



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325

ZP.261.80.2.2019



Lębork, dn. 03.12.2019 r.

### Uczestnicy postępowania ZP-PN/50/19

dotyczy: przetargu nieograniczonego na usługi serwisu sprzętu medycznego oraz wykonanie testów specjalistycznych.

Znak sprawy: ZP-PN/50/19.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

#### Zadanie nr 17

1. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1 do odrębnego zadania?*
  - **Komisja Przetargowa informuje, że z Zadania nr 17 wydzielono pozycję nr 1 i utworzono Zadanie nr 17 A.**

#### Zadanie nr 59

2. *Dotyczy załącznika nr 4 : Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 59. W pozycji nr 3 oraz 4 Zamawiający wyznaczył planowaną błędną datę przeglądu na 2010-01-23. Zwracamy się z prośbą o podanie poprawnej daty.*
  - **Komisja Przetargowa informuje, że koryguje błędnie podaną datę przeglądu - poprawna data dla pozycji 3 i 4 to 2020-01-23. Poprawna data została umieszczona w Arkuszu asortymentowo-cenowym.**

#### Zadanie nr 62

3. *Zgodnie z instrukcją obsługi i wymaganiami producenta pozycja 1,2,3 z pakietu 62 to aparaty Fabius GS Premium mające przeglądy raz na 12 miesięcy. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów w roku z 2 na 1. Tak aby w czasie 24 miesięcznej gwarancji były wykonane 2 przeglądy na każdym z aparatów?*
  - **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na dokonanie ww. zmian..**

#### Zadanie nr 75

4. *Zgodnie z instrukcją obsługi i wymaganiami producenta monitor Vamos z pakietu 75 ma przeglądy raz na 6 miesięcy. Czy Zamawiający zmieni planowaną ilość przeglądów w roku z 1 na 2. Tak by w czasie 24 miesięcznej umowy były 4 przeglądy?*
  - **Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na dokonanie ww. zmian.**

#### Zadanie nr 87

5. *Dot. Załącznika nr 1 Formularza asortymentowo - cenowego: Prosimy o wyłączenie następujących aparatów firmy Siemens z pakietu nr 87 Mammomat 1000 S/N 12081 PM i utworzenie dla nich osobnego pakietu.*

Uzasadnienie:

Pozostawiając aparat mammograficzny w pakiecie 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 nacjonalizacji wydatków.

- Komisja Przetargowa informuje, że z Zadania nr 87 wydzielono pozycję nr 1 i utworzono Zadanie nr 87 A.

#### Dotyczy zapisów SIWZ

6. Dot. Rozdział II pkt 20 – Pakiet 87, 86. Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że zatrudnia minimum dwie osoby posiadające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe określone przez wytwórcę, dla każdego modelu urządzenia medycznego, poświadczone imiennym dokumentem wydanym po szkoleniu przeprowadzonym przez wytwórcę (w formie np. autoryzacji, szkolenia, certyfikatu, zaświadczenia) lub certyfikat imienny inżyniera serwisu potwierdzający odbycie szkolenia ważnym przez cały okres obowiązywania umowy?

Uzasadnienie:

Pragniemy podnieść, że postawienie dotychczasowych warunków uniemożliwia udział w przedmiotowym postępowaniu jakiejkolwiek firmie konkurencyjnej wobec producenta!

Zabieg ten jest nieuzasadniony w wymiarze faktycznym jak i prawnym, co więcej, narusza zasadę uczciwej konkurencji w postępowaniu i 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).

Jednocześnie, zdając sobie sprawę, że chcecie Państwo zapewnić sobie najwyższy standard świadczonych usług serwisowych poprzez wybór Wykonawcy wykazującego najwyższy stopień doświadczenia i rzetelności zawodowej, wnosimy o ponowne rozważenie dopuszczenia do udziału w postępowaniu wykonawców nieautoryzowanych.

- Komisja Przetargowa informuje, że **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Dotyczy: Zadanie nr 6,7,8 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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. 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.

- Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe nie wycenia akumulatorów. Jeżeli po przeprowadzeniu przeglądu okresowego w zadaniach nr 6, 7, 8 wystąpi konieczność wymiany akumulatorów, Wykonawca złoży ofertę Zamawiającemu na wykonanie dodatkowej usługi.

8. *Dotyczy: Zadanie nr 10 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 kardiomonitatorów 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 kardiomonitatorów 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.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe nie wycenia akumulatorów. Jeżeli po przeprowadzeniu przeglądu okresowego w zadaniu nr 10 wystąpi konieczność wymiany akumulatorów, Wykonawca złoży ofertę Zamawiającemu na wykonanie dodatkowej usługi.**

9. *Dotyczy: Zadanie nr 21,22,35 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 i strzykawki automatycznej wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany: - Akumulator*

*Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których pomp infuzyjnych i strzykawek automatycznych 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.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe nie wycenia akumulatorów. Jeżeli po przeprowadzeniu przeglądu okresowego w zadaniach nr 21, 22, 25 wystąpi konieczność wymiany akumulatorów, Wykonawca złoży ofertę**

## **Zamawiającemu na wykonanie dodatkowej usługi.**

10. *Dotyczy: Zadanie nr 23 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 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.*

- Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu przewidziane do wymiany co 12 miesięcy, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

11. *Dotyczy: Zadanie nr 44 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 Sechrist IV co 6 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części: - Filtr wlotowy - Sprężynka - Uszczelka wlotowa - Zawór zwrotny - Uszczelka wlotowa - Filtr pułapki wodnej - Uszczelka pułapki wodnej - Uszczelka pułapki wodnej - Uszczelka złącza zastawki wydechowej - Uszczelka zastawki wydechowej - Membrana zastawki wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Sechrist IV co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Bateria NI-CD 9V - Zespół przepony - Filtr wlotowy - Zawór jednokierunkowy - Filtr pułapki wodnej - Trzpień regulacyjny - Podkładka nylonowa - Brzęczyk - Kulka zaworu - Sprężynka - Komplet uszczelek - Komplet sprężynek

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

12. Dotyczy: Zadanie nr 45 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeglądowych 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 Bear Cub 750 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części: - Annual PM Kit without Air Regulator (Roczny zestaw bez regulatora powietrza) - Annual PM Kit with Air Regulator (Roczny zestaw z regulatorem powietrza)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Bear Cub 750 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Akumulator Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części.

Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Bear Cub 750 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego**

pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21. Respirator jest bez regulatora powietrza.

13. Dotyczy: Zadanie nr 46 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych 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 zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow CPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części: - Czujnik tlenu - Akumulator - Filtr pułapki wodnej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow CPAP co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Alarm blendera i komponenty obejścia Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części.

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

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

- Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.

14. Dotyczy: Zadanie nr 47, poz. 1,7,12 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych zalecanych przez producenta. W celu umożliwienia Zamawiającemu i potencjalnym Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu respiratora Oxylog.

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.

- Komisja Przetargowa informuje, że są to respiratory transportowe Dräger OXYLOG 2000 Plus.

15. Dotyczy: Zadanie nr 47, poz. 1,7,12 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych 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 respiratorów Oxylog wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany: - Akumulator

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe nie wycenia akumulatorów. Jeżeli po przeprowadzeniu przeglądu okresowego wystąpi konieczność wymiany akumulatorów, Wykonawca złoży ofertę Zamawiającemu na wykonanie dodatkowej usługi.**

16. Dotyczy: Zadanie nr 47, poz. 2,5,6,11 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych 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 Drager Oxylog 2000 Plus co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Oxylog 2000 Plus wymagana jest wymiana zestawów: - Drager Oxylog 2000 ServSet 2 years - Drager Oxylog 2000 ServSet 6 years Odpowiednio po 2 i 6 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Oxylog 2000 Plus Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

17. *Dotyczy: Zadanie nr 47, poz. 3,4 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych 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 Drager Savina wymagana jest wymiana zestawów: - Drager Savina Service Set 1 year - Drager Savina Service Set 2 years - Drager Savina Service Set 6 years - Odpowiednio po 1,2 i 6 latach*

*Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Czujnik tlenu OxyTrace - Czujnik przepływu Spirolog*

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

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

18. *Dotyczy: Zadanie nr 47, poz. 8,9,10 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych zalecanych przez producenta. W celu umożliwienia Zamawiającemu i potencjalnym Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu respiratorów Drager.*

*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.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że są to respiratory transportowe Drager OXYLOG 2000 Plus.**

19. *Dotyczy: Zadanie nr 48 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych zalecanych przez producenta. W celu umożliwienia Zamawiającemu i potencjalnym Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy*

 „A”



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 respiratorów transportowych. 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że są to respiratory transportowe Drager OXYLOG 2000 Plus.**

20. Dotyczy: Zadanie nr 61 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych 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 Covidien Puritan Bennett 840 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych: - 10K PM KIT FOR THE 10.4 [Zestaw serwisowy Puritan Bennett 840 10K] - 15K PM KIT FOR COMPRESSOR 806 [Zestaw serwisowy kompresora 230V] (jeżeli urządzenie posiada kompresor) Odpowiednio po 10 tysiącach i 15 tysiącach godzin

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

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

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

21. Dotyczy: Zadanie nr 62, poz. 4,5 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przeładowych 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 Drager Fabius wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Czujnik tlenu - Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych: - Drager Fabius 1 year Service Set - Drager Fabius 2 year Service Set - Drager Fabius 3 year Service Set Odpowiednio po 1, 2 i 3 latach

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

22. Dotyczy: Zadanie nr 62, poz. 1,2,3 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przegładowych 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 Drager Fabius GS/Fabius GS Premium wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Czujnik tlenu - Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych: - Drager Fabius GS 1 year Service Set - Drager Fabius GS 2 years Service Set (jeśli występuje) - Drager Fabius GS 2 years Service Set (APL By-A) (jeśli występuje) Odpowiednio po 1, 2 i 2 latach

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

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób

*jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.*

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

- 23. Dotyczy: Zadanie nr 76, poz. 1** Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 Drager Savina 300 wymagana jest wymiana zestawów: - Drager Savina 300 Service Set 1 year - Drager Savina 300 Service Set 2 years - Drager Savina 300 Service Set 6 years - Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina 300 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Czujnik tlenu OxyTrace - Czujnik przepływu Spirolog Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina 300 co 96 miesięcy lub po 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części: - Zespół turbiny

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Savina 300 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany 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 przebiegu.

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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**

- 24. Dotyczy: Zadanie nr 76, poz. 2,3,4** Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 Drager Savina wymagana jest wymiana zestawów: - Drager Savina Service Set 1 year - Drager Savina Service Set 2 years - Drager Savina Service Set 6 years - Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Czujnik tlenu OxyTrace - Czujnik przepływu Spirolog

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Savina co 96 miesięcy lub co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części: - Zespół turbiny  
Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Savina Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

- Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego, pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.

25. Dotyczy: Zadanie nr 77 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przegładowych 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 Weinmann Medumat Standard2 co 6 miesięcy lub co 24 godziny pracy wymagana jest wymiana następujących części: - Filtr wejściowy urządzenia - Filtr higieniczny

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Weinmann Medumat Standard2 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Zestaw Serwisowy - Czujnik kontroli przepływu - Akumulator

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 Weinmann Medumat Standard2 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 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.

- Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.

26. Dotyczy: Zadanie nr 84, poz. 1 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przegładowych 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 kardiomonitora Drager Gamma XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części: - Akumulator żelowy 12V 2.0Ah ]

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitora Drager Gamma XL co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Filtr wlotu powietrza NIBP 17

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitora Drager Gamma XL co 24 miesiące lub ze względu na stopień zużycia wymagana jest wymiana następujących części: - Akumulator (jeśli występuje)

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 kardiomonitorów Drager Gamma XL 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.

- Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.

27. Dotyczy: Zadanie nr 84, poz. 2,3 Zgodnie z zapisami SIWZ Stały Nadzór Techniczny obejmuje m.in. wykonywanie czynności konserwacyjno-przebiegów 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 kardiomonitorów Drager Delta/Drager Delta XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części: - Filtr bakteriacyjny - Zewnętrzny filtr oddechowy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitorów Drager Delta/Drager Delta XL co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Filtr pompki NIBP - Pakiet akumulatorów (jeśli występuje) - Akumulator (jeśli występuje)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta kardiomonitorów Drager Delta/Drager Delta XL wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Pułapka wodna

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 kardiomonitorów Drager Delta/Drager Delta XL 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.

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca wyceniając przeglądy okresowe ma wycenić elementy pakietu do wymiany co 12 miesięcy z zakresu pakietu podstawowego pozostałe elementy będą wykonywane na podstawie dodatkowej usługi, zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział II ust. 21.**
28. Dot. Zadania nr 59. Prosimy o odstąpienie od wymagania autoryzacji, pozwoli to nam złożyć ofertę konkurencyjną cenowo.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
29. Dot. Zadania nr 69. Prosimy o odstąpienie od wymagania autoryzacji, pozwoli to nam złożyć ofertę konkurencyjną cenowo.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
30. Dot. Zadania nr 73. Prosimy o odstąpienie od wymagania autoryzacji, pozwoli to nam złożyć ofertę konkurencyjną cenowo.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
31. 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 aktualnych certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
32. 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 tejże dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw narzędzi medycznych jest traktowany

jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności.

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

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

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."

- **Komisja Przetargowa informuje, że w SIWZ Rozdział II ust. 17 jest umieszczony równoważny zapis: „Zamawiający wymaga, aby części zamienne były nowe, oryginalne i dopuszczone przez producenta oraz by były zgodne z dokumentacją techniczną urządzenia”.**

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

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

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

- **Komisja Przetargowa informuje, że Wykonawca powinien wykonać usługi serwisowe zgodnie z aktualnymi zaleceniami wytwórcy. To Wykonawca czynności serwisowych jest odpowiedzialny za wykonanie swoich usług i ewentualne konsekwencje z nich wynikające.**

34. Dotyczy Pakietu 27. 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?
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

35. Dotyczy Wzoru Umowy. Par. 9 ust. 1 pkt 1): i pkt 4. Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, tj. jest skutkiem zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy. Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem

okoliczności niezależnych od Wykonawcy. W związku z tym proponujemy zastąpienie w par. 9 ust. Ust 1 pkt 1) i 4) słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”

- Komisja Przetargowa informuje, że wyraża zgodę na dokonanie ww. zmian w treści Wzoru umowy.

36. Dotyczy Wzoru Umowy. Par. 9 ust. 1 pkt 1), 3) i 4). Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom ocenę ryzyk i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18)

- Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono zapisy § 9 ust. 1 na następujące:

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

- 1) za przekroczenie czasu określonego w § 1 ust. 3 umowy w wysokości: 50,00 zł za każde 24 godziny zwłoki, jednak nie więcej niż 100% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części umowy,
- 2) za błędnie wystawioną fakturę niezgodną z umową w wysokości 50,00 zł, za każdą fakturę, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotowej faktury, której dotyczy błędnie wystawiona faktura,
- 3) z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca – w wysokości 20% kwoty brutto niezrealizowanego przeglądu.
- 4) za niedotrzymanie terminu planowanego przeglądu technicznego. Kara będzie naliczana za każdy dzień zwłoki po 50,00 zł, jednak nie więcej niż 100% wartości brutto części umowy, której dotyczy niewykonany w terminie przegląd.

37. Dot. zadania 86, 87. SIWZ rozdział II ust. 16. Mając na uwadze, że producent nie gwarantuje dostępności wszystkich części zamiennych do wybranych urzędzeń czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku braku dostępności u producenta części zamiennych do aparatu będącego przedmiotem umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, Wykonawca poinformuje o tym fakcie w formie pisemnej i wykaże przyczynę braku części zamiennych. Wykazanie braku części zamiennych z przyczyn niezależnych od Wykonawcy może stanowić podstawę do rozwiązania umowy w części niemożliwej do wykonania tj. części dotkniętej brakiem dostępności u producenta części zamiennych. Zamawiający nie będzie posiadał ani dochodził żadnych roszczeń odszkodowawczych oraz nie będzie uprawniony do naliczenia kar umownych. Jednocześnie informujemy, że części zamienne są dostępne i będą dostępne do czasu wyczerpania zapasów magazynowych producenta.

- Komisja Przetargowa informuje, że w treści SIWZ Rozdział II ust. 16 dodano następujący zapis: „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, nie będzie rodzilo to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ. Wykonawca winien przedstawić oświadczenie producenta o braku dostępności części zamiennych w przypadku wystąpienia takiej okoliczności..”

38. Dot. Zadania 86, 87. SIWZ rozdział II ust. 20 pkt 2 lit. C. Czy Zamawiający określając warunek ma na myśli, że wystarczającym jest sam fakt dysponowania takimi osobami czy oczekuje jednak, że osoby z określonymi kwalifikacjami będą fizycznie wykonywały czynności serwisowe.

- Komisja Przetargowa informuje, że oczekuje, iż osoby z określonymi kwalifikacjami będą fizycznie wykonywały czynności serwisowe.

39. Dot. Zadania 86, 87. dot. zał. nr 4 do SIWZ Cena brutto roboczogodziny oraz zał. nr 1 do SIWZ Oferta. Prosimy o wydzielenie kosztu dojazdu od ceny roboczogodziny. Pragniemy zwrócić uwagę, że pozostając przy aktualnym wymogu Zamawiający będzie ponosił koszt dojazdu doliczany do każdej roboczogodziny a nie zgodnie ze stanem faktycznym tj. 1 wizyta serwisowa = 1 dojazd + np. 3 roboczogodziny pracy inżyniera przy aparacie.

- Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.



40. Dot. Zadania 86, 87. dot. zał. nr 4 do SIWZ Cena brutto roboczogodziny oraz zał. nr 1 do SIWZ Oferta. Prosimy o potwierdzenie, że podana w ofercie stawka za roboczogodzinę ma obowiązywać przez cały okres umowy i będzie stanowiła podstawę do rozliczeń pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą za rzeczywisty czas przeznaczony na pracę przy diagnozowaniu i/lub usuwaniu awarii urządzeń medycznych.

- Komisja Przetargowa informuje, że podane stawki będą obowiązywać przez cały okres trwania umowy, a stawka roboczogodziny dotyczy diagnostyki i usunięcia awarii urządzenia medycznego. Ponadto informuję, że do jednego zlecenia naprawy Wykonawca może wystawić tylko jedną fakturę za wykonanie tego zlecenia.

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

Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

- za przekroczenie czasu określonego w § 1 ust. 3 umowy w wysokości: 50,00 zł za każde 24 godziny opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części umowy,
- za błędnie wystawioną fakturę niezgodną z umową w wysokości 50,00 zł, za każdą fakturę, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczy błędnie wystawiona faktura. Zamawiający potrąci kwotę kary umownej z bieżącej faktury,
- z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca – w wysokości 10% kwoty brutto niezrealizowanego przeglądu.
- za niedotrzymanie terminu planowanego przeglądu technicznego. Kara będzie naliczana za każdy dzień opóźnienia po 50,00 zł, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczy niewykonany w terminie przegląd.
- Komisja Przetargowa informuje, że zmieniono zapisy § 9 ust. 1 na następujące:
  1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
    - 1) za przekroczenie czasu określonego w § 1 ust. 3 umowy w wysokości: 50,00 zł za każde 24 godziny zwłoki, jednak nie więcej niż 100% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części umowy,
    - 2) za błędnie wystawioną fakturę niezgodną z umową w wysokości 50,00 zł, za każdą fakturę, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotowej faktury, której dotyczy błędnie wystawiona faktura,
    - 3) z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca – w wysokości 20% kwoty brutto niezrealizowanego przeglądu.
    - 4) za niedotrzymanie terminu planowanego przeglądu technicznego. Kara będzie naliczana za każdy dzień zwłoki po 50,00 zł, jednak nie więcej niż 100% wartości brutto części umowy, której dotyczy niewykonany w terminie przegląd.

42. 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 rodziło 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 to zawinione przez Wykonawcę.

- Komisja Przetargowa informuje, że w treści SIWZ Rozdział II ust. 16 dodano następujący zapis: „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, nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ. Wykonawca winien przedstawić oświadczenie producenta o braku dostępności części zamiennych w przypadku wystąpienia takiej okoliczności..”

43. *Dot. SIWZ rozdz. II ust.27 oraz Umowa. Wnioskujemy o odstąpienie od możliwości wnioskowania przez Zamawiającego przedstawiania faktury zakupu części zamiennych. Faktury zakupu mogą stanowić element umowy Wykonawcy z dostawcami i jako takie mogą być objęte tajemnicą.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ. Ponadto informuje iż na faktura za części musi dokumentować nazwę zakupionego asortymentu, nr katalogowy, informację o podzespołach. Zamawiający nie wymaga dokumentowania ceny. Dopuszcza się przedstawienie innego dokumentu potwierdzającego nazwę zakupionego asortymentu, nr katalogowy, informację o podzespołach. Informację objęte tajemnicą mogą być wykreślone w sposób uniemożliwiający ich odczytanie.**
44. *Dot. Umowa. Prosimy o informacje w jaki sposób rozliczane będą koszty dojazdu do napraw urządzeń w przypadku wartości części zamiennych do 1500,00 zł brutto, a jak w przypadku napraw przy wartości części zamiennych powyżej 1500,00 zł brutto.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że koszty dojazdu należy skalkulować w cenie roboczogodziny, w obu przypadkach należy zastosować jednakową stawkę roboczogodzin. W przypadku przesyłki kurierskiej do serwisu Wykonawcy, koszty te również należy uwzględnić w cenie roboczogodziny. Stawka roboczogodziny dotyczy diagnostyki i usunięcia awarii urządzenia medycznego. Ponadto informujemy, że do jednego zlecenia naprawy Wykonawca może wystawić tylko jedną fakturę za wykonanie tego zlecenia.**
45. *Dot. zadanie 43 oraz 82. Wnioskujemy o ujednoczenie wszystkich terminów przeglądów urządzeń dla zadań 43 oraz 82, np. wskazując datę wykonania kolejnego przeglądu do 01.03.2020. Zmiana ta może mieć wpływ na ostateczną wartość oferty.*
- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
46. *Dotyczy: zadanie nr 86 – CT Somatom Emotion 16. Wzór umowy, § 4 ust. 1, pkt. 1)a) tiret 8 SIWZ, Rozdział III, pkt. 8.2) – AKTUALIZACJE*
- W ramach przeglądu okresowego Zamawiający wymaga wykonania aktualizacji software`u systemowego i aplikacyjnego. Wskazujemy, iż ww. wymaganie nie znajduje się w instrukcji serwisowej producenta w zakresie czynności składających się na przegląd okresowy. Ponadto, zapis ten jest nieprecyzyjny.*
- Wskazujemy, iż wiedzę na temat najnowszych aktualizacji oprogramowania posiada jedynie producent sprzętu, firma Siemens. Zamawiający stawiając w SIWZ ww. wymaganie powinien przekazać pełną informację na temat zakresu planowanej aktualizacji. Brak powyższej informacji stanowi poważne uchybienie oraz ma istotny wpływ na możliwość prawidłowej wyceny ww. zamówienia przez Wykonawców niezależnych od Producenta.*
- Jednocześnie, uzależnienie udziału w postępowaniu Wykonawcy od Producenta stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, który mówi, że: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”.*
- W wyroku KIO nr 1817/19 z dn. 01.10.2019 r. Izba wskazała, iż w okoliczności, w której skalkulowanie i złożenie oferty przez Wykonawcę w postępowaniu uzależnione są od wiedzy i woli Producenta, stanowi o braku równowagi konkurencyjnej pomiędzy podmiotami. Ponadto w wyroku z dn. 1.06.2017 r. Sąd Okręgowy wskazał, iż zaniechanie wystarczającego opisanie przedmiotu zamówienia, w szczególności odsyłanie do informacji posiadanych przez inne podmioty, stanowi naruszenie art. 29 ust 1 ustawy PZP.*
- W związku z powyższym prosimy o usunięcie zapisów dotyczących aktualizacji software`u systemowego i aplikacyjnego.*
- Zgodnie z art. 29 ustawy PZP przedmiot zamówienia opisują się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.*
- Przy obecnym brzmieniu opisu przedmiotu zamówienia poza samym producentem aparatu (lub spółkami z nim powiązanymi) żaden z innych wykonawców nie jest w stanie precyzyjnie ustalić zakresu swojego świadczenia, ani tym bardziej go wycenić. Jedyne podmioty faworyzowanymi przez takie ukształtowanie zapisów SIWZ pozostają zatem podmioty z grupy kapitałowej Siemens.*

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dokonanie zmiany w treści SIWZ i dokładne opisanie przedmiotu zamówienia w zakresie aktualizacji software'u systemowego i aplikacyjnego, w szczególności poprzez określenie liczby aktualizacji w okresie trwania umowy (bądź liczby aktualizacji w ciągu roku kalendarzowego) wraz z harmonogramem ich dokonywania oraz zakresu tych aktualizacji, które wykonawcy powinni przyjąć na potrzeby kalkulacji cen ofertowych.

W przypadku braku możliwości doprecyzowania w/w zakresu, **prosimy o jego usunięcie z SIWZ.**

Ponadto, wskazujemy że zgodnie z art. 75 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych, to wytwórca jest obowiązany zapewnić, że autoryzowany przedstawiciel oraz każdy inny podmiot upoważniony przez wytwórcę do działania w jego imieniu w sprawach incydentów medycznych i w sprawach dotyczących bezpieczeństwa wyrobu będą realizowali zewnętrzne działania korygujące dotyczące bezpieczeństwa - Field Safety Corrective Action.

Innymi słowy, to wytwórca (producent) sprzętu jest ustawowo zobowiązany do bezpłatnego dokonywania bieżących aktualizacji w zakresie koniecznym dla zapewnienia bezpieczeństwa aparatu jego produkcji.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**47. Dotyczy: zadanie nr 86 – CT Somatom Emotion 16. § 3 ust. 8 – AUTORYZACJA LUB CERTYFIKATY WYTWÓRCY. Wzór umowy - § 1 ust. 2, § 3 ust. 4 – kwalifikacje personelu**

Prosimy o równe traktowanie wykonawców i nie formułowanie odrębnych wymagań dla wykonawców posiadających autoryzację producenta i wykonawców niezależnych od wytwórcy aparatu. Zgodnie z art. 7 ust. 1. „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”.

Ani w SIWZ, Rozdział IV, ani w § 1 ust. 2 wzoru umowy Zamawiający nie sprecyzował żadnych warunków udziału w postępowaniu, podczas gdy w dalszej części SIWZ, tj. w Rozdziale V, pkt. 6 Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty autoryzacji producenta lub – od wykonawców niezależnych od wytwórcy - następujących dokumentów:

a) instrukcje serwisowe wytwórcy - w wersji cyfrowej na CD szt. 2

Prosimy o usunięcie w/w wymogu. Wskazujemy, że w/w dokumenty są dostępne **bezpłatnie na stronie internetowej** producenta aparatu,

b) procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę - w wersji cyfrowej na CD szt. 2, Prosimy o usunięcie w/w wymogu. Wskazujemy, że w/w dokumenty są dostępne **bezpłatnie na stronie internetowej** producenta aparatu,

c) **dokumenty potwierdzające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe 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 – w wersji papierowej,

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

Wskazujemy, iż pozostawienie zapisów w dotychczasowym kształcie, dopuści do udziału w postępowaniu jedynie producenta danych urządzeń, natomiast wykluczy z udziału w postępowaniu Wykonawców niezależnych od producenta serwisujących od wielu lat aparaty do diagnostyki obrazowej firmy Siemens, a tym samym posiadających wiedzę i doświadczenie pozwalające na prawidłowe wykonanie przedmiotu zamówienia.

Wskazujemy, iż wymaganie certyfikatów producenta zostało uznane na wymóg nadmierny w wyroku KIO nr 1859/19 z 4.10.2019 r. wyrok w załączeniu - str.22-24) W ww. wyroku Izba potwierdziła, iż w sytuacji gdy na rynku funkcjonuje kilku wykonawców serwisujących z powodzeniem aparaty do diagnostyki obrazowej danego producenta, to wymóg posiadania certyfikatów wystawionych przez wytwórcę aparatu stanowi faktyczne ograniczenie konkurencji w postępowaniu. Ponadto Izba wskazała, iż art. 90 ust 4 ustawy o wyrobach medycznych nie stanowi ograniczenia w serwisowaniu urządzeń medycznych jedynie do podmiotów

autoryzowanych. Izba uznała, iż art. 90 ust 4 uwm stanowi jedynie, iż wytwórca, importer i dystrybutor wprowadzający do obrotu na terytorium RP lub sprowadzający na terytorium RP w celu używania wyrób medyczny, załącza wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności określonych w tym przepisie. Należy też zauważyć, iż jest to przepis adresowany do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu, a nie do podmiotów serwisujących sprzęt medyczny.

W konsekwencji, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w trosce o zachowanie zasad konkurencji oraz prawidłowe wykonanie zamówienia, dopuści do udziału w przetargu Wykonawców posiadających odpowiednie przeszkolenie w zakresie serwisowania tomografów komputerowych Somatom Emotion 16 potwierdzone imiennymi certyfikatami wydanymi przez firmy szkoleniowe niezależne od producenta, jednak szkolącymi od wielu lat w Europie inżynierów w zakresie obsługi aparatury medycznej.

d) umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia - w wersji cyfrowej na CD szt. 2,

Wnosimy o rezygnację z wymagania posiadania umowy licencyjnej uprawniającej do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego na etapie składania ofert, gdyż wymaganie takiej umowy w momencie, w którym Wykonawcy nie mają pewności czy będą realizować dane zamówienie, jest nieuzasadnione oraz naraża Wykonawców niebędących producentem sprzętu na poniesienie niewspółmiernie dużych kosztów przy braku gwarancji uzyskania zamówienia.

Wykonawca niezależny od Producenta może przedłożyć taką umowę w terminie do 5 dni od podpisania umowy o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego.

e) umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia - w wersji cyfrowej na CD szt. 2,

Zwracamy uwagę, że w/w dokumenty są bezpłatnie dostępne na stronie producenta aparatu, tak więc wymaganie umowy licencyjnej uprawniającej do dysponowania dokumentacją techniczną producenta jest bezzasadne.

f) dokumenty opisane w lit. a) - w wersji papierowej. W związku z przyjętą dnia 16.07.2019 r. przez Radę Ministrów strategią "Polityka ekologiczna państwa 2030", prosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty wersji papierowej instrukcji serwisowej wytwórcy, gdyż obejmuje ona kilkaset stron. Wskazujemy, że w/w dokumenty są dostępne bezpłatnie na stronie internetowej producenta aparatu,

Wykonawca niezależny od Producenta może przedłożyć taką dokumentację w wersji papierowej (choć nie jest to ekologiczne wymaganie) po podpisaniu umowy o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego.

i) w zakresie zadania 86 – prosimy o stosowną modyfikację oświadczenia – zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na pytania (Załącznik nr 8 do SIWZ).

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

48. Dotyczy: zadanie nr 86 – CT Somatom Emotion 16. Wzór umowy - § 3 ust. 8 – kwalifikacje personelu

Wnosimy o dostosowanie zapisów § 3 ust. 8 wzoru umowy do warunków udziału w postępowaniu, określonych w Rozdziale IV, SIWZ lub dopuszczenie do udziału w przetargu Wykonawców posiadających odpowiednie przeszkolenie w zakresie serwisowania tomografów komputerowych Somatom Emotion 16 potwierdzone imiennymi certyfikatami wydanymi przez firmy szkoleniowe niezależne od producenta, jednak szkolącymi od wielu lat w Europie inżynierów w zakresie obsługi aparatury medycznej.

- **Komisja Przetargowa informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

49. Czy Zamawiający zgodzi się na to aby Wykonawca również dla tego pakietu spełniał warunki opisane w SIWZ w rozdziale II pkt 20 . ppkt 2) dla zadań 59-87 tj:

certyfikatu potwierdzającego, że jest autoryzowanym serwisantem wytwórcy lub oświadczy, że jest podmiotem spełniającym łącznie zamieszczone poniżej następujące warunki:

- dysponuje określonym przez wytwórcę: zapleczem technicznym, oryginalnymi częściami zamiennym oraz oryginalnymi częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi,

- zatwierdzonymi do stosowania przez wytwórcę (nie dopuszcza się do stosowania zamienników części oryginalnych),
- posiada określone przez wytwórcę: instrukcje serwisowe, odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności,
  - zatrudnia minimum dwie osoby posiadające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe określone przez wytwórcę, dla każdego modelu urządzenia medycznego, poświadczone imiennym dokumentem wydanym po szkoleniu przeprowadzonym przez wytwórcę (w formie np. autoryzacji, szkolenia, certyfikatu, zaświadczenia), ważnym przez cały okres obowiązywania umowy,
  - dysponuje na postawie ważnej licencji kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia.
  - **Komisja Przetargowa informuje, że nie podano numeru przedmiotowego zadania. W związku z powyższym Komisja Przetargowa nie może odnieść się do pytania.**

**Komisja przetargowa informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania dokonano zmian w SIWZ oraz Arkuszu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 4 do SIWZ.**

Z poważaniem  
Przewodniczący Komisji Przetargowej

Serwis Aparatury Medycznej  
mgr inż. Daniel Wetta  
upr. eskort. 177/E/283/13  
upr. dozorn. 177/D/282/13