, Część IV, ust. 2, Pakiet nr 5, 6, 16, 35, 45, 66

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o jednoznaczne potwierdzenie, że zakres przeglądów technicznych obejmuje kontrolę, kalibrację i aktualizację oprogramowania urządzeń zgodnie z instrukcjami serwisowymi wytwórcy. Potwierdzenie wymogu ograniczy ryzyko dodatkowych kosztów, wynikających z konieczności zamówienia usługi IT bądź ponownego przeglądu.

Odpowiedź 8

Zamawiający wymaga by zakres przeglądów technicznych obejmował kontrolę, kalibrację i aktualizację oprogramowania urządzeń zgodnie z instrukcjami serwisowymi wytwórcy. Zamawiający informuje o wycofaniu z postępowania PAKIETU 66 zgodnie ze złożonym w odpowiedzi na pytanie 7 wyjaśnieniem.

Pytanie 9 dotyczy SIWZ, Część IV, Pakiet nr 5, 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie czy przegląd techniczny aparatów do znieczulania obejmuje dodatkowe elementy zestawu, np. parownik, analizator gazów, monitor? Jeżeli tak, prosimy o podanie ilości, modeli i numerów seryjnych.

Odpowiedź 9

Zamawiający informuje, że przedmiotowa usługa aparatów do znieczulenia dotyczy tylko aparatów do znieczulenia bez dodatkowych elementów zestawu np. parownik, analizator gazów, monitor...

Pytanie nr 10. Dotyczy: Pakiet 1:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 z Pakietu 1 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź 10

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenia z PAKIETU 1 pozycji 1 tym samym oczekuje na złożenie oferty zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 11. Dotyczy: Pakiet 1,3,4:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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 11

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 12. Dotyczy: Pakiet 23,27,54:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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 12

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 13. Dotyczy: Pakiet 20,61:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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 13

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 14. Dotyczy: Pakiet 8, poz. 1:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 12 co 24 m-ce wymagana jest wymiana następujących części:

- Przylączy akumulatora

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

- Bateria podtrzymania pamięci

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

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części.

Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Physio Control LifePak 12 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź 14

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany w/w przylączy akumulatora, baterii podtrzymania pamięci oraz 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 15. Dotyczy: Pakiet 8, poz. 1:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

W modelu Physio Control LifePak 12 występują trzy rodzaje akumulatorów:

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

prosimy o jednoznaczną informację w jaki model akumulatora wyposażony jest każdy z defibrylatorów LifePak 12. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie tego stwierdzić. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Physio Control LifePak 12 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować rodzaju tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź 15

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 16. Dotyczy: Pakiet 8, poz. 2,3:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 20/20e wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 20/20e co 48 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Physio Control LifePak 20/20e Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stanu zużycia i daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź 16

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany w/w pakietu akumulatorów oraz baterii podtrzymania pamięci będzie traktowana jako stwierdzenie konieczności naprawy danego urządzenia tym samym nie wchodzi w zakres czynności serwisowych będących przedmiotem realizowanych przeglądów. Koszt ich dostawy i wymiany będzie przedmiotem odrębnego pi-semnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala

Pytanie nr 17. Dotyczy: Pakiet 5, poz. 1:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

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

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

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

- Drager Fabius GS 1 year Service Set

- Drager Fabius GS 2 years Service Set (jeśli występuje)

- Drager Fabius GS 2 years Service Set (APL By-A) (jeśli występuje)

Odpowiednio po 1, 2 i 2 latach

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

serwisu po przeglądzie.

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

Odpowiedź 17

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

Pytanie nr 18. Dotyczy: Pakiet 5, poz. 2:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Janek R.O.

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 18

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

Pytanie nr 19 Dotyczy: Pakiet 5, poz. 3:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

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

- Czujnik tlenu

- Czujnik Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius CE wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Drager Fabius 1 year Service Set

- Drager Fabius 2 year Service Set

- Drager Fabius 3 year Service Set

Odpowiednio po 1, 2 i 3 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Drager Fabius CE 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 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 19

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

Pytanie nr 20. Dotyczy: Pakiet 5, poz. 4:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu
- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 Dura co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza chłodzącego
- Filtr powietrza
- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 Dura co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu Spirolog

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 Dura wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- EVITA 2/S2/2DURA/4/XL SET 1 YEAR
- EVITAXL/4/2D 2 YEARS KIT
- EVITAXL/4/2D 6 YEARS KIT
- Odpowiednio po 1, 2 i 6 latach

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 Evita 2 Dura 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 20

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

Pytanie nr 21. Dotyczy: Pakiet 5, poz. 6:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu
- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania

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

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

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Titus co 6 miesięcy wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Płatek ceramiczny 2 szt.

