

Milicz, 23.08.2019 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP20/2019

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na wykonywanie okresowych przeglądów technicznych aparatury i sprzętu medycznego Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 1:

Według zapisów SIWZ Wykonawca zobowiązuje się m.in. do wymiany części zalecanych przez producenta w ramach przeglądu aparatu. 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 Aestiva 7900 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka gniazda parownika
- Filtr wejściowy zasilania gazów
- Filtr wejściowy butli (jeśli aparat posiada butle)
- Uszczelka butli (DIN) (jeśli aparat posiada butle)
- Uszczelka butli N2O DIN Conn 11 (jeśli aparat posiada butle)

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

- Akumulator wewnętrzny
- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu
- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu
- Zestaw uszczelek rotametrów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 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 Aestiva 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 terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 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 tych części i stopnia zużycia prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający posiada Aparat AESTIVE S5 7100. Ostatni przegląd wykonany był po 12 miesiącach, zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta.

PYTANIE NR 2: dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 2:

Według zapisów SIWZ Wykonawca zobowiązuje się m.in. do wymiany części zalecanych przez producenta w ramach przeglądu aparatu. 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 View 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 View co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny
- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu
- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aespire View 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 7100 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 View Zamawiający wymaga w trakcie okresu

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający posiada Aparat AESPIRE VIEW 7900. Ostatni przegląd wykonany był po 12 miesiącach, zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta.

PYTANIE NR 3: dotyczy Pakietu Nr 6,7,8,9:

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów pomp infuzyjnych wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia.

PYTANIE NR 4: dotyczy Pakietu Nr 12,13,15:

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów kardiomonitorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia.

PYTANIE NR 5: dotyczy Pakietu Nr 16:

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

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

- Przyłącza akumulatora

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

- Bateria podtrzymania pamięci

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

- Akumulator

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wymiany przyłącza akumulatora oraz baterii podtrzymania pamięci. Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia

PYTANIE NR 6: dotyczy Pakietu Nr 16:

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

W modelu Physio Control LifePak 12 występują trzy rodzaje akumulatorów:

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

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia.

PYTANIE NR 7: dotyczy Pakietu Nr 17,18:

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów defibrylatorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest

wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia.

PYTANIE NR 8: dotyczy Pakietu Nr 22, poz. 1,2:

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

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

- Czujnik tlenu

- Filtr wlotu gazu

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

- Pakiet akumulatorów

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

- Filtr wlotu wentylatora

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

- Membrana wydechowa

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w czasie przeglądu wymaga wymiany następujących części:

- Czujnik tlenu

- Filtr wlotu gazu

- Pakiet akumulatorów

- Filtr wlotu wentylatora

- Membrana wydechowa

PYTANIE NR 9: dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1,2:

Według zapisów SIWZ Wykonawca zobowiązuje się m.in. do wymiany części zalecanych przez producenta w ramach przeglądu aparatu. 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 740 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- 15.000-hour preventive maintenance kit

- 30.000-hour preventive maintenance kit

Odpowiednio po 15 tysiącach i 30 tysiącach godzin

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu OOM202

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny 12V 7Ah

- Akumulator zewnętrzny 12V 17Ah (jeśli występuje)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy lub po 15.000 godzinach pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza pompy PEEP

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy przy przeglądzie oraz co 1 miesiąc lub po 250 godzinach pracy godzinach pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr główny wentylatora

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy, przy przeglądzie oraz co 3 miesiące lub po 1.000 godzinach pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Covidien Puritan Bennett 740 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 ilości przepracowanych godzin ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Od ostatniej wymiany zestawów serwisowych nie minęło 15 000 godz., Zamawiający wymaga wymiany części tylko po 12 miesiącach. Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia

PYTANIE NR 10: dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 3:

Według zapisów SIWZ Wykonawca zobowiązuje się m.in. do wymiany części zalecanych przez producenta w ramach przeglądu aparatu. 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 7200 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- 2.5K PM KIT

- 10K PM KIT

Odpowiednio po 2.500 i 10.000 godzin

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 7200 co 10.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat ilości przepracowanych godzin ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Covidien Puritan Bennett 7200 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 ilości przepracowanych godzin ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wymiany zestawu serwisowego oraz baterii podtrzymania pamięci po 10 000 godz.

PYTANIE NR 11: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu aktualizacji oprogramowania 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 powyższy wymóg 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 zatem 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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający odstępuje od wymogu aktualizacji oprogramowania.

PYTANIE NR 12: dotyczy Pakiet Nr 7, poz. 1-5:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu nr 7 urządzeń z poz. 1-5 (pompy LC5000) do oddzielnego pakietu. Producent zakończył wsparcie techniczne, produkcję części zamiennych, a także kalibrację narzędzi serwisowych niezbędnych do wykonania przeglądu technicznego zgodnie z zaleceniami i procedurami przewidzianymi w instrukcji serwisowej dla tego modelu pomp. W związku z

powyższym pompy powinny zostać wycofane z dalszej eksploatacji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji od 1 do 5 z pakietu nr 7.

PYTANIE NR 13: dotyczy Pakiet Nr 2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie daty ostatniego przeglądu aparatów do znieczuleń z Pakietu nr. 2.

Odpowiedź Zamawiającego:

Aestiva 5 ostatni przegląd 03-2019

Aespire VIEW ostatni przegląd 11-2018

PYTANIE NR 14: dotyczy Pakiet Nr 2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie modeli monitorów i modułów współpracujących z aparatami do znieczuleń z Pakietu nr 2.

Odpowiedź Zamawiającego:

Aestiva 5- kardiomonitora Model AM moduł: M-MEM; M-REC; M-NESTPR; M-CAiO

Aespire View- kardiomonitor ProCare B40 moduł :M-CAiO

PYTANIE NR 15: dotyczy Pakiet Nr 13:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie nazw modułów współpracujących z monitorami z Pakietu nr 13.

Odpowiedź Zamawiającego:

Moduły współpracujące z monitorami wymienionymi w Pakiecie Nr 13:

M-NESTR; M-MEM; M-COP;M-C; UPS; M-REC; M-CAiO

PYTANIE NR 16: dotyczy Pakiet Nr 7:

Zgodnie z wymaganiami producenta co 12 miesięcy należy wymienić akumulator w pompie PLUM A+ (Pakiet nr 7), akumulator powinien być zweryfikowany i oznaczony przez producenta sprzętu. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego z pytaniem czy będzie wymagał od Wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia spełnienia tego wymogu i dostarczenia oraz wymiany akumulatora zgodnego z wytycznymi producenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia.

PYTANIE NR 17: dotyczy Pakiet Nr 2:

Czy Zamawiający w przypadku przeglądów aparatów do znieczuleń z Pakietu nr 2 wymaga wymiany części serwisowych objętych przeglądem 2 letnim (akumulator, grzybek zaworu oddechu spontanicznego, uszczelka zaworu oddechu spontanicznego)

Odpowiedź Zamawiającego:

Ostatni przegląd wykonany był po 12 miesiącach, zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta.

PYTANIE NR 18: dotyczy Pakiet Nr 35, poz. 4:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr 4 z pakietu nr 35 co pozwoli innym wykonawcą na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 4 z pakietu nr 35.

PYTANIE NR 19: dotyczy wzoru umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w następujących wysokościach:
 - 1) za opóźnienie w wykonaniu czynności określonych w umowie lub za zaniechanie wykonania czynności - w wysokości **50,00 zł** brutto za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanych w terminie przeglądów**;
 - 2) w przypadku nienależyte wykonywanych przeglądów, których następstwem będzie niesprawna aparatura - w wysokości **50,00 zł** za każdy dzień jej niesprawności, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nienależyte wykonanych przeglądów**;
 - 3) za odstąpienie przez Zamawiającego od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy lub odstąpienie przez Wykonawcę, jednakże z przyczyn niezależnych od Zamawiającego w wysokości **10% niezrealizowanej części** kwoty wskazanej w § 2 ust 1 niniejszej umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dokona modyfikacji umowy w zakresie zapisów §4 ust. 1 i zmieniony wzór umowy zamieści na stronie internetowej Zamawiającego.

PYTANIE NR 20: dotyczy zapisów SIWZ:

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga aby zleceniobiorca posiadał autoryzację producenta do obsługi serwisowej

PYTANIE NR 21: dotyczy zapisów SIWZ:

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

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

Pragniemy podkreślić, że zgodnie z art. 1 Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca

1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dziennik Urzędowy L 169 , 12/07/1993 P. 0001 - 0043) („Dyrektywa MDD”) wyposażenie, rozumiane jako artykuł, który o ile nie jest wyrobem, jest specjalnie przewidziany przez wytwórcę do stosowania razem z wyrobem, aby umożliwić wykorzystywanie wyrobu zgodnie z zamierzonym przez wytwórcę użyciem; jest traktowane jak wyroby medyczne na swoich własnych prawach. W rozumieniu więc też dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw

narzędzi medycznych jest traktowany jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności.

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

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców, aby do przeprowadzenia przeglądów użyć tylko oryginalnych i nowych części zamiennych.

PYTANIE NR 22: 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 użytkowniku wyrobu medycznego spoczywa pełna odpowiedzialność za nieprawidłowe użytkowanie wyrobu, w tym w szczególności nieprawidłowy serwis, skutkiem którego może dojść do zaistnienia incydentów medycznych.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby przeglądy były wykonywane zgodnie z wymogami producenta.

PYTANIE NR 23: dotyczy zapisów SIWZ:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby wykonawca posiadał odpowiednią wiedzę do wykonywania przeglądów danego sprzętu, nie wymaga aktualizacja oprogramowania podczas przeglądu.

PYTANIE NR 24: dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na płatność w 12 równych, miesięcznych ratach płatnych „z dołu” lub kwartalnie (co 3 miesiące)? Po zakończeniu każdego miesiąca lub kwartału Wykonawca zobowiąże się do przedstawienia protokołu/raportu serwisowego z wykonanych prac.

Takie rozwiązanie pozwala Zamawiającemu na zaplanowanie stałych, co miesięcznych lub kwartalnych wydatków dla Zamawiającego, co stanowi korzyść w kontekście kwestii biznesowo - księgowych

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na płatności ratalną

PYTANIE NR 25: dotyczy Pakiet Nr 2:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Ostatni przegląd wykonany był po 12 miesiącach, zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta.

PYTANIE NR 26: dotyczy Pakiet Nr 2:

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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Do wyceny należy uwzględnić: Aparat do znieczuleń Aespire View- kardiomonitor ProCare B40 moduł: M-CAiO.

PYTANIE NR 27: dotyczy Pakiet Nr 2,13:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

kardiomonitor ProCare B40 moduł :M-CAiO ;

kardiomonitora Model AM moduł: M-CAiO

PYTANIE NR 28: dotyczy Pakiet Nr 2,13:

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-CXXXX	✓	✓	✓	✓
Pochłaniacz CO2 modułu gazowego				✓

Odpowiedź Zamawiającego:

Ostatni przegląd wykonany był po 12 miesiącach, zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta.

PYTANIE NR 29: dotyczy Pakiet Nr 13:

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?

Kardiomonitorzy:

Opis części	co 60 miesięcy od daty instalacji
Bateria litowo-jonowa	?

Opis części	co 12 miesiące od daty instalacji	co 96 miesięcy od daty instalacji
filtr powietrza monitora	?	?
filtr powietrza wyświetlacza	?	?
SRAM/Timekeeper battery		?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie z wymogiem producenta. Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatora w trakcie przeglądu, jedynie określenia stopnia zużycia.

PYTANIE NR 30: dotyczy Pakiet Nr 13:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Kardiomonitorzy posiadają moduły: M-NESTR; M-MEM; M-COP; M-C; UPS; M-REC; M-CAiO

PYTANIE NR 31: dotyczy Pakiet Nr 2,13:

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 nawszkazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wykonania przeglądu zgodnie wymogiem producenta.

PYTANIE NR 32: dotyczy zapisów 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 rodziko 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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian.

PYTANIE NR 33: dotyczy Pakietu Nr 1:

Czy istnieje możliwość wydzielenia z pakietu nr 1 "Różny" Komory Laminarnej POLON i utworzenie oddzielnego pakietu. Pozwoli nam to na złożenie oferty na wykonawstwo przeglądu komory.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

PYTANIE NR 34: dotyczy Pakietu Nr 1:

Czy zamawiający wymaga aby przegląd komory laminarnej uwzględniał wymianę filtra HEPA ? (uzależnione jest to od okresu który upłynął od ostatniej wymiany filtra)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany filtrów HEPA.

PYTANIE NR 35: dotyczy Pakietu Nr 11 :

Zamawiający wymaga, aby wykonawca posiadał kwalifikacje w zakresie wykonywania przeglądów. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca posiadał zaświadczenie wystawione przez producenta sprzętu medycznego (dotyczy sprzętu, na którą składana jest oferta) potwierdzające, że zleceniobiorcą jest firmą posiadającą autoryzację producenta uprawniającą do obsługi serwisowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, aby zleceniobiorca posiadał autoryzację producenta do obsługi serwisowej.

PYTANIE NR 36: dotyczy Pakietu Nr 1:

Czy istnieje możliwość wydzielenia z pakietu nr 1 "Różny" Komory Laminarnej POLON i utworzenie oddzielnego pakietu. Pozwoli nam to na złożenie oferty na wykonawstwo przeglądu komory.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

PYTANIE NR 37: dotyczy Pakietu Nr 1:

Czy zamawiający wymaga aby przegląd komory laminarnej uwzględniał wymianę filtra HEPA ? (uzależnione jest to od okresu który upłynął od ostatniej wymiany filtra)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga wymiany filtra.

PYTANIE NR 38: dotyczy Pakietu Nr 1:

Czy zamawiający poda terminy przeglądów aparatów – ma to wpływ na oszacowanie ilości dojazdów a w konsekwencji cenę

Odpowiedź Zamawiającego:

Termin przeglądów aparatów w pakiecie nr 1 przypada na miesiąc Luty 2020.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 28.08.2019 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PROKURENT


.....
Marian Stępnia