

## PROTOKÓŁ

### **z posiedzenia komisji przetargowej w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego „Wykonywanie przeglądów technicznych sprzętu medycznego SP ZOZ w Sanoku”**

w dniu 06-11-2019 komisja udzieliła odpowiedzi na pytania

DOTYCZY przedmiotu zamówienia.

#### **\* Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 9-11 z Pakietu nr 19i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **\* Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 1**

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania WATO EX-65wymagana jest okresowa wymiana zestawów przeglądowych: -zestaw serwisowy1Y-zestaw serwisowy3Y odpowiednio po roku i 3latach 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 dla aparatu do znieczulania WATO EX-65Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **\* Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 2, poz.1,2**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. 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 Penlon Prima SP wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych: PRIMA SP Zestaw Serwisowy 12 Month Kit dla parowników z mocowaniem typu Selectatec -co 12 miesięcyPRIMA SP Zestaw Serwisowy 24 Month Kit dla parowników z mocowaniem typu Selectatec -co 24 miesiące PRIMA SP Zestaw Serwisowy 72 Month Kit dla parowników z mocowaniem typu Selectatec-co 72 miesiące Zestaw Serwisowy -12 Month Service Kit dla Absorbera A100 -co 12 miesięcy Zestaw Serwisowy -60 Month Service Kit dla Absorbera A100co 60 miesięcy Zestaw Serwisowy -24 MonthService Kit dla Absorbera A200SP -co 24 miesiące Zestaw Serwisowy -24 Month dla respiratora AVS -co 24 miesiące Zestaw Serwisowy -12 Month dla respiratora AV900 -co 12 miesięcy Zestaw Serwisowy -60 Month dla respiratora AV900 -co 60 miesięcy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Penlon Prima SP wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:-Czujnik tlenu Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie

części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Penlon Prima SP 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 ofert

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 2, poz. 3,4**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. W celu umożliwienia Zamawiającemu i potencjalnym Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu aparatu do znieczuleń Aestiva. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 2, poz.3,4**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:-Uszczelki gniazd parowników-Filtr wentylatora-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 GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:-Akumulator wewnętrzny 6V 4,5AH-Zawór grzybowy spontanicznego oddechu-Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu-Zestaw uszczelki rotametrów Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:-Czujnik przepływu-Czujnik tlenu M-10-Dysk zaworu zwrotnego-Membrana zastawki wydechowej-Zawór pop-offZgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 24 miesiące lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:-MiechZgodnie 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 GE Datex Ohmeda Aestiva 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:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 4,5,6,7,8**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. 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

6Potencjalni 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:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 16,17,19**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez

producenta. 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:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 39,40,41,42**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. 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:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 44**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. 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 AirLiquide MonnalT75co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:-Filtr wlotu powietrza-Uszczelka zastawki wydechowej Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora MonnalT75Co 12 lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

Filtr Hepa monnal clean'in-Filtr przeciwpływu- Czujnik tlenu Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora MonnalT75Co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:-Pakiet akumulatorów Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora MonnalT75Wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:- Uszczelka przyłącza tlenowego- Czujnik przepływu-Zastawka wydechowa Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów MonnalT75Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 45**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. 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:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 46**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje m.in. wymianę podczas przeglądów okresowych materiałów zużywalnych (części objęte przeglądem rocznym) zalecanych przez producenta. 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 Osiris 2co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części: -Zestaw serwisowy OSIRIS Maintenance KitPotencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Osiris 2Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 37**

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich narzędzi wchodzących w skład pakietu nr. 30 wraz z podaniem ich nazw, numerów katalogowych Aesculap oraz ilości w sztukach. Określona przez Zamawiającego ilość „60 kompletów” jest zbyt ogólna i nie ma możliwości wykonania kalkulacji cenowej oferty. (Np. Jeden komplet może zawierać 4 szt. narzędzi albo 100 szt. narzędzi) przy czym cena regeneracji narzędzi jest inna w odniesieniu do nożyczek chirurgicznych, inna w odniesieniu do igłotrzymatry , inna dla kleszczyków itd.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 37**

Prosimy o dokładne sprecyzowanie jakiego rodzaju usługa ma być wykonana tj. czy chodzi o ocenę stanu technicznego narzędzi czy też o ich naprawę/regenerację

**Odpowiedź:** Chodzi o naprawę/regenerację.

**\* Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 42**

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich numerów seryjnych pomp infuzyjnych BRAUN wchodzących w skład pakietu nr. 42. Numery seryjne są potrzebne do aktualizacji oprogramowania pompy. Numer seryjny zawiera zakodowane dane techniczne pompy (np. wersja oprogramowania).

**Odpowiedź:** Numery seryjne podane są w załączniku nr 2 do SIWZ (formularz ofertowy)

**\* Pytanie nr 15 dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że dla Zadanie nr 30, Zamawiający nie będzie wymagał wymiany materiałów eksploatacyjnych ani części zużywalnych, gdyż zgodnie z zaleceniami producenta – wymiana materiałów eksploatacyjnych/części zużywalnych nie wchodzi w zakres czynności przeglądu/konserwacji.

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 16 dotyczy SIWZ**

Pragniemy zwrócić uwagę, iż głowice nie są materiałem eksploatacyjnym ani częścią zużywalną i podlegają naprawie, na podstawie osobnego zlecenia. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie wymagał ich wymiany jako materiału eksploatacyjnego ani części zużywalnej.

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 2**

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji: 3 i 4 Aparatów do znieczulenia Aestiva. Opisanie przedmiotu zamówienia w ramach pakietu nr 2 poprzez objęcie jednym świadczeniem usług serwisowania wszystkich aparatów, znacząco narusza zasadę równego traktowania wykonawców i zasadę uczciwej konkurencji. Ponadto, nie ma to żadnego uzasadnienia technicznego ze strony Zamawiającego.

Obecny kształt pakietu nr 2 uniemożliwia naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w tymże pakiecie, a Zamawiającego naraża na niekompletne wykonanie przeglądu. Prosimy Zamawiającego jak na wstępie o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 19**

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu Kardiomonitorów z pozycji 3, 6, 7, 8. Opisanie przedmiotu zamówienia w ramach pakietu nr 19 poprzez objęcie jednym świadczeniem usług serwisowania wszystkich kardiomonitorów, znacząco narusza zasadę równego traktowania wykonawców i zasadę uczciwej konkurencji. Ponadto, nie ma to żadnego uzasadnienia technicznego ze strony Zamawiającego. Obecny kształt pakietu nr 19 uniemożliwia naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w tymże pakiecie, a Zamawiającego naraża na niekompletne wykonanie przeglądu. Prosimy Zamawiającego jak na wstępie o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 19 dotyczy 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 u Pzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 20 dotyczy 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 tejsze 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:** Tak.

**\* Pytanie nr 21 dotyczy 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:** Tak.

**\* Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 2,19,34**

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

- instrukcji serwisowych wytwórcy
- procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia
- dokumenty potwierdzające kwalifikacje i
- doświadczenie zawodowe osoby/osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 23 dotyczy pakietu 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:** Tak.

**\* Pytanie nr 24 dotyczy pakietu nr 8**

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:** Nie.

**\* Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 9**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 10**

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 liczonego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą ?

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 19**

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, liczonego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Kardiomonitorzy:

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

Opis części	co 12 miesiące od daty instalacji	co 96 miesięcy od daty instalacji

filtr powietrza monitora	?	?
filtr powietrza wyświetlacza	?	?
SRAM/Timekeeper battery		?

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 19**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 29**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia w pakietach 3,4,6,7,8,16,17,19 obejmuje wymianę elementów zużywalnych, przewidzianych przez producenta do wymiany podczas przeglądu.

Proszę o jednoznaczną informację **czy w cenie przeglądów należy uwzględnić wymianę akumulatorów, kabli, czujników**. Jeśli tak proszę o wskazanie urządzeń w których mają być wymienione akumulatory lub podanie daty poprzedniej wymiany. W przypadku kabli i czujników proszę również o informację jakie kable, czujniki powinny być wymienione i dla których urządzeń.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 30**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia w ww. pakiecie obejmuje wymianę elementów zużywalnych, przewidzianych przez producenta do wymiany podczas przeglądu.

Zgodnie z zalecaniami określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak w określonych odstępach czasu powinny być wymienione:

- akumulatory
- battery pins
- bateria podtrzymująca pamięć
- kabel ekg
- kabel terapii
- zestaw chargepak dla Lifepak CRPlus

Wykonawca nie posiada informacji na temat ostatniej daty wymian ww. części. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy wyżej wymienione elementy mają zostać wymienione w cenie przeglądów i dla których defibrylatorów.

**Pytanie:** Bardzo proszę o informację czy dla urządzeń z pakietów 39,40,41,42 w cenie przeglądów należy uwzględnić wymianę akumulatorów. Jeśli tak proszę o wskazanie urządzeń w których mają być wymienione akumulatory lub podanie daty poprzedniej wymiany. Informacja ta jest niezbędna do oszacowania kosztów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 31 dotyczy pakietu nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 przewiduje przeprowadzić przeglądy aparatury w tym samym czasie?

**Odpowiedź:** Tak w tym samym terminie.

**\* Pytanie nr 32**

Wnioskujemy 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 rodzilo to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony postanowień o karach umownych określonych w SIWZ”

Wniosek motywujemy faktem, iż w przypadku braku dostępności części zamiennych naprawa uszkodzonej aparatury może okazać się niemożliwa i nie jest zawinione przez Wykonawcę.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**\* Pytanie nr 33 dotyczy wzoru umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 1:

Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań niniejszej umowy w formie kar umownych. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1) Za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości brutto niewykonanego w terminie przedmiotu umowy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 6 ust. 8; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanego w terminie przedmiotu umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**\* Pytanie nr 34 dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian § 3 ust. 7; poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**\* Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 8**

Prosimy o podanie jakie są wymagane terminy przeglądów urządzeń zawartych w pakiecie nr 8. Informacja ta niezbędna jest do właściwego obliczenia kosztu dojazdu, niezbędnego do przygotowania kalkulacji realizacji zadania.

**Odpowiedź:** 19.12.2019r

**\* Pytanie nr 36 dotyczy SIWZ.**

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeśli Wykonawca wykaże, że dysponuje co najmniej jedną osobą, która posiada aktualne szkolenie serwisowe w zakresie sprzętu i aparatury medycznej, będących przedmiotem zamówienia?

Uzasadnienie:

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

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

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\*Pytanie nr 37 dotyczy pakietu nr 43**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania aktualnego szkolenia serwisowego w zakresie sprzętu i aparatury medycznej, będących przedmiotem zamówienia przez producenta lub jego autoryzowanego podmiotu w Polsce w pakiecie nr 43, z uwagi na fakt, że niektórzy producenci już nie istnieją na rynku polskim.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**\* Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 7**

W celu porównywalności ofert złożonych w postępowaniu prosimy o doprecyzowanie wymiany jakich części zużywalnych Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ rozdział IV pkt 4.4.

Firma Nihon Kohden będąca producentem Defibrylatora typu TEC (5521K/5631K) wymaga wykonania następujących czynności podczas rocznego przeglądu technicznego :

- Wymiana akumulatora (raz na 2 lata),
- Aktualizacja oprogramowania do najnowszej wersji 1.24,
- Przeprowadzenie testów kontrolnych zalecanych przez producenta,
- Przeprowadzenie testów bezpieczeństwa prądowego zgodnie z normą EN 62353.

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga przeglądu zgodnie z w/w. zaleceniami producenta ?

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 39 dotyczy pakietu nr 7**

Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga kalkulacji w cenie oferty wymiany akumulatora podczas przeglądu objętego niniejszym postępowaniem?

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 40 dotyczy pakietu nr 17**

W celu porównywalności ofert złożonych w postępowaniu prosimy o doprecyzowanie wymiany jakich części zużywalnych i czynności Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ rozdział IV pkt 4.4.

Firma Nihon Kohden będąca producentem Kardiomonitora Lifescope VS BSM-3562 wymaga wykonania podczas rocznego przeglądu technicznego następujących czynności:

- aktualizacja oprogramowania do najnowszej wersji 8.11.
- Przeprowadzenie testów kontrolnych zalecanych przez producenta,
- Przeprowadzenie testów bezpieczeństwa prądowego zgodnie z normą EN 62353?

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga przeglądu zgodnie z w/w. zaleceniami producenta ?

**Odpowiedź:** Tak.

**\* Pytanie nr 41 dotyczy pakietu nr 7,44,46**

W celu porównywalności ofert złożonych w postępowaniu prosimy o doprecyzowanie wymiany jakich części zużywalnych Zamawiający wymaga dla respiratorów prod. Air Liquide (dawniej Taema) opisanych w pakiecie 7 oraz 44 zgodnie z zapisami SIWZ rozdział IV pkt 4.4.

Producent Respiratora typu Monnal T75 tj. firma Air Liquide (dawniej TAEMA) wymaga wykonania następujących czynności podczas rocznego przeglądu technicznego:

- Wymiana filtra HEPA
- Wymiana czujnika tlenu
- Wymiana uszczelki pod zastawką wydechową
- Przeprowadzenie testów kontrolnych zalecanych przez producenta
- Przeprowadzenie testów bezpieczeństwa prądowego zgodnie z normą EN 62353

Producent Respiratora typu Osiris 2ge tj. firma Air Liquide (dawniej TAEMA) wymaga wykonania następujących czynności podczas rocznego przeglądu technicznego:

- Wymiana zestawu przeglądowego ( filtr zimny, filtr bakteryjny, zaworek jednokierunkowy na zasilaniu tlen)

- Wymiana akumulatora
- Przeprowadzenie testów kontrolnych zalecanych przez producenta
- Przeprowadzenie testów bezpieczeństwa prądowego zgodnie z normą EN 62353

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga przeglądu zgodnie z w/w. zaleceniami producenta ?

**Odpowiedź:** *Tak.*

**\*Pytanie nr 42 dotyczy pakietu nr 7,17,44,46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przeglądu wszystkich urządzeń opisanych w pakiecie nr 7, 17, 44, 46 podczas jednego przyjazdu serwisanta?

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o informację ile dojazdów w danym roku przeglądowym Wykonawca powinien skalkulować w cenie oferty?

**Odpowiedź:** *Tak.*

**\*Pytanie nr 43 dotyczy wzoru umowy**

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

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**\*Pytanie nr 44 dotyczy wzoru umowy**

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

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**\*Pytanie nr 45 dotyczy pakietu nr 29**

W pakiecie nr 29 pozycja nr 3 widnieje głowica USG. Głowica jako taka sama w sobie nie wymaga przeprowadzenia przeglądu technicznego. Dokonuje się jej sprawdzenia włącznie z urządzeniem USG z którym pracuje. Czy Zamawiający dokona korekty dla tego pakietu i usunie pozycję nr 3 z listy pakietu nr 29?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**\*Pytanie nr 46 dotyczy pakietu nr 26,29**

W związku z tym, iż urządzenia z pakietu nr 26 oraz 29 są skomplikowane, a ich odpowiednie serwisowanie ma wpływ na badanie diagnostyczne i bezpieczeństwo pacjenta oraz z faktu, iż na rynku pojawiło się wiele serwisowych firm, które przedstawiają certyfikaty ze szkoleń, ale nie u producenta, a w jakichś nieznanymi i nieautoryzowanymi instytucjami, czy Zamawiający dla tych pakietów będzie wymagał, aby Wykonawca dysponował choć jednym pracownikiem, przeszkolonym przez producenta aparatu, co jest potwierdzone odpowiednim certyfikatem?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

**\*Pytanie nr 47 dotyczy pakietu nr 14**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 14 inkubatora C2000 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** *Zgodnie z SIWZ.*

Zamawiający przedłuża termin składania ofert i daje niezbędny dodatkowy czas na wprowadzanie zmian w ofertach w związku ze złożonymi zapytania wykonawców

(..)

### **XVIII MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.**

1. Miejsce składania ofert:

Budynek Administracji SPZOZ w Sanoku ul. 800-lecia 26 –SEKRETARIAT

2. Termin składania ofert: do dnia 13.11.2019 r. godz. 10.00

3. Miejsce i termin otwarcie ofert:

Budynek Administracji SPZOZ w Sanoku ul. 800-lecia 26-, POK. NR 11

Dnia 13.11.2019 r. godz. 11.00

(..)

*Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia*

**Na tym protokół zakończono i podpisano :**

1. Przewodniczący -	Joanna Sadowska	.....
2. Sekretarz -	Krzysztof Skoczyński	.....
3. Członek -	Jan Sakowski	.....
4. Członek -	Alicja Dendura	.....
5. Członek-	Paulina Dżułyk	.....

Zdanie odrębne, uwagi:

**AKCEPTUJE / BRAK AKCEPTACJI \***

\* niewłaściwe skreślić

Sanok, dnia.....

.....  
(Dyrektor SPZOZ Sanok