- Uszczelki gniazd parowników 2 szt.

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Drager Titus 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 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 21

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

Pytanie nr 22. Dotyczy: Pakiet 6, poz. 1, Pakiet 66, poz. 1:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Handwritten signature and initials

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 22

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

Zamawiający informuje o wycofaniu z postępowania PAKIETU 66 zgodnie ze złożonym w odpowiedzi na pytanie 7 wyjaśnieniem.

Pytanie nr 23. Dotyczy: Pakiet 18, poz. 1:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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 Inspiration eVent co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- Filtr wlotu gazu

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

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Inspiration eVent co 1 miesiąc lub co 250 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu wentylatora

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

- Membrana wydechowa

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia i 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 Inspiration eVent 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 23

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

Pytanie nr 24. Dotyczy: Pakiet 18, poz. 2:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Smith Medicals ParaPac 200D co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria alarmu

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 Smith Medicals ParaPac 200D Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stanu zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

Odpowiedź 24

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

Pytanie nr 25. Dotyczy: Pakiet 24:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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

Janina K.

nie jest możliwe.

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

- Filtr wlotu gazu (mikrofiltr)

- Filtr wlotu pułapki wodnej

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

- Czujnik tlenu

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

- Akumulator

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

- Bateria podtrzymania pamięci [Tylko dla numerów powyżej 2000]

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

- Membrana Zastawki Wydechowej

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

- Filtr wentylatora

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

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

Odpowiedź 25

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

Pytanie nr 26. Dotyczy: Pakiet 25:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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 GE Datex Ohmeda Excel 210 SE co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki gniazd parowników

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Excel 210 SE co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator (respirator 7000)

- Uszczelka korka

- Akumulator monitora ciśnień 5500 (jeżeli jest)

- Akumulator monitora objętości 5400 (jeżeli jest)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Excel 210 SE wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Miech dla dorosłych ABA

- Miech dziecięcy bez ABA

- Zespół membrany i podstawy miecha ABA

- Zaworek zwrotny ABA

- Duża uszczelka zaworu pop-off ABA

- Mała uszczelka zaworu pop-off bez ABA

- Uszczelka stożka gazu napędowego

- Podstawa miecha pediatrycznego bez ABA

- Uszczelka ABA

- Zawór oddechu spontanicznego

- Uszczelka korka bez ABA

- Zestaw serwisowy zastawki APL

- Uszczelki pojemnika na wapno

- Uszczelki pojemnika na wapno

- Zawór zwrotny PEEP

- Podstawa zaworu zwrotnego PEEP

- Uszczelka głównego bloku

- Uszczelka ramienia

- Uszczelka manometru

- Uszczelka O-Ring

- Dren powrotny

- Ekran

- Zestaw serwisowy zaworu zwrotnego

- Zestaw serwisowy GMS

- Sprężyna PEEP

- Uszczelka górna

- Uszczelka reduktora butli

- Index Pin

- Stożkowy filtr wlotowy

- Zespół zaworu odciągu gazów

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 aparatów do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Excel 210 SE 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 26

Zamawiający informuje, że stwierdzona w trakcie przeglądu konieczność wymiany w/w części zużywanych będzie traktowana jako stwierdzenie konieczności naprawy danego urządzenia tym

samym nie wchodzi w zakres czynności serwisowych będących przedmiotem realizowanych przeglądów. Koszt ich dostawy i wymiany będzie przedmiotem odrębnego pisemnego zlecenia zatwierdzonego przez Zarząd Szpitala

Pytanie nr 27. Dotyczy: Pakiet 35:

Zgodnie z zapisami SIWZ zakres przeglądu technicznego oraz konserwacji obejmuje:

- czynności serwisowe wymienione w dokumentacji technicznej serwisowanego sprzętu – które zalecane i wymagane przez producenta należy okresowo wykonać celem zapewnienia bezpiecznej eksploatacji przedmiotowego sprzętu

- wymianę wszystkich elementów wchodzących w skład pakietu serwisowego, zgodnie z zapisami DTR.

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 Babylog 8000 wymiana poszczególnych zestawów serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem. Producent wymaga wymiany zestawów:

- DRAGER BABYLOG 8000 SERVSET (1 YEAR).

- DRAGER BABYLOG 8000 SERVSET (2 YEAR).

- DRAGER BABYLOG 8000 SERVSET (6 YEAR)

po przepracowaniu odpowiednio 1 roku, 2 lat i 6 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Babylog 8000 co 6 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza

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

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

- Kabel czujnika przepływu

- Wkładka do czujnika przepływu

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopniu 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 Babylog 8000 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 27

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

Pytanie nr 28. Dotyczy: Pakiet 33:

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (dalej: PZP) zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy zawarty w SIWZ wymóg dotyczący zatrudniania przez wykonawcę na umowę o pracę osób wykonujących czynności w zakresie przeprowadzania przeglądów, konserwacji, kontroli bezpieczeństwa

aparatury medycznej wraz z naprawami oznacza, że Zamawiający uznaje, iż wykonywanie ww. czynności będzie zawierało cechy stosunku pracy w rozumieniu art. 22 § 1 Kodeksu Pracy (dalej k.p.)

W przypadku odpowiedzi pozytywnej na powyższe pytanie:

1) wnosimy o usunięcie zapisu z SIWZ dotyczącego wymogu zatrudnienia na umowę o pracę

Wnoskujemy o wprowadzenie zmiany SIWZ polegającej na dopuszczeniu możliwości posłużenia się przez wykonawcę zarówno swoimi pracownikami, jak i osobami zatrudnionymi przez niego na podstawie umów cywilnoprawnych przy wykonywaniu czynności w zakresie przeprowadzania przeglądów, konserwacji, kontroli bezpieczeństwa aparatury medycznej wraz z naprawami.

Zmodyfikowany zapis może mieć następujące brzmienie: „Zamawiający informuje, że wykonawca może przy realizacji zamówienia posługiwać się zarówno swoimi pracownikami, jak i osobami zatrudnionymi przez niego na podstawie umów cywilnoprawnych.”

UZASADNIENIE

Z aktualnego brzmienia ww. zapisów SIWZ wynika, że wykonawca przy wykonywaniu czynności w zakresie przeprowadzania przeglądów, konserwacji, kontroli bezpieczeństwa aparatury medycznej wraz z naprawami musi posłużyć się wyłącznie osobami zatrudnionymi przez niego na podstawie umowy o pracę. W naszej ocenie jest to wymóg nieuprawniony w przedmiotowym postępowaniu, ponieważ charakter obowiązków osób, które mają wykonywać te usługi znacząco odbiega od rodzaju stosunku prawnego, jaki łączy pracodawcę i pracownika na podstawie Kodeksu pracy.

Zgodnie z art. 29 ust. 3a PZP zamawiający określa wymóg zatrudnienia przez wykonawcę na podstawie umowy o pracę osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 k.p. Oznacza to, że zamieszczenie w SIWZ tego wymogu jest obowiązkowe pod warunkiem, że czynności będą miały w istocie pracowniczy charakter.

W art. 22 § 1 k.p. określono, że przez nawiązanie stosunku pracy pracownik zobowiązuje się do wykonywania pracy określonego rodzaju na rzecz pracodawcy i pod jego kierownictwem oraz w miejscu i czasie wyznaczonym przez pracodawcę, a pracodawca – do zatrudniania pracownika za wynagrodzeniem. Elementami decydującymi o tym, czy dane czynności można zakwalifikować jako wykonywane w ramach umowy o pracę są (występujące łącznie): osobiste świadczenie pracy w sposób ciągły, podporządkowanie przelożonemu nadzorującemu wykonywane pracy, wykonywanie pracy na stanowisku wskazanym przez pracodawcę i w czasie wskazanym przez pracodawcę. W przypadku ustalenia zatem, że w łączącym strony stosunku prawnym występowały elementy obce stosunkowi pracy (np. brak podporządkowania), nie jest możliwa jego kwalifikacja do stosunku pracy.

Wykonywanie czynności z zakresu serwisu i przeglądów technicznych aparatury medycznej nie odpowiada definicji stosunku pracy ponieważ:

- 1) serwisantów cechuje wysoki stopień samodzielności i niezależności (brak podporządkowania – podstawowego elementu stosunku pracy);
- 2) od osób wykonujących te usługi oczekuje się osiągnięcia określonego rezultatu, a nie wyłącznie starannego działania przy wykonywaniu powierzonych czynności;
- 3) czas wykonywania czynności wynika z okoliczności, umowy z Zamawiającym oraz dyspozycyjności serwisanta (czas nie jest określany przez wykonawcę - brak podstawowej cechy stosunku pracy).

Z powyższego wynika, że wykonanie usług przeprowadzania przeglądów, konserwacji, kontroli bezpieczeństwa aparatury medycznej wraz z naprawami będzie zatem zawierało elementy obce stosunkowi pracy w rozumieniu art. 22 § 1 k.p. W konsekwencji postanowienia zawarte w przedmiotowej SIWZ są niezgodne z art. 29 ust. 3a PZP.

W opinii Urzędu Zamówień Publicznych¹ dotyczącej art. 29 ust. 3a PZP wyrażono pogląd, że świadczenie usług informatycznych przez osoby o wysokim poziomie kompetencji, posiadających rzadkie specjalizacje (np.: przez programistów, integratorów systemów) nie polega na wykonywaniu pracy w rozumieniu Kodeksu pracy. Wskazać należy, że czynności obejmujące przeprowadzanie przeglądów, konserwacji, kontroli bezpieczeństwa aparatury medycznej będą mieć zbliżony charakter do usług informatycznych, zatem stosując analogię, można uznać, że również nie polegają na świadczeniu pracy w rozumieniu art. 22 § 1 k.p.

W związku z powyższym, wnosimy o zmianę postanowień ww. zapisów SIWZ i ich usunięcie, jak również

Janusz R.

dopuszczenie możliwości posłużenia się przez wykonawcę zarówno swoimi pracownikami, jak i osobami zatrudnionymi przez niego na podstawie umów cywilnoprawnych przy wykonywaniu czynności w zakresie przeprowadzania przeglądów, konserwacji, kontroli bezpieczeństwa aparatury medycznej wraz z naprawami.

Odpowiedź 28

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację SIWZ i oczekuje złożenia oferty zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 29. Dotyczy: SIWZ cz. I pkt. 5.2.3 oraz zał. 4 do SIWZ

Celem uniknięcia nieporozumień wynikających ze składanych oświadczeń zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyraźne wskazanie wymogu posiadania imiennych certyfikatów potwierdzających odbycie szkolenia, wystawionych przez producenta na osoby wykonujące czynności serwisowe – zgodnie z zał. 4 do SIWZ

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

Ponadto zgodnie z przywołaną ustawą o wyrobach medycznych z 20.05.2010 czynności serwisowe może wykonywać podmiot upoważniony przez wytwórcę urządzenia medycznego.

Odpowiedź 29

Uwzględniając powyższe zastrzeżenia Zamawiający modyfikuje treść ZAŁĄCZNIKA 4a do SIWZ poprzez zastąpienie jego dotychczasowej treści

Załącznik nr 4a do SIWZ

(dotyczy pakietów od 1 do 68)

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

.....
data sporządzenia oferty

Szpital Miejski w Zabrze Sp. z o.o.
ul. Zamkowa 4, 41-803 Zabrze

DOTYCZY: Przetarg nieograniczony nr 18/ PN / 19 PAKIET

**NA USŁUGI SERWISOWE W ZAKRESIE POGWARANCYJNYCH, OKRESOWYCH PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO
OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE DOSTAWY WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO**

Wykonawca oświadcza, że

- dysponuje **personalem posiadającym uprawnienia, kwalifikacje i doświadczenie zawodowe – potwierdzone stosownym certyfikatem z odbytego szkolenia – pozwalające na wykonywanie czynności serwisowych będących przedmiotem zamówienia**
- wykona zamówienie będące przedmiotem umowy zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych

UWAGA!

Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające do wykonywania określonej czynności będącej przedmiotem zamówienia.

..... dnia,

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

Janusz K.

treścią;

ZMODYFIKOWANY Załącznik nr 4a do SIWZ
(dotyczy pakietów od 1 do 68)

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

.....
data sporządzenia oferty

Szpital Miejski w Zabrze Sp. z o.o.
ul. Zamkowa 4, 41-803 Zabrze

DOTYCZY: Przetarg nieograniczony nr 18/ PN / 19 PAKIET

**NA USŁUGI SERWISOWE W ZAKRESIE POGWARANCYJNYCH, OKRESOWYCH
PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO
OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ
OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO**

Wykonawca oświadcza, że

- dysponuje **personelem** posiadającym **uprawnienia, kwalifikacje i doświadczenie zawodowe pozwalające na wykonywanie czynności serwisowych będących przedmiotem zamówienia**
- wykona zamówienie będące przedmiotem umowy zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych

UWAGA!

Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające do wykonywania określonej czynności będącej przedmiotem zamówienia.

..... dnia,

.....
podpis i pieczętka Wykonawcy

UWAGA!!!!

W załączeniu ZMODYFIKOWANY Załącznik nr 4a do SIWZ, który po podpisaniu należy dołączyć do oferty

Pytanie nr 30. Dotyczy: SIWZ cz. IV pkt. 5

Prosimy o potwierdzenie, że wskazany zapis będzie miał zastosowanie jedynie gdy podczas przeglądu Wykonawca stwierdzi konieczność naprawy danego urządzenia. Doprecyzowanie wskazanego zapisu jest niezbędne do przeprowadzenia prawidłowej kalkulacji.

Odpowiedź 30

Tak Zamawiający potwierdza, że przywołany powyżej zapis o treści;

„5. W przypadku stwierdzenia konieczności naprawy danego urządzenia Wykonawca dokonuje niezwłocznie bezpłatnej wyceny kosztów naprawy a w przypadku braku możliwości naprawy urządzenia z przyczyn technicznych lub ekonomicznych Wykonawca sporządzi bezpłatnie odpowiednie orzeczenie techniczne”

ma zastosowanie jedynie gdy podczas przeglądu Wykonawca stwierdzi konieczność naprawy danego urządzenia

Pytanie nr 31. Dotyczy: Pakietu 11

Czy Zamawiający przeniesie aparaty USG poz. 1 oraz 2 z pakietu 1 do pakietu 64? Zwracamy uprzejmie uwagę, że ww. sprzęt jest tego samego producenta co aparaty w pakiecie 64.

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

Odpowiedź 31

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesie aparaty USG poz. 1 oraz 2 z pakietu 1 do pakietu 64 tym samym oczekuje na złożenie oferty zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 32. Dotyczy: Pakietu 64 poz.2

Z uwagi na to, że jednym z kroków czynności przeglądowych, określonych przez producenta jest wykonanie pełnej procedury kalibracji lampy rtg, która wymaga użycia kodów serwisowych prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy posiadania kodów serwisowych dedykowanych do konkretnego aparatu. Zwracamy uwagę, że pominięcie czynności wymaganych przez producenta może prowadzić do przedwczesnego zużycia się aparatu i w konsekwencji kosztownych napraw.

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

Odpowiedź 32

Tak Zamawiający potwierdza, będzie wymagał od Wykonawcy posiadania kodów serwisowych dedykowanych do konkretnego aparatu

Pytanie nr 33. Dotyczy Pakietu 64 poz.2

Czy Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy umowy/ dokumentu przenoszącego odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem?

Pragniemy zwrócić Państwu uwagę na fakt, że podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i **ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem.**

Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź 33

Nie, Zamawiający uważa, że konsekwencje takiego działania ponosi Wykonawca.

Pytanie 34, dotyczy zapisów SIWZ

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

Jednocześnie wskazujemy iż kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego zamówienia jest kwestią kluczową, dlatego też wnosimy o rozważenie zmodyfikowania warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

Odpowiedź 34

Zamawiający wymaga posiadania pracowników o wymaganych umiejętnościach i uprawnieniach

Pytanie 35, dotyczy zapisów SIWZ

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

Niniejsze zapytanie ma na celu przeciwdziałanie szkodliwym dla Zamawiającego praktykom, polegającym na stosowaniu w ramach przeglądów i napraw urządzeń zamiennych używanych lub regenerowanych. Na rynku urządzeń medycznych nie jest tajemnicą, że używane urządzenia są skupowane przez niektórych uczestników rynku, a następnie regenerowane celem ich powtórnego wykorzystania. Stosowanie takich rozwiązań w urządzeniach, w których kwestią kluczową jest precyzja (np. dawkowania środków) może nieść dla Zamawiającego istotne ryzyko w zakresie możliwości jego nieprawidłowego działania ze szkodą dla pacjentów, ale również z istotnym ryzykiem utraty możliwości udzielania świadczeń medycznych.

Pragniemy podkreślić, że zgodnie z art. 1 Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dziennik Urzędowy L 169 , 12/07/1993 P. 0001 – 0043)

(„Dyrektywa MDD”) wyposażenie, rozumiane jako artykuł, który o ile nie jest wyrobem, jest specjalnie przewidziany przez wytwórcę do stosowania razem z wyrobem, aby umożliwić wykorzystywanie wyrobu zgodnie z zamierzonym przez wytwórcę użyciem; jest traktowane jak wyroby medyczne na swoich własnych prawach. W rozumieniu więc te same dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw narzędzi medycznych jest traktowany jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności.

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

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

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

Odpowiedź 35

Tak, Zamawiający wymaga by do przeglądu okresowego i napraw użyte zostały oryginalne części zamienne lub zużywalne określone przez wytwórcę wyrobu – producenta oraz instrukcję obsługi

Pytanie 36, dotyczy zapisów SIWZ

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

Pragniemy wskazać, że zgodnie z treścią art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania. Wskazujemy, że na użytkownika wyrobu medycznego spoczywa pełna odpowiedzialność za nieprawidłowe użytkowanie wyrobu, w tym w szczególności nieprawidłowy serwis, skutkiem którego może dojść do zaistnienia incydentów medycznych.

Mając na uwadze powyższe kluczową kwestią jest dołączenie do opisu przedmiotu zamówienia szczegółowej instrukcji obsługi urządzenia lub co najmniej jego wyciągu.

Odpowiedź 36

Tak, Zamawiający wymaga czynności serwisowych zgodnie z wymogami producenta

Pytanie 37, dotyczy zapisów SIWZ

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

Odpowiedź 33

Zamawiający wymaga realizacji czynności serwisowych zgodnie z wymogami producenta.

Pytanie 38, dotyczy Pakietu 42

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

- instrukcji serwisowych wytwórcy
- procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę
- umowa licencyjna uprawniająca do

Janusz Kubiś

dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia

- *umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia*
- *dokumenty potwierdzające kwalifikacje i*
- *doświadczenie zawodowe osoby/osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?*

Odpowiedź 38

Zamawiający wymaga od Wykonawcy posiadania uprawnień niezbędnych do wykonywania powierzonych mu czynności co wynika ze specyfikacji. Zgodnie z dołączonym do oferty, wymaganym przez Zamawiającego OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 4 lub ZMODYFIKOWANY ZAŁĄCZNIK 4a do SIWZ, Wykonawca potwierdza ich spełnienie i posiadanie oraz zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć mu dokumenty uprawniające Go do wykonywania określonej czynności będącej przedmiotem zamówienia.

UWAGA!!!!

PATRZ ODPOWIEDŹ NA PYTANIE 30. – Modyfikacja OŚWIADCZENIEM WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 4a do SIWZ,

Pytanie nr 39. Dotyczy Pakietu 28

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu myjni endoskopowej jako sprzętu o innej konstrukcji, działaniu i przeznaczeniu. Wydzielenie pozwoli na uzyskanie większej ilości ofert i tym samym zwiększenie konkurencji postępowania.

Odpowiedź 39

Nie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z PAKIETU 28 poz. 28 tj. myjni endoskopowej i utworzenie z niej odrębnego pakietu, tym samym oczekuje na złożenie oferty zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 40

Mając na względzie zachowanie najwyższych standardów wykonywanych czynności pogwarancyjnych, okresowych przeglądów i konserwacji sprzętu medycznego, czy Zamawiający będzie wymagał bezwzględnie aby wykonawca ubiegający się o przedmiotowe zamówienie publiczne, wraz z ofertą przedłożył upoważnienie/autoryzację wytwórcy dla wyrobów medycznych będących przedmiotem wskazanych powyżej czynności

Odpowiedź 40

Zamawiający na etapie składania oferty wymaga złożenia OŚWIADCZENIENIA WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 4 lub ZMODYFIKOWANY ZAŁĄCZNIK 4a do SIWZ oraz zobowiązuje Wykonawcę do dostarczenia mu w/w dokumentów na wezwanie. Uwzględniając powyższe Zamawiający dopuszcza taką możliwość ale nie stawia takiego wymogu

Pytanie nr 41 Dotyczy Pakietu 63

Zapisy pakietu nr 63 stoją w sprzeczności z zapisem Opisem Przedmiotu Zamówienia (załącznik1A) gdyż producent urządzenia, firma ASPEN LABORATORIES, INC. wymaga aby badanie urządzenia było wykonywane nie rzadziej niż co 6 miesięcy zaś w SZCZEGÓŁOWYM FORMULARZU OFERTOWO CENOWYM czasokres ten określono na 12 miesięcy. W załączniku skan Instrukcji Serwisowej Producenta

Odpowiedź 41

Tak, Zamawiający potwierdza zgłoszoną przez Państwa niezgodność tym samym wprowadza korektę do PAKIETU 63 w zakresie ZAŁĄCZNIKA 1a polegającą na zwiększeniu ilości przeglądów z 1 do dwóch rocznie oraz z 2 do czterech w 24-miesięcznym okresie obowiązywania realizacji zamówienia.

UWAGA!!!!

W załączeniu;

- **ZMODYFIKOWANY PAKIET 63** uwzględniający zmianę, na którym Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty.

Pytanie nr 42 Dotyczy Pakiet 31

Upzejmie prosimy o doprecyzowanie czy wszystkie przeglądy stołów operacyjnych wykonywane będą w jednym terminie? Jeżeli tak to pozwoli to na przedstawienie korzystniejszej oferty ze względu na zminimalizowanie kosztów dojazdu.

Odpowiedź 42

Zamawiający informuje, że przeglądy stołów operacyjnych ze względu na specyfikę pracy BLOKU OPERACYJNEGO nie będą realizowane w jednym terminie i przewiduje maksymalnie dwa przyjazdy serwisanta.

INFORMACJA DOTYCZĄCA MODYFIKACJI PAKIETU 10

Zamawiający na etapie przygotowywania postępowania w ZAŁĄCZNIKU 1A w zakresie PAKIETU 10 – SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWO – w kolumnie „TYP” dla pozycji 2 i 3 błędnie określił typ wyspecyfikowanych aparatów USG. Uwzględniając powyższe Zamawiający wprowadza w tym zakresie korektę zgodnie z poniższym zapisem tj.

Załącznik nr 1a

do SIWZ przetarg nieograniczony nr 18/PN/19

PAKIET NR 10 (po korekcie błędu pisarskiego – pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacje aparatów USG

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

LP	URZĄDZENIE ROK PRODUKCJI	PRODUCENT	TYP	ILOŚĆ URZĄDZEŃ
2	APARAT USG 2003-1szt	ALOKA	SDD – 1000 SDD – 4000	
3	APARAT USG 2006-1szt 2011-1szt	ALOKA	SDD – 1000 SDD – 3500	

Pozostałe pozycje przedmiotowego pakietu określono poprawnie.

UWAGA!!!!

W załączeniu;

- **PAKIET 10 (po korekcie błędu pisarskiego)** uwzględniający zmianę, na którym Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty.

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 30 sierpnia 2019 r. do godz. 10⁰⁰ na 05 września 2019 r. do godz. 10⁰⁰
otwarcia ofert z 30 sierpnia 2019 r. do godz. 10¹⁵ na 05 września 2019r. do godz. 10¹⁵

Janina Kals

Wykonawca składający ofertę pozostaje nią związany przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.

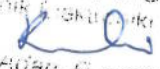
W załączeniu;

- ZMODYFIKOWANY PAKIET NR 5
- PAKIET 5A
- PAKIET NR 10 (po korekcie błędu pisarskiego)
- ZMODYFIKOWANY PAKIET NR 63
- ZMODYFIKOWANY Załącznik nr 4a do SIWZ

ZATWIERDZAM NIE ZATWIERDZAM
ZASTĘPCA PREZESA


.....
Piotr Tybański
Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o.o.

TOMASZ WOJCIKOWSKI
RACJONALIZACYJNY
NR 2011

Dział Techniczno-Gospodarczy
Technik Biologii Medycznej

Adam Romanowski

Załącznik nr 1a
do SIWZ przetarg nieograniczony nr 18/PN/19

ZMODYFIKOWANY PAKIET NR 5 – pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacje aparatów do znieczulenia i respiratorów

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

LP	URZĄDZENIE ROK PRODUKCJI	PRODUCENT	TYP	ILOŚĆ URZĄDZEŃ	ILOŚĆ PRZEGLĄDÓW		CENA JEDN NETTO	WARTOŚĆ NETTO	VAT	WARTOŚĆ BRUTTO
					W OKRESIE 12 MIESIĘCY dla jednego urządzenia	W OKRESIE 24 MIESIĘCY dla wszystkich urządzeń				
1	APARAT DO ZNIECZULEŃ Rok produkcji -2007	DRAGER	FABIUS GS	2	2 (raz na 6 miesiące)	8				
2	APARAT DO ZNIECZULEŃ Rok produkcji -2008	DRAGER	FABIUS TRIO	2	2 (raz na 6 miesiące)	8				
3	APARAT DO ZNIECZULEŃ Rok produkcji -2000	DRAGER	FABIUS CE	1	2 (raz na 6 miesiące)	4				
4	RESPIRATOR Rok produkcji -2001	DRAGER	EVITA 2 DURA	1	2 (raz na 6 miesiące)	4				
5	RESPIRATOR Rok produkcji -2002	DRAGER	OXYLOG 1000	1	1	2				
6	APARAT DO ZNIECZULEŃ Rok produkcji -1998	DRAGER	TITUS	1	2 (raz na 6 miesiące)	4				
RAZEM										

Ceny netto, oraz wyliczone wartości netto i brutto muszą być zaakragowane do dwóch miejsc po przecinku

.....
Podpis osoby upoważnionej do działania w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 1a
do SIWZ przetarg nieograniczony nr 18/PN/19

PAKIET NR 5A – pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacje aparatów do znieczulenia

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

LP	URZĄDZENIE ROK PRODUKCJI	PRODUCENT	TYP	ILOŚĆ URZĄDZEŃ	ILOŚĆ PRZEGLĄDÓW		CENA JEDN NETTO	WARTOŚĆ NETTO	VAT	WARTOŚĆ BRUTTO
					W OKRESIE 12 MIESIĘCY dla jednego urządzenia	W OKRESIE 24 MIESIĘCY dla wszystkich urządzeń				
1	APARAT DO ZNIECZULEŃ Rok produkcji -2000	DRAGER	FABIUS CE	1	2 (raz na 6 miesiący)	4				
2	APARAT DO ZNIECZULEŃ Rok produkcji -1998	DRAGER	TITUS	1	2 (raz na 6 miesiący)	4				
RAZEM										

Ceny netto, oraz wyliczone wartości netto i brutto muszą być zaakraglone do dwóch miejsc po przecinku

.....
Podpis osoby upoważnionej do działania w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 1a
do SIWZ przetarg nieograniczony nr 18/PN/19

PAKIET NR 10 (po korekcie błędu pisarskiego) – pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacje aparatów USG

SZCZEGÓLWY FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

LP	URZĄDZENIE ROK PRODUKCJI	PRODUCENT	TYP	ILOŚĆ URZĄDZEŃ	ILOŚĆ PRZEGLĄDÓW		CENA JEDN NETTO	WARTOŚĆ NETTO	VAT	WARTOŚĆ BRUTTO
					W OKRESIE 12 MIESIĘCY dla jednego urządzenia	W OKRESIE 24 MIESIĘCY dla wszystkich urządzeń				
1	APARAT USG 2003-1szt	ALOKA	SDD – 1000	1	1	2				
2	APARAT USG 2006-1szt 2011-1szt	ALOKA	SDD – 1000 SDD – 4000	2	1	4				
3	APARAT USG 2007-1szt	ALOKA	SDD – 1000 SDD – 3500	1	1	2				
4	APARAT USG 2017-1szt	HITACHI ALOKA	ARIETTA V60	1	1	2				

Załącznik nr 1a

do SIWZ przetarg nieograniczony nr 18/PN/19

PAKIET NR 10 (po korekcie błędu pisarskiego) – pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacje aparatów USG

SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

LP	URZĄDZENIE ROK PRODUKCJI	PRODUCENT	TYP	ILOŚĆ URZĄDZEŃ	ILOŚĆ PRZEGLĄDÓW		CENA JEDN NETTO	WARTOŚĆ NETTO	VAT	WARTOŚĆ BRUTTO
					W OKRESIE 12 MIESIĘCY dla jednego urządzenia	W OKRESIE 24 MIESIĘCY dla wszystkich urządzeń				
5	APARAT USG 2017-1szt	HITACHI ALOKA	ALPHA 7	1	1	2				
RAZEM										

Ceny netto, oraz wyliczone wartości netto i brutto muszą być zaakragłone do dwóch miejsc po przecinku

.....
Podpis osoby upoważnionej do działania w imieniu Wykonawcy

Załącznik nr 1a
do SIWZ przetarg nieograniczony nr 18/PN/19

ZMODYFIKOWANY PAKIET NR 63 -- pogwarancyjne okresowe przeglądy i konserwacja diatermii
SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ OFERTOWO CENOWY

LP	URZĄDZENIE ROK PRODUKCJI	PRODUCENT	TYP	ILOŚĆ URZĄDZEŃ	ILOŚĆ PRZEGLĄDÓW		CENA JEDN NETTO	WARTOŚĆ NETTO	VAT	WARTOŚĆ BRUTTO
					W OKRESIE 12 MIESIĘCY dla jednego urządzenia	W OKRESIE 24 MIESIĘCY dla wszystkich urządzeń				
1	DIATERMIA 1995 rok – 1 szt	COMMED	SABRE 2400	1	2 (raz na 6 miesiące)	4				
RAZEM										

Ceny netto, oraz wyliczone wartości netto i brutto muszą być zaakceptowane do dwóch miejsc po przecinku

.....
Podpis osoby upoważnionej do działania w imieniu Wykonawcy

ZMODYFIKOWANY Załącznik nr 4a do SIWZ
(dotyczy pakietów od 1 do 68)

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

.....
data sporządzenia oferty

Szpital Miejski w Zabrze Sp. z o.o.
ul. Zamkowa 4, 41-803 Zabrze

DOTYCZY: Przetarg nieograniczony nr 18/ PN / 19 PAKIET

**NA USŁUGI SERWISOWE W ZAKRESIE POGWARANCYJNYCH, OKRESOWYCH
PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI SPRZĘTU MEDYCZNEGO
OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O SPEŁNIENIU PRZEZ OFEROWANE USŁUGI
WYMAGAŃ OKREŚLONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO**

Wykonawca oświadcza, że

- dysponuje **personalem** posiadającym **uprawnienia, kwalifikacje i doświadczenie zawodowe pozwalające na wykonywanie czynności serwisowych będących przedmiotem zamówienia**
- wykona zamówienie będące przedmiotem umowy zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych

UWAGA!

Wykonawca zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego dostarczyć dokumenty uprawniające do wykonywania określonej czynności będącej przedmiotem zamówienia.

..... dnia,

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy