



Mazowiecki Szpital Wojewódzki
im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
08-110 Siedlce, ul. Poniatowskiego 26
tel. (25) 640-32-99, fax. (25) 640-32-63
www.szpital.siedlce.pl

Siedlce, dnia 4 listopada 2019r.

FZP.2810.58.2019

**Do uczestników postępowania
nr FZP.2810.58.2019**

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.-Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 1843), wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Do Zamawiającego wpłynęły następujące zapytania do treści SIWZ:

Część I:

Pytanie 1. Dot. SIWZ, OPZ Pakiet 45 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do **osobnego pakietu wskazanych poniżej urządzeń Tomografu komputerowego CT Optima 660 oraz Rezonansu magnetycznego Signa 1.5T Hdxt**, a tym samym umożliwienie złożenia oferty częściowej na ww. aparaty. Wskazujemy, iż w chwili obecnej pakiet 45 zawiera 30 różnych urządzeń. Podkreślamy, iż są to urządzenia niezależne, o różnej specyfice działania, różnym przeznaczeniu, a ich serwisowanie wymaga wykonania innych czynności. W związku z powyższym ww. urządzenia nie stanowią przedmiotu zamówienia, który z uwagi na swoją specyfikę powinien zostać połączony w jednym zadaniu.

Ad 1. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie ww. urządzeń do oddzielnego pakietu. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 2. Dot. SIWZ, OPZ Pakiet 130 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do **osobnego pakietu Rezonansu magnetycznego MR Magnetom Skyra**, a tym samym umożliwienie złożenia oferty częściowej na ww. aparat. Wskazujemy, iż w chwili obecnej pakiet 45 zawiera różne urządzenia. Podkreślamy, iż są to urządzenia niezależne, o różnej specyfice działania, różnym przeznaczeniu, a ich serwisowanie wymaga wykonania innych czynności. W związku

z powyższym ww. urządzenia nie stanowią przedmiotu zamówienia, który z uwagi na swoją specyfikę powinien zostać połączony w jednym zadaniu.

Ad 2. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie ww. urządzeń do oddzielnego pakietu. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 3. Dot. Pakiet 130 MR Magnetom Skyra

Prosimy o podanie daty ostatniej wymiany:

- Adsorbera
- Coldhead
- filtra dmuchawy pacjenta
- filtra pompy próżniowej (opcja)
- oleju w stole pacjenta (czy był uzupełniany?)

Ad 3. Ww. aparat został wyprodukowany w 2017 r., przeglądy do wykonania w 2020 r, aktualnie urządzenie objęte jest gwarancją.

Pytanie 4. Dot. Pakiet 45 CT Optima 660, MR Signa, Pakiet 130 MR Magnetom Skyra

Uprzejmie informujemy, że do wykonywania czynności serwisowych na ww. aparatach nie jest konieczne użycie kodów serwisowych. W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający nie będzie wymagał posiadania kodów serwisowych do realizacji przedmiotu zamówienia z uwagi na otwarty dostęp serwisowy.

Ad 4. Zamawiający będzie wymagał posiadania kodów serwisowych, o ile są one wymagane do wykonania kompletnego przeglądu.

Pytanie 5. Dot. Pakiet 45 CT Optima 660, MR Signa, Pakiet 130 MR Magnetom Skyra

Zamawiający w SIWZ wymaga aby inżynier serwisowy wykonujący usługę posiadał aktualne szkolenie u wytwórcy sprzętu na typ aparatu/urządzenia. Wnosimy o dopuszczenie do udziału w postępowaniu Wykonawców posiadających odpowiednie przeszkolenie w zakresie serwisowania tomografów komputerowych potwierdzone imiennymi certyfikatami wydanymi przez podmioty zajmujące się szkoleniem serwisantów aparatury medycznej, jednak nie będące producentem sprzętu.

Zaznaczamy, że wymaganie certyfikatów wydanych przez producenta, stawia w uprzywilejowanej pozycji producenta sprzętu, co stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, który mówi, że: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”.

Jeśli Zamawiający chce mieć pewność, że usługa będzie realizowana przez doświadczonego Wykonawcę proponujemy zapisać wymagania odpowiadające przedmiotowi zamówienia – co byłoby zgodne z art. 22 ust. 1 a) ustawy Pzp, który podaje, że: „Zamawiający określa warunki udziału w postępowaniu oraz wymagane od wykonawców środki dowodowe w sposób proporcjonalny do przedmiotu zamówienia oraz umożliwiającą ocenę zdolności wykonawcy do należytego wykonania zamówienia, w szczególności wyrażając je jako minimalne poziomy zdolności”.

Wskazujemy, iż pozostawienie zapisów w dotychczasowym kształcie, dopuści do udziału w postępowaniu jedynie producenta danych urządzeń, natomiast wykluczy z udziału w postępowaniu Wykonawców niezależnych od producenta, jednak posiadających wiedzę i doświadczenie pozwalające na prawidłowe wykonanie przedmiotu zamówienia.

Ad 5. Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę, o ile zakres szkolenia na typ aparatu/urządzenia merytorycznie obejmował wszystkie zagadnienia analogicznego szkolenia u producenta i uwzględniał zmiany wprowadzone przez producenta do momentu wykonania usługi.

Część II:

Pytanie 1. Dotyczy: Pakiet nr 5, 19, 43, 143 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?

Ad 1. Zamawiający wymaga aby Wykonawca:

- 1) dysponował zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi;
- 2) posiadał określone w SIWZ i odpowiedziach instrukcje serwisowe wyrobu sporządzone w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania okresowej konserwacji, okresowej (planowej) obsługi serwisowej, okresowych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa.

Pytanie 2. 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?

Ad 2. Zamawiający do wykonania przeglądu wymaga części zamiennych określonych przez wytwórcę wyrobu.

Pytanie 3. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie posiadania autoryzacji producenta na serwis urządzeń będących przedmiotem przeglądu?

AD 3. Zamawiający nie wymaga autoryzacji, wymaga potencjału i umiejętności określonych w SIWZ.

Pytanie 4. 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?

Ad 4. Zamawiający wymaga fachowego wykonania czynności serwisowych opisanych w SIWZ wykonywanych przez pracowników posiadających certyfikację (ukończone szkolenie) dla urządzeń będących przedmiotem przeglądów okresowych zgodnie z opisem SIWZ i odpowiedziami.

Część III:

Pytanie 1. Czy Zamawiający połączy zadania: nr 47 – myjka do kaczek i basenów firmy Getinge, zadanie nr 52 zgrzewarkę rotacyjną firmy Hawo oraz zadanie 84 Lampę bezcieniową

i respirator firmy Maquet w jedno zadanie? Jesteśmy autoryzowanym serwisem wszystkich sprzętów w trzech zadaniach na terenie Polski. Taka zmiana SIWZ umożliwiłaby Zamawiającemu korzyść ekonomiczną ze względu na możliwości innej kalkulacji ceny końcowej dla Zamawiającego – jeden dojazd inżyniera przy wykonywaniu przeglądów a także korzyści operacyjne - podpisanie jednej umowy serwisowej w zamian za 3 osobne.

Ad 1. W przypadku złożenia przez Wykonawcę oferty na realizację kilku pakietów, Zamawiający dopuszcza możliwość zawarcia jednej umowy.

Pytanie 2. Czy Zamawiający w zadaniu 47 wymaga włączenia w cenę przeglądu urządzenia kosztu wężyków detergentu bez dodatkowego obciążania Zamawiającego?

Ad 2. Tak, Zamawiający wymaga uwzględnienia w cenie wszystkich materiałów przewidzianych do wymiany zgodnie z dokumentacją.

Część IV:

Pytanie 1. dot. SIWZ pkt. 1 Dodatkowe informacje dotyczące przedmiotu zamówienia:

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeśli Wykonawca wykaże, że inżynier serwisowy wykonujący usługę odbył szkolenie serwisowe na typ aparatu/urządzenia, którego przegląd wykonuje potwierdzone imiennymi certyfikatami potwierdzającymi odbycie szkolenia dla sprzętu będącego przedmiotem zamówienia?

Uzasadnienie:

Pozostawiając zapis dotyczący certyfikatów wystawionych przez producenta Zamawiający uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty przez szerszy krąg Wykonawców, którzy dysponują wykwalifikowanym i przeszkolonym personelem posiadającym umiejętności i doświadczenie w przeglądach oraz konserwacji sprzętu objętego zamówieniem. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie zaproponowanej w zapytaniu zmiany poprzez złożenie stosownego oświadczenia przez Wykonawcę. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Obecny zapis Zamawiającego jest nieuzasadniony w wymiarze faktycznym jak i prawnym, narusza zasadę uczciwej konkurencji w postępowaniu, co wielokrotnie znajdowało wyraz w orzeczeniach Krajowej Izby Odwoławczej w odniesieniu do prawa materialnego, a w szczególności Ustawy o Wyrobach Medycznych z 20 maja 2010 roku. Wskazać należy, że ustawa nie określa, że działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę. Tym samym nie istnieje ograniczenie możliwości w określeniu takiego wymagania przez Zamawiającego. (Wyrok KIO z dnia 11 czerwca 2012r. sygn. akt 1073/12).

W Wyroku KIO z 3 października 2018 r., sygn. akt KIO 1913/18 wskazano wprost, że art. 90 Ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w żaden sposób nie określa, że pogwarancyjne działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez producenta. Przepis tego artykułu „adresowany jest do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu i nie jest zasadne rozszerzanie adresatów tego przepisu” Jednocześnie wyrok ten podaje, że: „Możliwość zakupu serwisu pogwarancyjnego po jak najniższej cenie leży niewątpliwie w interesie zamawiającego (i finansów publicznych)”.

„WYKONAWCA” spełnia najwyższe standardy serwisu pogwarancyjnego aparatury do diagnostyki obrazowej. Najlepiej ów fakt potwierdza współpraca z ponad 400 szpitalami w kraju.

Ad 1. Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli zakres szkolenia merytorycznie obejmował wszystkie zagadnienia analogicznego szkolenia u producenta i uwzględnił zmiany wprowadzone przez producenta do momentu wykonania usługi.

Pytanie 2. dot. Wzór umowy do SIWZ § 4. Pkt 1

Prosimy o zmianę zapisu cyt.: „Ponadto Wykonawca musi posiadać aktualne oprogramowanie serwisowe w tym klucze serwisowe do zainstalowanego na aparacie/urządzeniu oprogramowania pochodzące od wytwórcy oraz zestaw narzędzi zalecanych przez wytwórcę sprzętu” na: „Ponadto Wykonawca musi posiadać aktualne oprogramowanie serwisowe w tym klucze serwisowe do zainstalowanego na aparacie/urządzeniu oprogramowania oraz zestaw narzędzi zalecanych przez wytwórcę sprzętu w zakresie niezbędnym do realizacji przedmiotu zamówienia.”

Zapis Zamawiającego cyt.: „Ponadto Wykonawca musi posiadać aktualne oprogramowanie serwisowe w tym klucze serwisowe do zainstalowanego na aparacie/urządzeniu oprogramowania pochodzące od wytwórcy oraz zestaw narzędzi zalecanych przez wytwórcę sprzętu...”, a ściślej słowa cyt.: „ ... pochodzące od wytwórcy” uniemożliwiają udział w przedmiotowym postępowaniu jakiegokolwiek firmie konkurencyjnej wobec producenta! Oprogramowaniem pochodzącym od wytwórcy dysponuje wyłącznie producent, do którego ma prawo wyłącznie producent i jego autoryzowany partner. To także element tzw. autoryzacji! Na tym tle, prosimy o wprowadzenie wnioskowanej zmiany w oparciu o argumentację wskazaną w „Pytaniu nr 1” niniejszego Wniosku o zmianę zapisów SIWZ, w której powołujemy się na stosowne wyroki Krajowej Izby Odwoławczej.

Ad 2. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę przy zachowaniu w pełni legalnego pochodzenia oprogramowania oraz jego komponentów i zachowanie praw autorskich osób trzecich.

Pytanie 3. dot. Załącznika nr 1 Formularza asortymentowo - cenowego:

Prosimy o wyłączenie następujących aparatów firmy Siemens z pakietu nr 130 Mobilett XP Eco, Multix Top, ICONOS, Siremobil Compac, Magnetom Skyra i utworzenie dla nich osobnego pakietu.

Uzasadnienie:

Pozostawiając aparaty rtg: *Mobilett XP Eco, Multix Top, ICONOS, Siremobil Compac* oraz rezonans magnetyczny *Magnetom Skyra* w tak dużym pakiecie aparatów medycznych o niejednorodnych funkcjonalnościach i właściwościach, Zamawiający uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty poprzez brak dostępu do postępowania szerszego kręgu Wykonawców, którzy dysponują wykwalifikowanym i przeszkolonym personelem posiadającym umiejętności i doświadczenie w przeglądach oraz konserwacji sprzętu objętego zamówieniem. Jednocześnie poprzez istniejący zapis Zamawiający naruszy zasadę uczciwej konkurencji tworząc nieuzasadnioną przewagę wytwórcy aparatury medycznej – którego wszystkie aparaty zaliczone do pakietu nr 130 stanowią produkcję marki Siemens.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie zaproponowanej w zapytaniu zmiany. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając

Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Ad 3. Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie aparatów do osobnego pakietu 130A. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 4. dot. Załącznika nr 1 Formularza asortymentowo - cenowego:

Prosimy o wyłączenie następujących aparatów firmy Philips z pakietu nr 118 Allura FD20 oraz C –BV Endura i utworzenie dla nich osobnego pakietu.

Uzasadnienie:

Pozostawiając aparat rtg C–BV Endura oraz angiograf Allura FD20 w tak dużym pakiecie aparatów medycznych o niejednorodnych funkcjonalnościach i właściwościach, Zamawiający uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty poprzez brak dostępu do postępowania szerszego kręgu Wykonawców, którzy dysponują wykwalifikowanym i przeszkolonym personelem posiadającym umiejętności i doświadczenie w przeglądach oraz konserwacji sprzętu objętego zamówieniem. Jednocześnie poprzez istniejący zapis Zamawiający naruszy zasadę uczciwej konkurencji tworząc nieuzasadnioną przewagę wytwórcy aparatury medycznej – którego wszystkie aparaty zaliczone do pakietu nr 130 stanowią produkcję marki Philips.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie zaproponowanej w zapytaniu zmiany. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Ad 4. Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie aparatów do osobnego pakietu 118A. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 5. dot. Załącznika nr 1 Formularza asortymentowo - cenowego:

Prosimy o wyłączenie następujących aparatów firmy GE z pakietu nr 45 Optima CT660 oraz Signa 1.5T HDxt Echosp i utworzenie dla nich osobnego pakietu.

Uzasadnienie:

Pozostawiając tomograf komputerowy GE Optima CT660 oraz rezonans magnetyczny Signa 1.5T HDxt Echosp w tak dużym pakiecie aparatów medycznych o niejednorodnych funkcjonalnościach i właściwościach, Zamawiający uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty poprzez brak dostępu do postępowania szerszego kręgu Wykonawców, którzy dysponują wykwalifikowanym i przeszkolonym personelem posiadającym umiejętności i doświadczenie w przeglądach oraz konserwacji sprzętu objętego zamówieniem. Jednocześnie poprzez istniejący zapis Zamawiający naruszy zasadę uczciwej konkurencji tworząc nieuzasadnioną przewagę wytwórcy aparatury medycznej – którego wszystkie aparaty zaliczone do pakietu nr 130 stanowią produkcję marki GE.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie zaproponowanej w zapytaniu zmiany. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i racjonalizacji wydatków.

Ad 5. Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie aparatów do osobnego pakietu 45A. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Część V.

Pytanie 1. Dotyczy: Treści SIWZ Rozdział nr 3 (Wymaga się aby inżynier serwisowy wykonujący usługę posiadał aktualne szkolenie u wytwórcy sprzętu na typ aparatu/urządzenia, którego przegląd wykonuje potwierdzone certyfikatem, który zobowiązuje się przedłożyć Zamawiającemu przed przystąpieniem do wykonywania usługi):

... wnosimy o uwzględnienie w celu potwierdzenia okoliczności o których mowa w rozdziale nr 3 jako alternatywy dla imiennego certyfikatu autoryzując producenta dopuszczającą świadczenie usług serwisowych. Prośba wynika stąd, że niektórzy producenci nie wystawiają imiennych certyfikatów, a ogólne autoryzacje uprawniające do realizacji czynności serwisowych?

Ad 1. Zamawiający nie wymaga posiadania autoryzacji, wymaga kompetencji pracowników opisanych w SIWZ i odpowiedziach.

Część VI.

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie do osobnego pakietu endoskopów: LF-TP, GIF-PQ20, GIF-Q160, GIF-Q165, GIF-Q180, CF-Q180AL, WA02943A, WA29042B, TJF-145, CYF-VHA, URF-V.

Prośbę swą motywujemy tym, że endoskopy giętkie wyróżniają się inną specyfiką, niż pozostały sprzęt. Wymagają innych testów oraz narzędzi i urządzeń do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego, który powinien się odbywać w siedzibie Wykonawcy. Pozostały sprzęt, ujęty w pakiecie nr 113, może być sprawdzany w siedzibie Zamawiającego. Zgoda pozwoli na uczestnictwo w postępowaniu większej ilości firm specjalizujących się wyłącznie w obsłudze aparatów endoskopowych, co zwiększy konkurencyjność i transparentność przetargu.

Ad 1. Tak, zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie ww. do pakietu 113A. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na to, aby naprawa przedmiotu zamówienia była wykonana z użyciem części nowych, które posiadają cechy i właściwości nie gorsze niż części oryginalne. W przypadku pakietu nr 113 – endoskopy oraz sprzęt endoskopowy firmy Olympus – do części oryginalnych dostęp ma tylko firma Olympus. Zgoda pozwoli na uczestnictwo w postępowaniu większej ilości firm specjalizujących się w obsłudze wyłącznie sprzętu endoskopowego, co zwiększy konkurencyjność i transparentność przetargu.

Ad 2. Przedmiotem postępowania jest wykonanie przeglądów. Naprawa z użyciem części innych niż oryginalne jest odtworzeniem wyrobu medycznego i niesie związane z tym konsekwencje, więc Zamawiający wymaga zastosowania części oryginalnych.

Część VII.

Pytanie 1. Dotyczy formularza cenowego – zadanie nr 130

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie „Respiratora stacjonarnego z opcją do MRI” z pakietu nr 130, ponieważ na dzień dzisiejszy usługi serwisowe w/w respiratora nie są świadczone przez ten sam podmiot, który posiada autoryzację producenta do świadczenia usług serwisowych pozostałej aparatury medycznej wymienionej w zadaniu 130?

Ad 1. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na proponowane wyłączenie. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo- cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 2. Dotyczy formularza cenowego – zadanie nr 130

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację formularza cenowego w zakresie zadania nr 130 poz. Rezonans magnetyczny poprzez zmianę ilości wymaganych przez wytwórcę przeglądów w roku na 2? Zgodnie z zaleceniami producenta Rezonans Magnetyczny MAGNETOM Skyra winien zostać poddany przeglądowi 2 razy w ciągu roku.

Ad 2. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację formularza cenowego.

Część VIII.

Pytanie 1. Dotyczy treści umowy w § 9 pkt 1, 2

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% licząc od wartości umowy netto za każdy dzień opóźnienia.

Ad 1. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2. Dotyczy treści umowy w § 9 pkt 3

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie Stron, a tym samym zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie kary, dla Zamawiającego, w wysokości, jak dla Wykonawcy, za odstąpienie od umowy przez Strony, z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

Ad 2. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Dotyczy treści SIWZ w III OPZ

Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy oświadczenia potwierdzającego posiadanie aktualnego, legalnego oprogramowania serwisowego w tym kluczy serwisowych do zainstalowanego na aparacie/urządzeniu oprogramowania pochodzącego od wytwórcy oraz zestawu narzędzi zalecanych przez wytwórcę sprzętu oferowanego urządzenia?

Wyjaśniamy, iż wiele firm posługuje się nielegalnym i nieautoryzowanym oprogramowaniem. Używanie takiego oprogramowania może prowadzić do sytuacji, w której określone prawem wymagania zasadnicze dla danego wyrobu nie zostaną spełnione, co może nieść ryzyko w sferze bezpieczeństwa, jakości czy niezawodności wyrobu medycznego.

Dodatkowo może niekorzystnie wpływać na funkcjonowanie pozostałych komponentów, prowadzić do nieprawidłowego działania lub awarii. 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.

Ad 3. Zamawiający wymaga w całości legalnego oprogramowania w tym kluczy serwisowych zgodnie z wcześniejszymi odpowiedziami.

Część IX.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu 118:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 118 pozycji 1,4-9,11,31-32 (angiograf, aparaty EKG, aparat RTG, aparaty USG, echokardiograf, pulsoksymetry) i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty przez certyfikowany serwis.

Ad 1. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie kardiomonitorów i serwerów pomiarowych do pakietu 118B. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony

Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnioną zmianą:

<http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-prze%C5%82ad%C3%B3w-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Część X.

Pytanie 1. Z uwagi na fakt, że nasza firma specjalizuje się w serwisowaniu echokardiografów i aparatów USG firmy General Electric a w pakiecie 45 wyszczególnione są również inne aparaty, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie dwóch aparatów USG VOLUSON S6 w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?

Ad 1. Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo- cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-prze%C5%82ad%C3%B3w-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 2. Dotyczy SIWZ p. III Opis przedmiotu zamówienia oraz ogłoszenia punkt II.4: Czy Zamawiający wykreśli z czynności przeglądów – konserwacji punkt dotyczący wymiany głowic. Głowice ultrasonograficzne nie są zaliczane do materiałów eksploatacyjnych podlegających wymianie podczas przeglądu aparatu, a z uwagi na ich wartość procedura wymiany winna podlegać oddzielnemu postępowaniu przetargowemu.

Ad 2. Zamawiający zgadza się z powyższą interpretacją. Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

Pytanie 3. Dotyczy SIWZ p. III Opis przedmiotu zamówienia oraz ogłoszenia p. II.4: Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu: „Ponadto Wykonawca musi posiadać aktualne oprogramowanie serwisowe w tym klucze serwisowe do zainstalowanego na aparacie/urządzeniu oprogramowania pochodzące od – wytwórcy oraz zestaw narzędzi zalecanych przez wytwórcę sprzętu.” na „Zaleca się aby Wykonawca posiadał aktualne oprogramowanie serwisowe w tym klucze serwisowe do zainstalowanego na aparacie/urządzeniu oprogramowania pochodzące od – wytwórcy oraz zestaw narzędzi zalecanych przez wytwórcę sprzętu.” Pierwotny zapis daje możliwość wzięcia udziału w postępowaniu jedynie podmiotom autoryzowanym. Zmiana zapisu dopuści do udziału również podmioty nieautoryzowane, które wykonują przeglądy i konserwacje urządzeń medycznych zgodnie z procedurami producenta oraz wymogami ustawy o wyrobach medycznych, co wpłynie na konkurencyjność ofert.

Ad 3. Zamawiający nie wymaga posiadania autoryzacji, wymaga kompetencji pracowników opisanych w SIWZ i odpowiedziach.

Część XI.

Pytanie 1. dot. załącznika nr 6 do SIWZ tj. wzoru umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Ad 1. Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany do treści umowy.

Pytanie 2. dot. załącznika nr 6 do SIWZ tj. wzoru umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Ad 2. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wyłączenie.

Pytanie 3. dot. załącznika nr 6 do SIWZ tj. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Ad 3. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 4. dot. załącznika nr 6 do SIWZ tj. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy zapisów dotyczących Prawa własności intelektualnej i przemysłowej:

a. W przypadku wymiany części zamiennych

(1) w razie zaistnienia roszczenia osoby trzeciej, Zamawiający i Wykonawca przystąpią do wzajemnych konsultacji co do zakresu i trybu podjęcia środków prawem przewidzianych względem roszczenia osoby trzeciej. W przypadku nieosiągnięcia porozumienia w terminie 7 dni od rozpoczęcia konsultacji w tym zakresie, obowiązywać będzie tryb opisany poniżej w pkt. (2).

(2) Zamawiający przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad postępowaniem w sprawie roszczenia oraz będzie świadczył na rzecz Wykonawcy wszelką możliwą pomoc jeśli Wykonawca tego zażąda.

b. W przypadku uznania roszczenia osoby trzeciej za zasadne Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do

(i) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z wymienionej części

(ii) zastąpienia lub zmodyfikowania wymienionej części w celu uniknięcia naruszenia lub

(iii) zapłaty odszkodowania w wysokości zasądzonej prawomocnym wyrokiem sądu i nieprzekraczającej trzykrotności wartości brutto umowy.

Ad 4. Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanych zapisów do umowy.

Pytanie 5. Dotyczy Załącznika nr 1, Formularza asortymentowo-cenowego, pakiet 118.

Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć z pakietu nr 118 poniższe pozycje- do osobnego pakietu 118a?

Aparat do znieczulania	IntelliSave AX700	wg. harmonogramu	15
Aparat do znieczulania	Siesta i TS	wg. harmonogramu	1

Ad 5. Tak, zamawiający wyraża zgodę na proponowane wyłączenie. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo- cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 6. Dotyczy Załącznika nr 6 – Projekt umowy, §10, pkt 4

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zwiększenia ilości urządzeń wchodzących w skład Przedmiotu Zamówienia (podlegających przeglądom i konserwacjom) – zgodnie z zapisem §10, pkt 4- Wykonawca wystawi fakturę za dodatkowe usługi, zgodnie z warunkami płatności zawartymi w §5 Umowy. Obecny zapis nie jest precyzyjny i sugeruje, że ewentualne dodatkowe przeglądy będą wykonywane w ramach kwoty zaoferowanej w umowie (co jest bardzo trudne do oszacowania przez Wykonawcę).

Ad 6. Tak , Wykonawca wystawi fakturę za dodatkowe usługi, zgodnie z warunkami płatności zawartymi w §5 Umowy.

Pytanie 7. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie numerów seryjnych urządzeń wymienionych w pakietach 117 i 118. Uprzejmie prosimy o wprowadzenie numerów seryjnych do umowy.

Ad 7. Poniżej zestawienie numerów seryjnych, podane wszystkie serwery pomiarowe.

Lp	Kategoria	Nazwa urządzenia	Nr Seryjny	Rok prod.	Typ
1	Angiograf	Angiograf cyfrowy stacjonarny	2253	2014	Allura FD20
2	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK33500527	2013	IntelliSave AX700
3	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK33500525	2013	IntelliSave AX700
4	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK33500526	2013	IntelliSave AX700
5	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK33500524	2013	IntelliSave AX700
6	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901702	2015	IntelliSave AX700
7	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901701	2015	IntelliSave AX700
8	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901679	2015	IntelliSave AX700
9	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901608	2015	IntelliSave AX700
10	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901708	2015	IntelliSave AX700
11	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901704	2015	IntelliSave AX700
12	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901709	2015	IntelliSave AX700
13	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901706	2015	IntelliSave AX700

14	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901705	2015	IntelliSave AX700
15	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK42901707	2015	IntelliSave AX700
16	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	DK33500531	2014	IntelliSave AX700
17	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania	AM5156609	2015	Siesta i TS
18	Aparat EKG	Aparat EKG	USO0612006	2006	Trim II
19	Aparat EKG	Aparat EKG	USO0612007	2006	Trim II
20	Aparat EKG	Aparat EKG	USN0508079	2005	Trim II
21	Aparat EKG	Aparat EKG z wózkiem	US00606559	2003	Page Wirter 200
22	Aparat RTG	Aparat RTG	10000359	2010	Bucky Diagnost CS
23	Aparat RTG	Aparat RTG z ramieniem C	001488	2010	C –BV Endura typ 718 074
24	Aparat USG	Aparat USG	B0G9B6	2013	ECHO IE 33 xMatrix
25	Aparat USG	Aparat USG	US91410733	2014	Sparq
26	Aparat USG	Aparat USG Philips HD11XE	USD1078705	2011	HD 11XE
27	Aparat USG	Aparat USG Philips HD11XE	US 21077317	2010	HD 11XE
28	Centrala intensywnego nadzoru	Centrala Intens. Nadzoru/bez kardiomonitora	4632A08336	2006	Intellivue iX
29	Centrala intensywnego nadzoru	Centrala Intens. Nadzoru/bez kardiomonitora	4632A08337	2006	Intellivue iX
30	Centrala intensywnego nadzoru	Centrala intensywnego nadzoru	2UA4320DXJ	2014	Intellivue iX
31	Centrala intensywnego nadzoru	Centrala intensywnego nadzoru M 3150 + 4xmonit.	4744A02690	2008	Intellivue iX
32	Centrala monitorująca	Centrala monitorująca IX z wyposażeniem	7J3H-41PZ-6	2014	Intellivue iX
33	Aparat USG	Echokardiograf	US315F1233	2015	Affiniti 70
34	Aparat USG	Echokardiograf	USN16B1021	2016	Epiq 7
35	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE728B3293	2013	MP 30
36	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE54015290	2005	MP 30
37	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE54015296	2005	MP 30
38	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE74807349	2008	MP 5
39	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE74807375	2008	MP 5
40	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE74807363	2008	MP 5
41	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE74807369	2008	MP 5
42	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE91349141	2012	MP 5
43	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE46986895	2015	MP 5
44	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE50187152	2015	MP 5
45	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021954	2005	MP 50
46	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021956	2005	MP 50
47	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021896	2005	MP 50
48	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021910	2005	MP 50

49	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701790	2003	MP 60
50	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701783	2003	MP 60
51	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701854	2003	MP 60
52	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701848	2003	MP 60
53	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701859	2003	MP 60
54	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701775	2003	MP 60
55	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701842	2003	MP 60
56	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701844	2003	MP 60
57	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701772	2003	MP 60
58	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701791	2003	MP 60
59	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701789	2003	MP 60
60	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE22701787	2003	MP 60
61	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35130262	2015	MX 400
62	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35130271	2015	MX 400
63	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35111472	2014	MX 450
64	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35111474	2014	MX 450
65	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35111496	2014	MX 450
66	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35111473	2014	MX 450
67	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35111476	2014	MX 450
68	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35111477	2014	MX 450
69	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35179902	2017	MX 450
70	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE35179901	2017	MX 450
71	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47828379	2014	MX 700
72	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47828420	2014	MX 700
73	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47828385	2014	MX 700
74	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735538	2014	MX800
75	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735506	2014	MX800
76	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735518	2014	MX800
77	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735419	2014	MX800
78	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735536	2014	MX800
79	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735516	2014	MX800
80	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735535	2014	MX800
81	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735509	2014	MX800
82	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735523	2014	MX800
83	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735505	2014	MX800
84	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735530	2014	MX800
85	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735410	2014	MX800
86	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE47735503	2014	MX800
87	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE315F5085	2014	X2
88	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE037C2667	2013	X2
89	Kardiomonitor	Kardiomonitor do pracy w środowisku MRI	US33600178	2014	Expression MR200
90	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE62221193	2006	MP 20 Junior
91	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE62221160	2006	MP 20 Junior

92	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE62221191	2006	MP 20 Junior
93	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE62221163	2006	MP 20 Junior
94	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE62221173	2006	MP 20 Junior
95	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE54011265	2005	MP 20 Junior
96	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE54011259	2005	MP 20 Junior
97	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE54011286	2005	MP 20 Junior
98	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE72871919	2010	MP 30
99	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE 72871921	2010	MP 30
100	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021906	2005	MP 50
101	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021913	2005	MP 50
102	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021914	2005	MP 50
103	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021947	2005	MP 50
104	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021952	2005	MP 50
105	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021959	2005	MP 50
106	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021903	2005	MP 50
107	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021964	2005	MP 50
108	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021904	2005	MP 50
109	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021911	2005	MP 50
110	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021962	2005	MP 50
111	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE44021955	2005	MP 50
112	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE46983663	2014	MP 5
113	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE12524146	2014	MX 700
114	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE83636789	2010	X2
115	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE83636812	2010	X2
116	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips	DE83636784	2010	X2
117	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228894	2006	MP 30
118	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228876	2006	MP 30
119	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228893	2006	MP 30
120	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228886	2006	MP 30
121	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228891	2006	MP 30
122	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228772	2006	MP 30
123	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228873	2006	MP 30
124	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228769	2006	MP 30
125	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228868	2006	MP 30
126	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228864	2006	MP 30
127	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228780	2006	MP 30
128	Kardiomonitor	Kardiomonitor Philips IntelliVue	DE62228779	2006	MP 30
129	Centrala intensywnego nadzoru	M3150 – Centrala IntelliVue z pakietem SWITCH x 2 komputerem centrali dc710-PM110UC , modułem defibrylacji dwufazowej HeartStart XL	4536A00676	2005	Intellivue iX
130	Kardiomonitor	Moduł X2 ze stacją z ekranem dotykowym 17"	200843001301	2010	XDS
131	Kardiomonitor	Moduł X2 ze stacją z ekranem dotykowym 17"	200843001286	2010	XDS
132	Serwer	Monitor kapnografii z wyposażeniem do MP50	US93511390	2010	M2741A

	pomiarowy do kapnografii				
133	Serwer pomiarowy do kapnografii	Monitor kapnografii z wyposażeniem do MP50	US93511400	2010	M2741A
134	Serwer pomiarowy do kapnografii	Monitor kapnografii z wyposażeniem do MP50	US93511372	2010	M2741A
135	Serwer pomiarowy do kapnografii	Monitor kapnografii z wyposażeniem do MP50	US93511384	2010	M2741A
136	Kardiomonitor	Monitor transportowy z wyposażeniem	DE00836581	2003	M3046A
137	Nadajnik telemetryczny	Nadajnik telemetryczny	US01849817	2014	MX 40
138	Nadajnik telemetryczny	Nadajnik telemetryczny	US01849822	2014	MX 40
139	Nadajnik telemetryczny	Nadajnik telemetryczny	US01849820	2014	MX 40
140	Nadajnik telemetryczny	Nadajnik telemetryczny	US01849824	2014	MX 40
141	Nadajnik telemetryczny	Nadajnik telemetryczny	US01849812	2014	MX 40
142	Nadajnik telemetryczny	Nadajnik telemetryczny	US01849813	2014	MX 40
143	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN21212693	2014	SureSigns VS2+
144	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN21212692	2014	SureSigns VS2+
145	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN42726673	2016	SureSigns VS2+
146	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN42726674	2016	SureSigns VS2+
147	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN42726675	2016	SureSigns VS2+
148	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN21212694	2014	SureSigns VS2+
149	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN21212691	2014	SureSigns VS2+
150	Pulsoksymetr	Pulsoksymetr	CN21212690	2014	SureSigns VS2+
151	Aparat EKG	Serwer EKG Page Writer 860288	USN0508077	2005	Trim II
152	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	3805G24689	2011	I 1012A
153	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE8052829	2011	M1006B
154	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE805R8970	2016	M1006B
155	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE41801590	2014	M1011A
156	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE41801596	2014	M1011A

157	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE41544996	2014	M1012A
158	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE41549622	2014	M1012A
159	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE41545004	2014	M1012A
160	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE41545013	2014	M1012A
161	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	3805G65723	2016	M1029A
162	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE10901680	2011	M1034A BIS
163	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE94539270	2003	M3000A
164	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5978	2006	M3001A
165	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5827	2010	M3001A
166	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5829	2000	M3001A
167	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22708484	2011	M3001A
168	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22706218	2011	M3001A
169	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5985	2011	M3001A
170	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE71719566	2011	M3001A
171	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F6105	2011	M3001A
172	Serwer Pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907U8494	2011	M3001A

	Kardiomonitora Philips				
173	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F6112	2011	M3001A
174	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5805	2006	M3001A
175	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A3660	2016	M3001A
176	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F6027	2011	M3001A
177	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22706132	2006	M3001A
178	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22705105	2011	M3001A
179	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22705892	2003	M3001A
180	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22706107	2003	M3001A
181	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22705893	2003	M3001A
182	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907U3709	2010	M3001A
183	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907U3711	2010	M3001A
184	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22739646	2003	M3001A
185	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22754686	2003	M3001A
186	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907V1854	2005	M3001A
187	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907F1274	2005	M3001A

188	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE717M4120	2005	M3001A
189	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632D0874	2005	M3001A
190	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907E7291	2005	M3001A
191	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512B6853	2005	M3001A
192	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE4680E9H9	2015	M3001A
193	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A2533	2005	M3001A
194	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22716175	2005	M3001A
195	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A2515	2005	M3001A
196	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F6107	2006	M3001A
197	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE907U6356	2010	M3001A
198	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A2907	2005	M3001A
199	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F6011	2006	M3001A
200	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632G4295	2010	M3001A
201	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE717K3267	2006	M3001A
202	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5971	2006	M3001A
203	Serwer Pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE717J7193	2014	M3001A

	Kardiomonitora Philips				
204	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22706221	2003	M3001A
205	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5811	2006	M3001A
206	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE9070C7PV	2013	M3001A
207	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE632F5732	2006	M3001A
208	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A3101	2005	M3001A
209	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A3961	2005	M3001A
210	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A3099	2005	M3001A
211	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A3945	2005	M3001A
212	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A2906	2005	M3001A
213	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A3950	2005	M3001A
214	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE22706218	2005	M3001A
215	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE512A2225	2005	M3001A
216	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE623F5829	2006	M3001A
217	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263684	2014	M3012A
218	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263685	2014	M3012A

219	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263676	2014	M3012A
220	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263677	2014	M3012A
221	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263678	2014	M3012A
222	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263679	2014	M3012A
223	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263680	2014	M3012A
224	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263682	2014	M3012A
225	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45263683	2014	M3012A
226	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438732	2014	M3014A
227	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438733	2014	M3014A
228	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438734	2014	M3014A
229	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438728	2014	M3014A
230	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438730	2014	M3014A
231	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438731	2014	M3014A
232	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE45438735	2014	M3014A
233	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE83715613	2010	M3014A
234	Serwer Pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE83715612	2010	M3014A

	Kardiomonitora Philips				
235	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE83715609	2010	M3014A
236	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE83715618	2010	M3014A
237	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE455A9994	2017	M3015A
238	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE455B0064	2017	M3015A
239	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE43522495	2003	M3015A
240	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE13857260	2016	M3015A
241	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE13863179	2016	M3015A
242	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE43522496	2006	M3015A
243	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE43516384	2005	M3015A
244	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE43516383	2005	M3015A
245	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE02002612	2006	M3015A
246	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE90601831	2011	M3016A
247	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE90601832	2011	M3016A
248	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE90601842	2011	M3016A
249	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7843	2014	X2
250	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7825	2014	X2

251	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7833	2014	X2
252	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7830	2014	X2
253	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7840	2014	X2
254	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7877	2014	X2
255	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE5759225	2017	X2
256	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE575R8974	2017	X2
257	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE575R8794	2017	X2
258	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7945	2014	X2
259	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7971	2014	X2
260	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7922	2014	X2
261	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7561	2014	X2
262	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7931	2014	X2
263	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7939	2014	X2
264	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7818	2014	X2
265	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7933	2014	X2
266	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7947	2014	X2
267	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7919	2014	X2
268	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7920	2014	X2
269	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7938	2014	X2
270	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7948	2014	X2
271	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7973	2014	X2
272	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE466G7957	2014	X2
273	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE315E2783	2014	X2
274	Serwer pomiarowy	Serwer Pomiarowy Kardiomonitora Philips	DE83636784	2011	X2
275	Centrala intensywnego nadzoru	System intensywnego nadzoru z centrala/10kardiomon	4536A00676	2005	Intellivue iX
276	Aparat USG	Ultrasonograf	US31179052	2011	HD 11 XE

Pytanie 8. Ze względu na to, że w trakcie świadczenia serwisu Wykonawca przetwarzać będzie dane osobowe zarówno pacjentów jak i personelu Zamawiającego prosimy Zamawiającego o przedstawienie wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Ad 8. Zamawiający zamieścił wzór umowy na stronie internetowej w zakładce dotyczącej przedmiotowego postępowania: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Część XII.

Wykonawca...dostawca innowacyjnych technologii i usług, które wyznaczają nowe standardy opieki medycznej, działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579, zwana dalej „ustawą Pzp”), a także na podstawie nowelizacji ustawy z dnia 22 czerwca 2016r., wnosimy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również wprowadzenie zmian do specyfikacji, precyzujących jej treść ustosunkowując się do poniższych pytań.

Wskazujemy również iż bezspornym w doktrynie jest to, że utrzymanie właściwego poziomu sprawności sprzętu i aparatury medycznej, to bez wątpienia priorytet każdej placówki medycznej. Przygotowanie zatem w tym zakresie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wymaga zachowania szczególnej precyzji w zakresie sporządzanego opisu przedmiotu zamówienia, jak również bardzo dokładnej analizy wszystkich potrzeb i wymagań zamawiającego (*Komentarze praktyczne, Zamówienia na usługi przeglądu, serwisu pogwarancyjnego oraz naprawy aparatury i sprzętu medycznego, Sasin Aleksandra, Lex*) z tego względu prosimy o wyjaśnienie i udzielenie odpowiedzi na następujące pytania do opisu przedmiotu zamówienia:

Pytanie 1. dotyczy zapisów SIWZ

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

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

Ad 1. Zamawiający nie wymaga autoryzacji , wymaga potencjału i umiejętności określonych w SIWZ.

Pytanie 2. dotyczy zapisów SIWZ

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

TAK, Zamawiający 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 tejże 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:

Ad 2. 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.”

Pytanie 3. dotyczy zapisów SIWZ

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

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

Ad 3. Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi; dopuszcza możliwość dostarczenia opcji serwisowych zalecanych przez wytwórcę sprzętu w trakcie przeglądu.

Pytanie 4. dotyczy Pakietu 29

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż działając zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) Zamawiający będzie **wymagać i egzekwować od Wykonawców** (w postaci zewnętrznych kontroli doraźnych przez producenta sprzętu) wykonania przeglądu **aparatów do znieczulania** zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Opis części	co 12 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji
Uszczelki gniazd parowników komplet	ü	ü
Zawór grzybkowy wentylatora		ü
Uszczelka zaworu oddechu spontanicznego		ü
Akumulator aparatu do znieczulania		ü

Ad 4. Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 5, dotyczy Pakietu 29

Prosimy Zamawiającego o informacje czy aparaty do znieczulania posiadają dodatkowe monitory, które należy uwzględnić w wycenie, jeżeli tak prosimy o podanie typu i producenta monitora.

Tak, wyszczególniony w pakiecie

Pytanie 6, dotyczy Pakietu 29

Prosimy Zamawiającego o informacje czy przy monitorach znajdują się moduły gazowe? Jeżeli tak prosimy o dokładne podanie nazw i typów.

Ad 6. Tak, 2 moduły o nr seryjnych : 63001175 ;6310551

Pytanie 7. dotyczy Pakietu 29

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu MONITORA oraz MODUŁU GAZOWEGO zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą ?

Description	co 12 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji	co 36 miesięcy liczone od daty instalacji	co 48 miesięcy liczone od daty instalacji
Zestaw serwisowy 12 miesięczny Moduł E-CXXXXX	✓	✓	✓	✓
Pochłaniacz CO2 modułu gazowego				✓

Ad 7. Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 8. dotyczy Pakietu 29

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż działając zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) Zamawiający będzie **wymagać i egzekwować od Wykonawców** (w postaci zewnętrznych kontroli doraźnych przez producenta sprzętu) wykonania przeglądu kardiomonitorów zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Ad 8. Zamawiający wymaga wykonania przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta
Kardiomonitorzy:

Opis części	co 60 miesięcy od daty instalacji
Bateria litowo-jonowa	<input checked="" type="checkbox"/>

Opis części	co 12 miesięcy od daty instalacji	co 96 miesięcy od daty instalacji
filtr powietrza monitora	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
filtr powietrza wyświetlacza	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
SRAM/Timekeeper battery		<input checked="" type="checkbox"/>

Pytanie 9. dotyczy Pakietu 29

Czy kardiomonitorzy posiadają moduły pomiarowe, których przegląd należy uwzględnić w ofercie cenowej przeglądu. Jeśli tak to prosimy o podanie rodzaju zainstalowanego modułu.

Ad 9. Tak, F-CM1, patrz pyt 6; kardiomonitorów S/5 FM zamawiający posiada 2 szt.

Pytanie 10. dotyczy Pakietu 112

Czy inkubatory posiadają stanowiska do resuscytacji, których przegląd należy uwzględnić w ofercie przetargowej?

Ad 10. Tak.

Pytanie 11, dotyczy Pakietu 112

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu inkubatora zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Description	co 12 miesięcy od daty instalacji	co 24 miesiące od daty instalacji	co 36 miesięcy od daty instalacji
Czujnik tlenowy O2	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Filter cylinder servo2	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Akumulator inkubatora	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Silnik wentylatora	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>

Ad 11. Zamawiający wymaga wykonania przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta

Pytanie 12. dotyczy Pakietu 112

Czy inkubatory wymagają wymiany akumulatorów? Jeżeli tak, to czy mają być wliczone w cenę przeglądu czy będą rozliczane osobno na podstawie odrębnej oferty?

Ad 12. Akumulatory należy uwzględnić w ofercie, jeśli inkubator w wyniku przeglądu nie będzie wymagał akumulatora to wykonawca nie uwzględni go w fakturze

Pytanie 13, dotyczy Pakietu 29, 45, 112

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 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?

Ad 13. Wymagania dla wszystkich wykonawców są jednakowe określone w SIWZ i odpowiedziach.

Pytanie 14. dotyczy zapisów Wzoru Umowy

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

„W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy lub przeglądu aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych za przekroczenie terminów określonych w umowie i Planie Przeglądów (o ile dotyczy), Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. Wykonawca przygotowuje wtedy orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.” z uwagi na dużą ilość starszych systemów.

Ad 14. Zamawiający wprowadza zmianę w paragrafie 9 projektu umowy: W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać diagnostyki/przeglądu aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych, z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udowodnione przez Wykonawcę i Producenta), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, w zakresie postanowień o karach umownych określonych w SIWZ. Wykonawca przygotowuje wtedy orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.

Pytanie 15, dotyczy Pakietu 29, 45, 112

Zwracamy się z prośbą o podanie numerów seryjnych urządzeń wraz z datą instalacji w celu przygotowania rzetelnej oferty.

Ad 15. Zestawienie urządzeń:

LP	Kategoria	Nazwa urządzenia	Nr Seryjny	Rok Prod.	Typ
1	Aparat do znieczulania	Aparat do znieczulania z monitorem	ANCL01101	2007	AESPIRE 7900
2	Aparat EKG	Aparat EKG	510005001	2008	MAC 500
3	Aparat EKG	Aparat EKG	500007635	2006	MAC 500
4	Aparat EKG	Aparat EKG 12 odp. V.1.2 z wózkiem f.GE	550000305	2005	MAC 1200S
5	Aparat EKG	Aparat EKG 12 odp. V.1.2 z wózkiem f.GE	550019779	2005	MAC 1200S
6	Aparat USG	Aparat USG	261017SU8	2014	Voluson S6 BT 14
7	Aparat USG	Aparat USG	VS6000625	2016	Voluson S6 BT16
8	Inkubator	Inkubator zamknięty podstawowy	HDHR53123	2013	Giraffe
9	Kardiomonitor	Kardiomonitor +szyna z półką	6035723	2005	S/5 FM
10	Kardiomonitor	Kardiomonitor +szyna z półką	6035722	2005	S/5 FM
11	Kardiomonitor	Kardiomonitor Modułowy S/5 ACM	4592112	2002	F-CM1
12	Kardiomonitor	Kardiomonitor Modułowy S/5 ACM	6320912	2007	F-CM1
13	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456417PAS	2016	Corometrics 171
14	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456418PAS	2016	Corometrics 171
15	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16466439PAS	2016	Corometrics 171
16	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16466431PAS	2016	Corometrics 171
17	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456399PAS	2016	Corometrics 171
18	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456414PAS	2016	Corometrics 171
19	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456415PAS	2016	Corometrics 171
20	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456416PAS	2016	Corometrics 171
21	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16446387PAS	2016	Corometrics 171

22	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNU16456397PAS	2016	Corometrics 171
23	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNV16436342PAS	2016	Corometrics 172
24	Kardiotokograf	Kardiotokograf	SNV16436348PAS	2016	Corometrics 172
25	Rezonans	Rezonans magnetyczny	R7469	2018	Signa 1.5T HDxt Echosp
26	Stanowisko resuscytacyjne	Stanowisko resuscytacyjne	SF816465783PA	2016	Lullaby Warmer Giraffe Star
27	Stanowisko resuscytacyjne	Stanowisko resuscytacyjne	SF816465782PA	2016	Lullaby Warmer Giraffe Star
28	Stanowisko resuscytacyjne	Stanowisko resuscytacyjne	SF816465778PA	2016	Lullaby Warmer Giraffe Star
29	Stanowisko resuscytacyjne	Stanowisko resuscytacyjne	SF816465765PA	2016	Lullaby Warmer Giraffe Star
30	Stanowisko resuscytacyjne	Stanowisko resuscytacyjne	SF816465781PA	2016	Lullaby Warmer Giraffe Star
31	Tomograf komputerowy	Tomograf komputerowy	Nr systemu:600151CT02 sn:433447CNO	2013	Optima CT660

Pytanie 16. dotyczy Pakietu 45

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

Ad 16. Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia

Pytanie 17. dotyczy Pakietu 45

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

AD 17. Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia.

Pytanie 18, dotyczy Pakietu 45

Czy Zamawiający będzie wymagał przedłożenia umowy licencyjnej uprawniającej do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, wraz z informacją o terminie obowiązywania umowy, od Wykonawcy niebędącego autoryzowanym serwisantem wytwórcy?

Ad 18. Zamawiający będzie wymagał tego od wszystkich wykonawców.

Pytanie 19. dotyczy Pakietu 45

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby klucze oraz kody serwisowe pochodziły z udokumentowanego źródła?

Ad 19. Tak, Zamawiający będzie wymagał, aby klucze oraz kody serwisowe pochodziły z udokumentowanego źródła.

Pytanie 20. dotyczy Pakietu 45

Czy zamawiający będzie wymagał przed przystąpieniem do wykonywania umowy potwierdzenia zakupu kodów dostępu do urządzeń od autoryzowanego serwisu?

Ad 20. Zamawiający będzie wymagał potwierdzenia legalności wykorzystywanego oprogramowania

Pytanie 21. dotyczy Pakietu 45

Czy Zamawiający będzie wymagał przedstawienia umowy licencyjnej uprawniającej do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia wraz z informacją o terminie obowiązywania umowy, dotyczy Wykonawcy niebędącego autoryzowanym serwisantem wytwórcy?

Ad 21. Zamawiający będzie wymagał potwierdzenia legalności wykorzystywanej dokumentacji.

Pytanie 22. dotyczy Pakietu 45

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

Ad 22. Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 23. dotyczy Pakietu 45

Czy Zamawiający będzie wymagał posiadania systemu zdalnej diagnostyki, który spełnia międzynarodową normę standaryzującą system zarządzania bezpieczeństwem informacji ISO/IEC 27001:2013? Norma ta jest zgodna z ustawą RODO i zapewnia bezpieczeństwo przesyłania i przechowywania danych wrażliwych.

Ad 23. Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 24, dotyczy Pakietu 45

Czy Zamawiający poprzez udokumentowane kwalifikację rozumie aktualne certyfikaty wydane przez producenta na konkretne urządzenie?

Ad 24. Zamawiający nie wymaga autoryzacji , wymaga potencjału i umiejętności określonych w SIWZ.

Pytanie 25, dotyczy Pakietu 29, 45, 112

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

Ad 25. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zasad oceny ofert.

Część XIII.

Pytanie 1. Zwracamy się z prośbą o udzielenie dodatkowych informacji odnośnie prowadzonego postępowania:

Pakiet 6 Koncentratory tlenu szt. 22

Pakiet 31 Koncentrator tlenu szt. 2

Pakiet 61 Koncentrator tlenu szt 5

- odnośnie powyższych bardzo proszę o określenie lokalizacji urządzeń - czy wszystkie znajdują się w siedzibie zamawiającego?

Ad 1. Lokalizacja urządzeń: Rudka ul. Teodora Dunina 1.

Pytanie 2. Pakiet 71 Komory laminarne:

- komora z pionowym przepływem powietrza - nastołowa - bardzo proszę o udzielenie dokładniejszych informacji dotyczących producenta oraz typu (modelu) komory

Ad 2. Komory Lamil 13 producent KARSTULAN METALLI OY(KM Tek-Fin Oy).

Część XIV.

Pytanie 1. dotyczy SIWZ, Pakiet 35

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zweryfikowanie terminu następnego przeglądu technicznego respiratora Oxylog 3000, ponieważ istnieje przypuszczenie, że jest to sierpień 2020 r. a nie listopad / grudzień 2019.

Ad 1. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2. dotyczy SIWZ, Pakiet 35

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zweryfikowanie okresu gwarancji respiratorów Oxylog VE300, ponieważ istnieje przypuszczenie, że są jeszcze objęte tego typu świadczeniem i w okresie 36 m-cy nie ma konieczności zamawiania tego typu usługi.

Ad 2. Ponieważ przetarg obejmuje jedynie przeglądy pogwarancyjne Zamawiający usuwa pozycję z zestawienia. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo - cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Część XV.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu 118:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 118 pozycji 1,4-9,11,31-32 (angiograf, aparaty EKG, aparat RTG, aparaty USG, echokardiograf, pulsoksymetry) i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty przez certyfikowany serwis.

Ad 1. Zamawiający wyraża zgodę na ww wydzielenie. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo - cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Część XVI.

Pytanie 1. Dotyczy: Pakiet 16

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 2,3 – pompy infuzyjne z Pakietu 16 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Ad 1. Zamawiający podzielił pakiety w celu zwiększenia konkurencji. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo - cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 2. Dotyczy: Pakiet 84

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 2 – respirator z Pakietu 84 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Ad 2. Zamawiający podzielił pakiety w celu zwiększenia konkurencji. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo - cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 3. Dotyczy: Pakiet 118

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 2-5, 10, 12-34 – aparaty do znieczulania, EKG, centrale i kardiomonitor, pulsoksymetr, serwery z Pakietu 118 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność. Zamawiający podzielił pakiety w celu zwiększenia konkurencji.

Ad 3. Zamawiający podzielił pakiety w celu zwiększenia konkurencji. Na stronie internetowej Zamawiającego został zamieszczony Formularz asortymentowo - cenowy z uwzględnioną zmianą: <http://szpital.siedlce.pl/przetargi/Wykonywanie-przegladow-aparatury-medycznej-i-sprzetu,154>

Pytanie 4. Dotyczy: Pakiet 5

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Fabian Plus co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza
- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian Plus co 36 miesięcy wymagana jest wymiana:

- Rurki wewnętrzne

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian Plus co 10.000 godzin wymagana jest wymiana:

- Mieszalnik powietrza/tlenu

- Regulator ciśnienia wlotowego

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Fabian Plus gdy następujące części serwisowe osiągną określony stopień zużycia wymagana jest ich wymiana:

- Membrana zastawki wydechowej

- Czujnik przepływu

- Kable do czujnika przepływu

- Pakiet akumulatorów

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Fabian Plus 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.

AD 4. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 5. Dotyczy: Pakiet 16, poz. 2,3, pakiet 83

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 i strzykawkowych 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 i strzykawkowych 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.

Ad 5. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 6. Dotyczy: Pakiet 29, poz. 2,3, pakiet 50, 75, 97, 118 poz. 12-30, pakiet 133 poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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.

Ad 6. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 7. Dotyczy: Pakiet 19

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Bear Cub 750 VS co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Annual PM Kit without Air Regulator (Roczny zestaw bez regulatora powietrza)

- Annual PM Kit with Air Regulator (Roczny zestaw z regulatorem powietrza)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Bear Cub 750 VS co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

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 Bear Cub 750 VS 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.

Ad 7. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 8. Dotyczy: Pakiet 29 poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 GE Datex Ohmeda Aespire 7900 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka gniazda parownika
- Filtr przeciwkurzowy
- Filtr 2-micron gazu napędzającego
- Filtr wejściowy zasilania gazów
- Filtr wejściowy butli
- Uszczelka butli (DIN)
- Uszczelka butli N2O DIN Conn 11

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aespire 7900 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny 12V 2,2AH
- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu
- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aespire 7900 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10
- Dysk zaworu zwrotnego
- Membrana zastawki wydechowej
- Zawór pop-off

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aespire 7900 co 24 miesiące lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Miech

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 Aespire 7900 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.

Ad 8. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 9. Dotyczy: Pakiet 35 poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina wymagana jest wymiana zestawów:

- Drager Savina Service Set 1 year
- Drager Savina Service Set 2 years
- Drager Savina Service Set 6 years
- Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

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

- Czujnik tlenu OxyTrace
- Czujnik przepływu Spirolog

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina co 96 miesięcy lub co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zespół turbiny

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

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

Ad 9. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytania 10. Dotyczy: Pakiet 35 poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Oxylog 3000/3000 Plus wymagana jest wymiana zestawów:

- Oxylog 3000 ServSet 2 years

- Oxylog 3000 ServSet 6 years

Odpowiednio po 2 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 respiratorów Drager Oxylog 3000/300 Plus 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.

Ad 10. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 11. Dotyczy: Pakiet 35 poz. 3

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Oxylog VE 300 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:
- akumulator

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 Drager Oxylog VE 300 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany 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.

Ad 11. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 12. Dotyczy: Pakiet 51 poz. 1,6

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1,T1 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw Filtrów (Wlotu powietrza, przeciwkurzowy, filtr wentylatora)
- Filtr HEPA

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1, T1 co 12 miesięcy lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- czujnik tlenu Hamilton C1

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1, T1 po 500 cyklach lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1, T1 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Membrana zastawki wydechowej

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Hamilton C1, T1 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.

Ad 12. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi, że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 13. Dotyczy: Pakiet 51 poz. 3

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C2 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw Filtrów (Wlotu powietrza, przeciwkurzowy, filtr wentylatora)
- Filtr HEPA
- Filtr wlotu tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C2 co 12 miesięcy lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu Hamilton C2

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C2 po 500 cyklach lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C2 co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Moduł turbiny

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C2 co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Podświetlenie wyświetlacza LCD

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin, liczby przepracowanych cykli 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 C2 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, liczby przepracowanych cykli 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.

Ad.13 Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 14. Dotyczy: Pakiet 51 poz. 4,5

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5,S1 co 12 miesięcy lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu gazu (mikrofiltr)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5,S1 co 12 lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5,S1 co 24 miesiące lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5,S1 co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Podświetlenie wyświetlacza LCD

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5,S1 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Membrana Zastawki Wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5,S1 przy przeglądzie wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wentylatora

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części,. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Hamilton G5,S1 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.

Ad 14. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 15. Dotyczy: Pakiet 51 poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i potencjalnym Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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.

Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu respiratora Hamilton.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione.

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.

Ad 15. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi, że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 16. Dotyczy: Pakiet 84 poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

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

- akumulator

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 Maquet Servo-S 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.

Ad 16. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości

ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 17. Dotyczy: Pakiet 103

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

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

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

Odpowiednio po 10 tysiącach i 15 tysiącach godzin

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

- Czujnik tlenu

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

- Pakiet akumulatorów

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Covidien Puritan Bennett 840 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

Ad 17. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 18. Dotyczy: Pakiet 106

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Newport E-360 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy PM KIT E360 SERVICE KIT 1 YEAR NEWPORT E360

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Newport E-360 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy OVERHAUL KIT FOR E360 NEWPORT E360

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Newport E-360 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Newport E-150 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.

Ad 18. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 19. Dotyczy: Pakiet 118 poz. 2,3

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 IntelliSave AX 700 i Siesta i TS wymagana jest wymiana zestawów:

- zestaw serwisowy 1 rok

- zestaw serwisowy 4 lata

Odpowiednio po 1 i 4 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 IntelliSave AX 700 i Siesta i TS 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.

Ad 19. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 20. Dotyczy: Pakiet 133, poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 znieczulenia Blease Sirius 900 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator 12V 2Ah

- Uszczelki gniazd parowników

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulenia Blease Sirius 900 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- CAS I Service Kit

lub

- CAS II Service Kit

w zależności od rodzaju obiegu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulenia Blease Sirius 900 gdy następujące części osiągną określony stopień zużycia wymagana jest ich wymiana:

- Uszczelka mocowania obiegu

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 Blease Sirius 900 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.

Ad 20. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 21. Dotyczy: Pakiet 143, poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

- Czujnik tlenu
- Akumulator
- Filtr pułapki wodnej

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

- Alarm blendera i komponenty obejścia

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których Infant Flow Advance 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.

Ad 21. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 22. Dotyczy: Pakiet 143, poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest wykonanie pogwarancyjnej usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu, w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 zestawu do wspomaganie oddechu dla noworodków Infant Flow SiPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu
- Akumulator
- Filtr tlenu
- Filtr/ogranicznik ogni w paliwowych
- Filtr pułapki wodnej
- Zawory kontrolne napędu
- Ogranicznik filtra odpowietrzającego obudowy

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

- Alarm blendera i komponenty obejścia

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomaganie oddechu dla noworodków Infant Flow SiPAP co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zawór elektromagnetyczny

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

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

Ad 22. Zamawiający wymaga aby przegląd każdego urządzenia rozpoczynał się oceną jego stanu technicznego, a następnie bezwzględnie zrealizowanymi czynnościami serwisowymi i wymianami elementów przewidzianymi przez producenta bez wprowadzania uznaniowości ze strony wykonawcy. Zamawiający z uwagi , że posiada aparaty w różnym wieku i w dużej ilości wymaga podania jednej ceny za przegląd określonego typu aparatu.

Pytanie 23. Dotyczy: zapisów SIWZ

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu aktualizacji oprogramowania sprzętu objętego przedmiotowym postępowaniem, z uwagi na fakt, że tego rodzaju czynności posiada bezpośredni producent lub jego autoryzowany przedstawiciel. Tego rodzaju wymóg wyklucza zupełnie udział w postępowaniu wykonawców posiadających pełną zdolność do rzetelnej realizacji przedmiotowego zamówienia. Tym samym wymóg aktualizacji sprawia, że postępowanie ukierunkowane jest na jednego konkretnego wykonawcę. Warto w tym miejscu podkreślić, że tego rodzaju wymagania powinny być zlecane poza procedurami przetargowymi w procedurach niekonkurencyjnych, poza standardowymi czynnościami serwisowymi lub konserwacyjnymi.

Pozostawienie wymogu aktualizacji oprogramowania narusza w sposób istotny zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców tj. przepis art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Ad 23. Zamawiający nie będzie wymagał aktualizacji oprogramowania.

Pytanie 24. Dotyczy: zapisów SIWZ

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi autoryzację, o której mowa w opisie przedmiotu zamówienia, tj. pkt III SIWZ, ale posiadających wymienione poniżej certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ aktualnie na rynku funkcjonują podmioty gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg. tych samych standardów co autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm w zakresie sprzedaży, instalacji i serwisu urządzeń medycznych (nr norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012), personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje tę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

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

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

określeniu takiego wymagania przez Zamawiającego.
(Por. wyrok KIO z dnia 11 czerwca 2012r. sygn. akt 1073/12).

Ad 24. Zgodnie z uprzednio udzielonymi odpowiedziami Zamawiający nie żąda od Wykonawcy autoryzacji tylko potwierdzonej wiedzy fachowej, której zakres określa wytwórca urządzenia celem zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta.


PREZES ZARZĄDU
Marcin Sultski