

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 603
e-mail: sekretariat@szpital.słupsk.pl www.szpital.słupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 28.05.2019r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Przeglądy techniczne oraz naprawy pogwarancyjne sprzętu i aparatury medycznej będącej na wyposażeniu Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.” - nr sprawy 41/PN/2019

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„W pakiecie 18C Zamawiający wymaga autoryzacji producenta aparatury.

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu ofertę firmy, która nie posiada autoryzacji za to dysponuje odpowiednim potencjałem technicznym, jak również posiada wieloletnie doświadczenie w wykonywaniu napraw i przeglądów technicznych aparatów wymienionych w tym pakiecie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 18C do udziału w postępowaniu ofertę firmy, która nie posiada autoryzacji.

Pytanie nr 2:

„Z uwagi na fakt, że nasza firma specjalizuje się w serwisowaniu aparatów USG firmy Esaote a w części nr 2 pakiet 2C wyszczególniono aparaty różnych firm, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatu Esaote w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 3:

„Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wprowadzenie wymogu posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producentów sprzętów wymienionych w Pakiecie nr 1 F. Sprzęt medyczny objęty przedmiotem zamówienia, wymaga ciągłej i poprawnej pracy, a jego niewłaściwe serwisowanie może wywołać groźne dla pacjentów i personelu szpitala skutki.

Zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211, z późn. zm.) wyrób medyczny powinien być prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania. W świetle uchwały Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 25 kwietnia 2016 r., sygn. akt KIO/KD 26/16, użytkownik wyrobu medycznego powinien ściśle przestrzegać wskazań i zaleceń dostawcy w zakresie koniecznych konserwacji i okresowych przeglądów oraz używać wyrobu zgodnie z załączoną instrukcją.

Ustawa o wyrobach medycznych wyraża się jasno i wskazuje na uprawnienie Zamawiającego do wskazania w treści SIWZ wymogu, aby serwis był wykonywany przez podmiot zapewniający autoryzowany serwis. Powyższe potwierdza obowiązujące stanowisko doktryny („Ustawa o wyrobach medycznych. Komentarz” dr hab. Rafał Blicharz, Łukasz Chmielniak, prof. dr hab. Leszek Ogiegło, prof. dr hab. Piotr Ślęzak, Michał Tarnawski, prof. dr hab. Leszek Wilk):

„Ustawodawca dopuścił również możliwość uszczegółowienia warunków używania i dystrybucji wyrobów medycznych, w tym wymagań w zakresie kwalifikacji użytkowników oraz warunków wykonywania instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej,

aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika, w tym wymagań dotyczących wyposażenia technicznego podmiotów i kwalifikacji zatrudnionych w nich osób wykonujących te czynności

Nie bez powodu ustawodawca zobowiązał producenta wyrobu medycznego - w świetle art. 91 ust. 3 ustawy o wyrobach medycznych - do dołączania do wyrobu wykazu autoryzowanych dostawców części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych wyrobu, uznając za nadrzędną konieczność zapewnienia prawidłowego i bezpiecznego jego działania. Usługi serwisowe wyrobu medycznego świadczone przez nieautoryzowany przez producenta podmiot obarczone są dużym ryzykiem, jako iż sprzęt przeznaczony jest do ratowania życia lub zdrowia ludzkiego, a co za tym idzie musi odznaczać się pełną niezawodnością."

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wprowadza wymóg autoryzacji producentów sprzętów wymienionych w Pakiecie 1F.

Pytanie nr 4:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3a urządzeń z pozycji 18-26 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis łóżek i wózków Hill Rom dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 5:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 4b urządzeń z pozycji 46-47 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis wag łózkowych Hill Rom dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 6:

„Dotyczy Pakietu nr 1 F

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyłączenie urządzenia z poz. 18 Defibrylator DEFIGARD 3002 1 Agilent do odrębnego pakietu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 7:

„Prosimy o wyjaśnienie zapisu pkt 12 Opisu Przedmiotu Zamówienia - Przeglądy - jaką ilość punktów Zamawiający zamierza przyznać za przedstawienie referencji i certyfikatów oraz jak ta punktacja będzie wliczana do oceny oferty.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wykreśla pkt 12 Opisu Przedmiotu Zamówienia – Przeglądy.

Pytanie nr 8:

„W celu dokładnego skalkulowania oferty proszę o przedstawienia przez Zamawiającego harmonogramu przeglądów na cały okres obowiązywania umowy. Proszę o określenie przez Zamawiającego tolerancji w zakresie terminu wykonania przeglądów tj. w jakim czasie przed wskazaną w harmonogramie ostateczną datą wykonania przeglądu oferent może dokonać przeglądu urządzenia. Jeżeli Zamawiający nie ma opracowanego harmonogramu przeglądów na okres obowiązywania umowy, to w jakim terminie będzie przedstawiał harmonogramy częściowe (przed wymaganym terminem realizacji)”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający będzie przedstawiał harmonogramy częściowe z dwumiesięcznym wyprzedzeniem.

Pytanie nr 9:

„Pakiet 1B - Proszę o wyjaśnienie statusu urządzeń z pozycji 7 , ponieważ wg naszych informacji zostały skasowane. Proszę o wyłączenie do osobnego pakietu urządzeń z pozycji 2 co pozwoli nam złożyć atrakcyjną cenowo ofertę.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wykreśla pozycje 3,4,5 z pakietu 1B. Urządzenie z pozycji 7 nie jest skasowane.

Pytanie nr 10:

„Pakiet 1F - Proszę o wyjaśnienie czy urządzenia posiadają założone hasło dostępu , kod dostępu do oprogramowania sterującego? Jeżeli tak to czy Zamawiający jako właściciel urządzeń dysponuje nimi?”

Odp. Zamawiającego: Urządzenia posiadają hasła. Szpital nie dysponuje kodami dostępu.

Pytanie nr 11:

„Pakiet 2L - Prosimy o wyjaśnienie statusu urządzeń w pakiecie, ponieważ sądzimy, że obejmuje je jeszcze gwarancja sprzedającego?”

Odp. Zamawiającego: Aparat USG HS50 objęty jest gwarancją do 28.12.2019r., Aparat USG HS70A objęty jest gwarancją do 02.10.2019r.

Pytanie nr 12:

„Pakiet 10C - Proszę o wyłączenie wymagań autoryzacji”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 10 C do udziału w postępowaniu ofertę firmy, która nie posiada autoryzacji.

Pytanie nr 13:

„Pakiet 19F - Prosimy o wyjaśnienie dlaczego na jeden model wiertarki ortopedycznej wymagacie autoryzacji, a na drugi nie? Prosimy o rezygnację z wymagania autoryzacji.”

Odp. Zamawiającego: Jeżeli chodzi o Pakiet 19E Zamawiający wymaga autoryzacji na obie wiertarki.

Pytanie nr 14:

„Pakiet 1 D - Prosimy o wyłączenie wymagań autoryzacji dla pozycji od 5 do 9 lub wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 15:

„Pakiet 3C - Prosimy o rezygnację z wymagania autoryzacji. Brak merytorycznego uzasadnienia, ponieważ w pozostałych pakietach gdzie występują stoły operacyjne i zabiegowe nie ma takiego wymogu. Jeżeli wymagania będą podtrzymane prosimy o uzasadnienie.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 3 C do udziału w postępowaniu ofertę firmy, która nie posiada autoryzacji.

Pytanie nr 16:

„Pakiet 7A - Prosimy o odstąpienie od wymagania autoryzacji, pozwoli to nam złożyć ofertę konkurencyjną cenowo”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 17:

„Pakiet 16B - Prosimy o odstąpienie od wymagania posiadania autoryzacji”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 18:

„Pakiet 11H - Prosimy o odstąpienie od wymagań autoryzacji”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 11 H do udziału w postępowaniu ofertę firmy, która nie posiada autoryzacji.

Pytanie nr 19:

„Pakiet 10 C - Prosimy o wyłączenie pozycji 10”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 20:

„Prosimy o potwierdzenie, że w opisie producenta w zakresie pakietu 11H wkradł się błąd i producentem wskazanych wirówek ID-Centrifuge 12SII, ID-Centrifuge 6S oraz Inkubatora 37SI jest firma DiaMed marka BioRad?”

Odp. Zamawiającego: Potwierdzam.

Pytanie nr 21:

„Prosimy o wyrażenie zgody na wykonanie usług dla urządzeń wymienionych w pakiecie 11H i 11I (przeгляд/walidacja w szczególności pipetorów odbywa się przy użyciu specjalistycznej aparatury) w siedzibie autoryzowanego serwisu, z zapewnieniem na czas wykonania usługi sprzętu zastępczego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2, 3, 5, 6:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanego w terminie zamówienia.
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części zamówienia.
5. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2 500,00 zł netto za każde stwierdzone powierzenie danych osobowych podwykonawcy bez zgody Zamawiającego a także karę umową w wysokości 2 500,00 zł netto za każde stwierdzenie powierzenia podwykonawcy wykonania części umowy bez zgody Zamawiającego, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.
6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2 500,00 zł netto za każde stwierdzone niepoinformowanie Zamawiającego o wystąpieniu zagrożeniu bezpieczeństwa danych osobowych Zamawiającego, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 23:

„Dotyczy Pakietu nr 7A Formularza asortymentowo ilościowego

Prosimy o wyłączenie z pakietu 7A pozycji nr 5. Pompa infuzyjna Perfusor Secura. Ten typ pompy został wycofany całkowicie z obsługi serwisowej, obejmującej przeglądy techniczne oraz naprawy. Producent firma BBraun Melsungen nie dostarcza już części zamiennych ani dokumentacji do pomp tego typu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wykreśla z pakietu 7A pozycję nr 5.

Pytanie nr 24:**„Dotyczy Pakietu nr 7A Formularza asortymentowo ilościowego**

Prosimy o podanie numerów seryjnych wszystkich pomp infuzyjnych, które zgodnie z formularzem ofertowym podlegają usłudze przeglądu technicznego. Informujemy, że znajomość numerów seryjnych jest istotna dla Wykonawcy ponieważ zawierają one ważne informacje o parametrach technicznych pomp infuzyjnych jak np. wersje oprogramowania. Ponadto numery seryjne są konieczne do ustalenia harmonogramu przeglądów. Zamawiający powinien określić które z posiadanych przez niego pomp infuzyjnych będą objęte umową, a można to ustalić tylko przez podanie numerów seryjnych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podaje numery seryjne wszystkich pomp infuzyjnych w załączeniu.

Pytanie nr 25:

„Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń wchodzących w skład pozycji nr 1, 8,9 oraz 10 wraz z podaniem ich nazw, numerów katalogowych oraz numerów seryjnych. Określenie, że urządzenia mają kompletne wyposażenie nie jest miarodajne ponieważ składy zestawów są dobierane dla każdego szpitala indywidualnie i najczęściej się różnią od siebie. Do stworzenia oferty przetargowej Wykonawca musi dokładnie wiedzieć jakie urządzenia Zamawiającego mają być objęte umową. Np. opis poz. 10 – „Trepan elektryczny” absolutnie nie określa jakie urządzenia wchodzi w skład zestawu do trepanacji. Kierując się określeniem „kompletny zestaw” Wykonawca może założyć że w skład danego zestawu wchodzi wszystkie możliwe urządzenia jakie producent tego zestawu ma w ofercie co w rezultacie może być niekorzystne dla Zamawiającego.

Nazwa produktu	Produkt	Nr seryjny
1 CHIP KAMERA DIGITALNA PAL Z OBJEKTYWEM	PV150	282207
ZRÓDŁO ŚWIATŁA KSENONOW.180 W	OP930	3456
APARAT HF TB50 BIPOL.50W 100- 240V	GN060	4584

Zestaw laparoskopowy

Nazwa produktu	Produkt	Nr seryjny
ACCULAN II DERMATOM	GA643	2126
ACCULAN 3TI ŁADOWARKA	GA677	2940
ACCULAN II AKUMULATOR NICD KRÓTKI	GA646	9941
ACCULAN II AKUMULATOR NICD KRÓTKI	GA646	9770
ACCULAN 3TI DERMATOM	GA670	303
Siatkownica do skóry kpi.	BA720R	2550
Siatkownica do skóry kpi.	BA720R	2439
ACCULAN 3TI ŁADOWARKA	GA677	3050
ACCULAN 3TI AKUMULATOR NIMH KRÓTKI	GA666	2152
ACCULAN 3TI AKUMULATOR NIMH KRÓTKI	GA666	2063
ACCULAN II AKUMULATOR NICD KRÓTKI	GA646	2063
ACCULAN II AKUMULATOR NICD KRÓTKI	GA646	2152
ACCULAN II AKUMULATOR NICD KRÓTKI	GA646	15543
ACCULAN II AKUMULATOR NICD KRÓTKI	GA646	14119

Zestawy Acculan 3Ti, II Dermatolom

Nazwa produktu	Produkt	Nr seryjny
MICRO-LINE UCHWYT KRANIOTOMU POJEDYNCZY	GB267R	1491
MICRO-LINE UCH W. WIE RTN. DO GB103R- GB108R	GB169R	3259
MICRO-LINE UCHW.WIERTN.DO GB103R-GB108R	GB169R	3781
ELAN-EC SILNIK BIEG P/L B..JEDN.PŁUCZĄCA	GA830	2330
Sterownik nożny	GD411	4446
MICRO WAŁ GIĘTKI 1,8M	GA176	22325
MICRO-UNE UCHWYT KRANIOTOMU POJEDYNCZY	GB267R	3315
MICRO WAŁ GIĘTKI 1,8M	GA176	21494
MICRO-LINE UCHWYT KRANIOTOMU POJEDYNCZY	GB267R	2945

Zestaw Elan”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza aktualne wykazy Pakietu 7A pkt 1,8,9,10.

Pytanie nr 26:

„Pytanie nr 1: dotyczy pakietów o nr: 16D, 1D (pozycja 5, 6, 7, 8 i 9), 1H:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie posiadających aktualnego certyfikatu producenta jako autoryzacji 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).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 27:

„Dotyczy Pakietu 1D p. 5/model typ. Jaki jest typ respiratora - 7100 czy 7900?

Za pośrednictwem niniejszego wniosku wyjaśniam, że dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia jest niedookreślony/ niedokładny co istotnie wpływa na ocenę możliwości przystąpienia do postępowania oraz dokonania prawidłowej wyceny oferty. Tym samym jego dotychczasowy zakres narusza dyspozycję ustawodawcy wynikającą z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odp. Zamawiającego: Pozycja 5 w pakiecie 1D to aparat do znieczulenia S/5 AESPIRE 7100.

Pytanie nr 28:

„Dotyczy Pakietu 1D p. 7/ model typ. Jaki jest typ respiratora - 7100 czy 7900?

Za pośrednictwem niniejszego wniosku wyjaśniam, że dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia jest niedookreślony/ niedokładny co istotnie wpływa na ocenę możliwości przystąpienia do postępowania oraz dokonania prawidłowej wyceny oferty. Tym samym jego dotychczasowy zakres narusza dyspozycję ustawodawcy wynikającą z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odp. Zamawiającego: Pozycja 7 w pakiecie 1D to aparat do znieczulenia AESTIVA 5/MRI.

Pytanie nr 29:

„Dotyczy Pakietu 1A. Czy istnieje możliwość wydzielenia pozycji 1-8 i utworzenia nowego odrębnego pakietu?

Dokonanie zmian w niniejszym zakresie rozszerzy konkurencyjność przedmiotowego postępowania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 30:

„Dotyczy Pakietu 16D. Czy istnieje możliwość wydzielenia pozycji 4 i utworzenia nowego odrębnego pakietu?

Dokonanie zmian w niniejszym zakresie rozszerzy konkurencyjność przedmiotowego postępowania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 31:

„Dotyczy Pakietu 1A. Czy istnieje możliwość wydzielenia pozycji 25 i utworzenia nowego odrębnego pakietu?

Dokonanie zmian w niniejszym zakresie rozszerzy konkurencyjność przedmiotowego postępowania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 32:

„Dotyczy Pakietu 1D. Czy istnieje możliwość wydzielenia pozycji 5-7 i utworzenia nowego odrębnego pakietu?

Dokonanie zmian w niniejszym zakresie rozszerzy konkurencyjność przedmiotowego postępowania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 33:

„Dotyczy Pakietu 1F. Czy istnieje możliwość wydzielenia pozycji 2-5 oraz 18 i utworzenia nowego odrębnego pakietu?

Dokonanie zmian w niniejszym zakresie rozszerzy konkurencyjność przedmiotowego postępowania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 34:

„Dotyczy Pakietu 1A. p. 3 . Prosimy o podanie modelu defibrylatora Cardio Aid?

Za pośrednictwem niniejszego wniosku wyjaśniam, że dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia jest niedookreślony/ niedokładny co istotnie wpływa na ocenę możliwości przystąpienia do postępowania oraz dokonania prawidłowej wyceny oferty. Tym samym jego dotychczasowy zakres narusza dyspozycję ustawodawcy wynikającą z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odp. Zamawiającego: Cardio-Aid MC 7799.

Pytanie nr 35:

„Dotyczy Pakietu 1A p. 1, 2, 3, 4.

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i 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. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów defibrylatorów (pakiet 1A, pozycje 1, 2, 3) wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów (pozycja 1, 2, 3 i 4) Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych akumulatora.

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 czy wymiana akumulatora ma być uwzględniona w ofercie.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Pytanie nr 36:

„Dotyczy Pakietu 1A p. 7.

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i 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. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora LifePak 12 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:

- Akumulator [wymagane 2 szt. na 1 urządzenie] (producent wymaga wymiany akumulatora w zależności od stanu jego zużycia)
- Battery Pins [wymagane 4 szt. na 1 urządzenie] (producent wymaga wymiany elementu co 24 m-ce)
- Bateria podtrzymania pamięci [wymagana 1 szt. na 1 urządzenie] (producent wymaga wymiany elementu co 60 m-cy)
- Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów LifePak 12 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części.
- Akumulator (wymagane. 2 szt. na 1 urządzenie)
- Battery Pins (wymagane 4 szt. na 1 urządzenie)
- Bateria podtrzymania pamięci (wymagana 1 szt. na 1 urządzenie)

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.”

Odp. Zamawiającego: *Wymiana nastąpiła w IV kwartale 2017 roku, zgodnie z zaleceniami producenta.*

Pytanie nr 37:

„Dotyczy Pakietu 1A. P. 8

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora LifePak 20 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:

- Akumulator (producent wymaga wymiany akumulatora w zależności od stanu jego zużycia)
- Bateria podtrzymania pamięci (producent wymaga wymiany elementu co 48 m-cy)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów LifePak 20 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Akumulator (wymagane. 1 szt. na 1 urządzenie)
- Bateria podtrzymania pamięci (wymagana 1 szt. na 1 urządzenie)

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.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany Akumulatora i Baterii podtrzymania pamięci w dwóch urządzeniach.*

Pytanie nr 38:

„Dotyczy Pakietu 1A. P. 5 i 6.

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora LifePak 9B i LifePak 10 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:

- Akumulator (producent wymaga wymiany akumulatora w zależności od stanu jego zużycia)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów LifePak 9B i LifePak 10 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części.

- Akumulator

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.”

Odp. Zamawiającego: I kwartał 2018 roku. Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatorów podczas trwania umowy.

Pytanie nr 39:

„Dotyczy defibrylatorów LifePak 12 jakie są w posiadaniu Zamawiającego (pakiet 1A, poz. 7 – szt. 4). W modelu LifePak 12 występują trzy rodzaje akumulatorów:

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

prosimy o jednoznaczną informację w jaki model akumulatora wyposażony jest każdy z czterech defibrylatorów LifePak 12. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie tego stwierdzić.”

Odp. Zamawiającego: Akumulator 11141-000028 Lead, 12V 2,5Ah, 1,30kg.

Pytanie nr 40:

„Dotyczy Pakietu 1B p. 1. Dotyczy kardiomonitorów Delta XL jakie są w posiadaniu Zamawiającego. W modelu Delta XL występują dwa rodzaje akumulatorów:

Pakiet akumulatorów (BATTERIE LI-ION SC 5000/600X)

Akumulator 12V 2Ah [kwasowy]

prosimy o jednoznaczną informację w jaki model akumulatora wyposażony jest każdy z trzech kardiomonitorów Delta XL. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie tego stwierdzić.”

Odp. Zamawiającego: Pakiet akumulatorów (BATTERIE LI-ION SC 5000/600X)

Pytanie nr 41:

„Dotyczy Pakietu 1B p. 1. Dotyczy kardiomonitorów Delta XL jakie są w posiadaniu Zamawiającego. Prosimy o informację czy

w posiadane kardiomonitora są wyposażone w Moduł Scio Four? Jeżeli tak to które z trzech kardiomonitorów posiadają taki moduł?”

Odp. Zamawiającego: Kardiomonitora nie mają modułów.

Pytanie nr 42:

„Dotyczy Pakietu 1B p. 1. Dotyczy kardiomonitorów Delta XL jakie są w posiadaniu Zamawiającego. Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitorów Delta XL wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stanem zużycia. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:

Element	Odstęp czasu	Środek
External airway filter,	co 12 miesięcy	wymiana
Water trap, disposable	jak wymaga wymiany (użytkownik jest za to odpowiedzialny)	wymiana
Filtr Druck	co 12 miesięcy	wymiana

Wskazanie Wykonawcy 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 Delta XL Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

Element	Odstęp czasu	Środek
External airway filter,	co 12 miesięcy	wymiana
Water trap, disposable	jak wymaga wymiany (użytkownik jest za to odpowiedzialny)	wymiana
Filtr Druck	co 12 miesięcy	wymiana

Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotować nie 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.”

Odp. Zamawiającego: External airway filter – październik 2018, Water trap, disposable – październik 2018, Filtr Druck – październik 2018. Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany 3 sztuk kardiomonitorów Delta XL.

Pytanie nr 43:

„Dotyczy Pakietu 1B p. 6. prosimy o podanie dat ostatniej wymiany poniżej wymienionych elementów

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 Oxylog 2000 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie dat ostatniej wymiany następujących części:

Element	Odstęp czasu	Środek
Pakiet akumulatorów 7.2V 1000mAh	co 24 miesiące	wymiana
E-SET PRESSURE REGULATOR	co 24 miesiące	wymiana
FILTER (G1/8)	co 24 miesiące	wymiana

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

Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

Element	Odstęp czasu	Środek
Pakiet akumulatorów 7.2V 1000mAh	co 24 miesiące	wymiana
E-SET PRESSURE REGULATOR	co 24 miesiące	wymiana
FILTER (G1/8)	co 24 miesiące	wymiana

Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotować opis 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.”

Odp. Zamawiającego: *Data ostatniej wymiany: Pakiet akumulatorów 7.2V 1000mAh, E-SET PRESSURE REGULATOR, FILTER (G1/8) – wrzesień 2017r. Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany powyższych części.*

Pytanie nr 44:

„Dotyczy Pakietu 1F w zakresie defibrylatorów Bene Heart D3 i D6.
Czy w kolumnie “Liczba przeglądów w roku” pozycje 3 i 5 oznaczają przegląd z wymianą akumulatora a p. 2 i 4 jedynie przegląd bez wymiany akumulatora? Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów z pozycji (2, 3, 4 i 5) Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany akumulatorów.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający nie wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany akumulatorów.*

Pytanie nr 45:

„Dotyczy Pakietu 16 D pozycja 1 – 3

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 Bennett 840 wymiana poszczególnych zestawów serwisowych jest uwarunkowana stanem zużycia/określonym czasem lub ilością przepracowanych godzin. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie ilości przepracowanych godzin dla każdego z posiadanych przez Zamawiającego respiratorów Bennett 840.

Jednocześnie informujemy, że producent wymaga wymiany zestawu 10k i 15k po przepracowaniu odpowiednio 10 lub 15 tys. godzin. Wskazanie Wykonawcy ilości przepracowanych godzin jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie zestawy mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy:

- a) wymiany zestawu 10k (prosimy wskazać numery seryjne urządzeń dla których ten warunek ma zostać spełniony);
- b) wymiany zestawu 15k (prosimy wskazać numery seryjne urządzeń dla których ten warunek ma zostać spełniony);
- c) wymiany zestawów 10 i 15k (prosimy wskazać numery seryjne urządzeń dla których ten warunek ma zostać spełniony);

d) nie wymaga wymiany zestawów 10 i 15k.

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i 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. 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 Bennett 840 raz na 12 miesięcy wymagana jest wymiana:

- czujnika tlenu.

Prosimy o jednoznaczne wytyczne, czy Zamawiający wymaga i jeżeli tak to dla, których respiratorów Bennett 840 w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części.

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.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47:

„Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i 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. 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 Bennett 840 raz na 24 miesiące wymagana jest wymiana:

- akumulatora.

Prosimy o jednoznaczne wytyczne, czy Zamawiający wymaga i jeżeli tak to dla, których respiratorów Bennett 840 w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części.

Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie nie 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.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48:

„Dotyczy pakietu 16D, pozycja 4

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i 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. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Support Air wymiana poszczególnych zestawów serwisowych jest uwarunkowana stanem zużycia/określonym czasookresem lub ilością przepracowanych godzin. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie ilości przepracowanych godzin dla każdego z posiadanych przez Zamawiającego respiratorów Support AIR. Jednocześnie informujemy, że producent wymaga wymiany poniższych części, co jest uwarunkowane czasookresem lub ilością przepracowanych godzin.

Element	Nr katalogowy OEM	Odstęp czasu
Air inlet filter	2963399	co 12 miesięcy lub 1500 godzin
Akumulator	2963599	co 36 miesięcy lub 3000 godzin
Piezo valve	3811799	co 36 miesięcy lub 3000 godzin
Turbine casing	3806499	co 72 miesiące lub 15000 godzin

Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i ewentualnie wymiany których elementów Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego okresu obowiązywania umowy.

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. ”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający w chwili obecnej nie ma możliwości odczytu. Respiratory są w ciągłej pracy przy pacjencie. Wymiany zgodnie z zaleceniami producenta.*

Pytanie nr 49:

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu aktualizacji oprogramowania oraz znajomości kodów wejściowych sprzętu objętego przedmiotowym postępowaniem, z uwagi na fakt, że tego rodzaju czynności oraz dostęp 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 powyższym wymóg jak również 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, jak również posiadania kodów wejściowych 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.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 50:

„Dot. pakiet 16b

Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuszcza wykonanie przeglądów aparatury jak w pakiecie 16b w jednym terminie?”

Odp. Zamawiającego: *Zgodnie z harmonogramem w 2 turach: 1 tura – 15 szt., 2 tura – 7 szt.*

Pytanie nr 51:

„Dot. SIWZ – pakiet 16b

Prosimy o wprowadzenie do Umowy poniższego lub równoważnego zapisu:

„ W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych, z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ.”

lub potwierdzenie, że w takim przypadku Zamawiający dopuszcza odstąpienie od konieczności przedstawiania przez Wykonawcę kosztorysu naprawy i dokonywania naprawy.

Wniosek motywujemy faktem, iż w przypadku braku dostępności części zamiennych przedstawienie oferty cenowej na naprawę i ewentualna naprawa uszkodzonej aparatury może okazać się niemożliwa i nie jest to zawinione przez Wykonawcę.”

Odp. Zamawiającego: W takim przypadku Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producenta lub innej odpowiedzialnej jednostki, że produkcja danego aparatu została zakończona więcej niż 10 lat przed naprawą.

Pytanie nr 52:

„Dot. SIWZ

Wnioskujemy o wprowadzenie do Umowy poniższego lub równoważnego zapisu:

„W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę na czas naprawy aparatu zastępczego o funkcjonalności i parametrach co najmniej takich samych jak aparat naprawiany, Zamawiający odstąpi z datą dostarczenia od naliczania stosownych kar umownych. Nie zwalnia to Wykonawcę od zapłaty kar umownych naliczonych do czasu dostarczenia aparatu zastępczego.”

Odp. Zamawiającego: W takim przypadku Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na powyższe pytania, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający informuje o dokonaniu zmiany w treści SIWZ w następującym zakresie:

Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 2 (Formularz asortymentowo-ilościowy) dla części numer 1 – Pakiet 1B, 1F, 1G, części numer 7 – Pakiet 7A, części numer 19 – Pakiet 19E, który otrzymuje brzmienie jak w załączeniu.

Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian. Jednocześnie informujemy, iż termin składania ofert ulega zmianie.

W związku z powyższym, zgodnie z art. 38 ust. 6 Zamawiający przedłuża termin składania ofert:

Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego do dnia 04.06.2019 roku do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego dnia 04.06.2019 roku o godz.10:30.

Zmianie ulega pkt. 14 i 15 IDW.

Załączniki:

1. Załącznik nr 2 (Formularz asortymentowo-ilościowy) – Pakiet 1B, 1F, 1G, 7A, 19E
2. Wykaz pomp infuzyjnych

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 28.05.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak