

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 10.09.2019r

**Sprawa ZP/27/2019**

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na **„wykonywanie napraw, przeglądów technicznych i konserwacji sprzętu i aparatury medycznej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Ostrowcu Świętokrzyskim”** ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 592556-N-2019 z dnia 03.09.2019r informujemy:

**Pytania:**

1. Czy cena ryczałtowa określona w punkcie XI SIWZ ma zawierać również koszty napraw (bez części zamiennych) i dojazdów związanych z utrzymaniem sprawności aparatury w okresie obowiązywania umowy?  
Odpowiedź: Tak

2. Czy przez "cenę netto" i "cenę brutto za przegląd" (kolumny tabel załącznika nr 1 do SIWZ) należy rozumieć cenę obliczoną wg punktu XI SIWZ, czy cenę jednorazowego przeglądu?  
Odpowiedź: Tak z uwzględnieniem pytania i odpowiedzią nr 1

3. W celu złożenia oferty prosimy o zgodę na wyłączenie z Pakietu XIV pozycji: 11, 12, 14, 31, 32, 55, 69, 198, 202, 203, 226, 227, 235, 261, 262, 264, 271, 272, 273, 277, 296, 333, 334, 341, 371 do 391, 421, 432, 439, 469, 503, 504, 510, 518, 519, 520, 521  
Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr XIV.

4. W celu złożenia oferty prosimy o zgodę na wyłączenie z Pakietu XIII pozycji 3.?  
Odpowiedź: Zamawiający anuluje pozycje nr 3 w pakiecie XIII.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniżej wymienionych urządzeń i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Prośbę swą motywujemy faktem, że jako autoryzowany przez producentów wymienionych urządzeń serwisu i dystrybutor części zamiennych gwarantujemy dostęp do oryginalnych części oraz najwyższą jakość wykonanych usług.

Pakiet 1:

- kardiomonitor Propaq LT produkcji Welch Allyn
- kardiomonitor Propaq LT produkcji Welch Allyn

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr 1  
Pakiet 2:

- pulsoksymetr Nonin 8600 produkcji Nonin Medical USA
- pulsoksymetr nr seryjny 50188038

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr 2  
Pakiet 3:

- defibrylator Seria R produkcji Zoll
- defibrylator ACLS/P/S/AC M-series produkcji Zoll
- defibrylator AED PLUS produkcji Zoll
- defibrylator M-series z kardiowersją produkcji Zoll
- defibrylator M-series z kardiowersją produkcji Zoll
- defibrylator M-series z kardiowersją produkcji Zoll Medical
- defibrylator Zoll Mi series T09I produkcji Zoll

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr 3  
Pakiet 6:

- respirator ParaPac 2D produkcji Smiths Medical

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr 6  
Pakiet 14:

- łóżko porodowe Affinity 4 nr seryjny K224AA1359 produkcji Hill-Rom
- łóżko porodowe Affinity 4 nr seryjny M 264AA6607 produkcji Hill-Rom
- łóżko porodowe Affinity 4 nr seryjny M 266AA6626 produkcji Hill-Rom
- łóżko porodowe Affinity 4 nr seryjny M 260AA6569 produkcji Hill-Rom
- pulsoksymetr Nonin 8600 produkcji NoninMedical USA
- pulsoksymetr na rezonansie, nr seryjny 501880381
- defibrylator Zoll Mi series T09I produkcji Zoll.



Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr 14

6. Czy Zamawiający zgodzi się pakiet utworzony w wyniku pozytywnej odpowiedzi na pytanie 5. objąć obowiązkiem posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta? Prośbę motywujemy faktem że jest to sprzęt ratujący ludzkie życie, a wymaganie od Wykonawcy prowadzenia autoryzowanego serwisu gwarantuje najwyższą jakość wykonanych usług serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający wymagać będzie posiadania aktualnego upoważnienia do wykonywania usług serwisowych i musi dysponować pisemnym potwierdzeniem odbycia szkolenia z zakresu serwisowania urządzeń jak w danym pakiecie, które Wykonawca będzie obowiązany przedstawić na żądanie Zamawiającego.

7. Pytanie 1 dotyczy pakiet VII

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3 tj. aparat do znieczuleń FALCON z parownikiem i kardiomonitorem oraz pozycji 9 tj. aparat do znieczuleń Aliseo Fullgas, do osobnego pakietu. Zgoda Zamawiającego pozwoli na udział w postępowaniu większej ilości wykonawców w tym serwisu producenta.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr VII

### 8. Pytanie nr 1. Dotyczy: Pakiet 1, 2, 3 i 5:

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 zapisem Rozdz. I ust. 4 pkt. 5 siwz części (poza częściami wchodzącymi w skład zestawu merytorycznego) stanowią odrębną procedurę ofertową a ich wymiana odbywać się będzie po zatwierdzeniu przez zamawiającego.

### 9. Pytanie nr 2. Dotyczy: Pakiet 6 pozycja 1, 21 i 22:

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]

Odpowiednio po 10 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.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 8

#### **10. Dotyczy: Pakiet 6 pozycja 4, 18, 19 i 20 :**

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 760 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 760 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 760 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 760 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 760 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 760 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 760 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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



nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 8

#### **11. Pakiet 6 pozycja 5, 6, 7, 8 :**

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 MonnalT75 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza
- Uszczelka zastawki wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Airliquide MonnalT75 Co 12 lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr Hepa monnal clean'in
- Filtr przeciwpływowy
- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Airliquide MonnalT75 Co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

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 Airliquide MonnalT75 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.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 8

#### **12. Dotyczy: Pakiet 6 pozycja 9, 10, 11 :**

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 Teama Osiris 2 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy OSIRIS Maintenance Kit

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 dla respiratora Teama Osiris 2 Zamawiający 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 odpowiedzią do pytania nr 8

### **13. Dotyczy: Pakiet 6 pozycja 12-16 :**

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 Taema Extend XT co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator
- czujnik tlenu
- filtr przeciwkurzowy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Taema Extend XT wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Bateria podtrzymania pamięci

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu 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 Taema Horus 4 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 odpowiedzią do pytania nr 8

### **14. Dotyczy: Pakiet 6 pozycja 3 :**

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 12 miesięcy lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza
- Filtr wentylatora

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet baterii 3.6V

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i jeżeli sprawność przekroczy limit wymagana jest wymiana następujących części:

- Kasetę wydechową



Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin, stopnia zużycia i przekroczenia limitu sprawności ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Maquet SERVO-i 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 ilości przepracowanych godzin, stopnia zużycia i przekroczenia limitu sprawności 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 odpowiedzią do pytania nr 8

#### **15. Dotyczy: Pakiet 6 pozycja 2 :**

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 CareFusion SIPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- akumulator
- czujnik tlenu

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

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 8

#### **16. Dotyczy: Pakiet 7 pozycja 1,2 i 8 :**

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego Drager Fabius co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Płatek ceramiczny
- Membrana zastawki wydechowej
- Uszczelka
- Filtr bakteryjny
- Uszczelki gniazd parowników

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego Drager Fabius co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:



- Uszczelki
- Membrany
- Płytki ceramiczne
- Podkładka uszczelniająca

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego Drager Fabius co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka 105 x 4
- Bateria 3V
- Akumulator
- Membrana tłoka

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego Drager Fabius wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

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

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

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 8

#### **17. Pytanie dot. zał. nr 1 do SIWZ oraz Formularz Oferty dot. pakietu XI**

Mając na uwadze, że w Formularzu Ofertowym Zamawiający wymaga podania pełnej wartości za wykonanie przedmiotu zamówienia natomiast w zał. nr 1 do SIWZ w kolumnie J Zamawiający wymaga podania ceny jednego przeglądu brutto, zwracamy się z prośbą o odpowiednią modyfikację formularza cenowego – tak by można było wpisać wartość brutto za cały przedmiot zamówienia.

Alternatywnie prosimy o wyjaśnienie jaką cenę Wykonawca ma wpisać w kolumnie H „cena netto”? Czy cenę netto za jeden przegląd czy cenę netto za cały przedmiot zamówienia?

Odpowiedź: W kolumnie H należy podać cenę za cały przedmiot zamówienia.

#### **18. Pytanie dot. zał. nr 1 do SIWZ dot. pakietu XI**

Zwracamy uprzejmie uwagę, że zgodnie z najnowszymi zaleceniami producenta dla aparatu Magnetom AERA producent zaleca wykonanie 2 przeglądów w ciągu roku. Mając na uwadze powyższe prosimy o odpowiednią modyfikację kolumny F.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 2 przeglądów: X.2019r i IV -2020r , prosimy o zmianę daty wykonania okresowego przeglądu technicznego w pakiecie nr 11.

#### **19. Pytanie dot. pakietu XI**

Z uwagi na fakt, że rezonans Magnetom AERA został dostarczony do Zamawiającego razem z serwerem syngo.via prosimy o potwierdzenie, że w ramach ceny i zakresu czynności dla przeglądów rezonansu wykonawca ma wykonać również przegląd okresowy syngo.via.

Odpowiedź: Tak, ponieważ traktujemy to jako całość.

#### **20. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt.4 ppkt. 5 dla pakietu XI**

Czy Zamawiający pod pojęciem „zestaw naprawczy” rozumie również materiały przeglądowe dla rezonansu magnetycznego wymieniane podczas przeglądów zgodnie z procedurą i zaleceniami producenta?

Odpowiedź: Tak



**21. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt.4 ppkt. 5 oraz OFERTA cz. I pkt.4 oraz zał. nr 6 do SIWZ Umowa – projekt par. 5 ust.3** Czy Zamawiający potwierdzi, że wskazany czas przyjazdu w przypadku awarii urządzenia liczony jest w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?  
Odpowiedź: Tak

**22. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt.4 ppkt. 5 oraz OFERTA cz. I pkt.4 oraz zał. nr 6 do SIWZ Umowa – projekt par. 5 ust.3**

Czy Zamawiający doprecyzuje zapisy przez dopisanie na końcu ppkt. Sformułowania: „*po uprzedniej akceptacji oferty cenowej na usługę serwisową/diagnostykę awarii.*”?  
Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

**23. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt.4 oraz zał. nr 6 do SIWZ Umowa – projekt par. 1 ust.2, par. 6 ust. 1**

Prosimy o usunięcie słowa gwarantuje, które sugeruje odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, podczas gdy norma wynikająca z kodeksu cywilnego jest odpowiedzialność oparta na zasadzie winy.  
Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

**24. Pytanie dot. SIWZ rozdz. II pkt.2.3**

Czy Zamawiający potwierdzi, że o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy zrealizowali: - w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert minimum 2 usługi jak niniejsze zamówienie (oferowany zakres w pakiecie na ten sam model aparatu)?  
Odpowiedź: Tak.

**25. Pytanie dot. zał. nr 6 do SIWZ Umowa – projekt par. 1 ust.2**

Czy Zamawiający doprecyzuje zapisy przez dopisanie na końcu ustępu słów: „*w tym zaleceń producenta*”?  
Odpowiedź: Tak

**26. Pytanie dot. zał. nr 6 do SIWZ Umowa – projekt par. 3 tiret 5**

Czy Zamawiający odstąpi od słów: „*i ich cenę*”? Zwracamy uprzejmie uwagę, że Zamawiający będzie znał cenę części, w wyniku akceptacji oferty na części. Nie ma potrzeby powielania tej informacji dodatkowo w raporcie serwisowym.  
Odpowiedź: Wyrażamy zgodę

**27. Pytanie dot. zał. nr 6 do SIWZ Umowa – projekt par. 9**

Zwracamy się z prośbą o zastąpienie słowa: „*najwyższą*” słowem: „*należyta*” zgodnie z brzmieniem art. 355 KC, który takiej – należytej – staranności wymaga.  
Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

**28. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 4 ppkt 4 dla pakietu XI**

Prosimy o potwierdzenie, że w ramach usługi przeglądów okresowych Zamawiający wymaga cyklicznej - tj. okresowej wymiany elementów wpływających na bezpieczeństwo i niezawodność pracy urządzenia, zgodnie z zaleceniami producenta t.j. Adsorber, filtry powietrza.  
Odpowiedź: Tak

**29. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 4 ppkt 6 Monitorowanie parametrów magnesu**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga **proaktywnego** ( stałego i bieżącego analizowania) **monitorowania** parametrów przesyłanych przez aparat do serwisu w celu zapobiegania sytuacjom krytycznym związanym z nagłą awarią aparatu, przestojem spowodowanym zatrzymaniem jego pracy oraz zachowania najwyższego bezpieczeństwa danych pacjentów t.j. zdalny monitoring trendów, który polega na czasowej obserwacji poszczególnych parametrów układu kriogenicznego (np. poziom helu ciekłego, temperatura osłon i głowicy, ciśnienie wewnątrz magnesu) w dłuższym wymiarze czasu. Śledząc te dane, niejednokrotnie można przewidzieć sytuacje krytyczne, a wręcz z wyprzedzeniem czasowym zareagować na nie tak, by nie wpłynęło na bezpieczeństwo pacjentów i personelu oraz nie zakłóciło to codziennego reżimu pracy na sprzęcie.  
Odpowiedź: Tak

**30. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 4 ppkt 6 dla pakietu XI**

Prosimy o potwierdzenie, że części wymieniane podczas przeglądu oraz dostarczane przy naprawach mają być fabrycznie nowe i oryginalne, w oryginalnych opakowaniach.



Zaproponowany zapis pozwala na zabezpieczenie się Zamawiającego przed stosowaniem przez Wykonawcę części zamiennych pochodzących z wyeksploatowanych lub wycofanych z użytkowania aparatów, części wyeksploatowanych, nie testowanych wcześniej pod kątem prawidłowej pracy, tym samym eliminując sytuację wykorzystywania aparatu będącego własnością Zamawiającego jako swoistego urządzenia do testowania części niewiadomego pochodzenia. Uprzejmie informujemy, że na polskim rynku są firmy, które skupują stare aparaty w celu wykorzystania używanych części do naprawy innych aparatów.

Zwracamy uwagę, że instalowanie części zamiennych, nieznanego pochodzenia może prowadzić do sytuacji, w której określone prawem wymagania zasadnicze dla danego wyrobu nie zostaną spełnione, co może nieść ryzyko w sferze bezpieczeństwa, jakości czy niezawodności wyrobu medycznego oraz wpłynąć na ważność znaku CE wydanego dla tego wyrobu. Dodatkowo używane części charakteryzują się krótszym czasem eksploatacji co może narazić Zamawiającego na dodatkowe koszty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem Rozdz. I ust. 4 pkt. 5 siwz części (poza częściami wchodzącymi w skład zestawu naprawczego) stanowią odrębną procedurę ofertową a ich wymiana odbywać się będzie po zatwierdzeniu przez zamawiającego.

### **31. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 4 ppkt 6 dla pakietu XI**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nabył urządzenie wraz z kompletnym oprogramowaniem użytkowym w obrębie wykupionych licencji a od Wykonawcy oczekuje posiadania stosownych narzędzi, pochodzących z legalnego źródła do wykonania przedmiotu umowy, w tym kodów i kluczy serwisowych (które są odrębnie licencjonowane w stosunku do oprogramowania użytkowego) niezbędnych do wykonania pełnej procedury przeglądowej urządzenia.

Brak wyraźnego rozdzielenia oprogramowania użytkowego od serwisowego może skutkować problemami interpretacyjnymi, która ze stron (Zamawiający czy Wykonawca) odpowiedzialna jest za posiadanie odpowiednich licencji do korzystania z oprogramowania serwisowego, będącego narzędziem niezbędnym do wykonania pełnej procedury przeglądowej.

Odpowiedź: Tak, tylko do pakietu nr XI

### **32. Pytanie dot. SIWZ rozdz. II pkt. 2.1 dla pakietu XI**

Czy przedmiotowe zamówienie ma wykonać inżynier posiadający aktualne szkolenia wystawione przez producenta lub jednostkę szkolącą upoważnioną przez producenta do przeprowadzania szkoleń serwisowych przedmiotowej aparatury, czy dowolna osoba bez uprawnień?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 6.

### **33. Pytanie dot. Pakietu nr VIII**

Prosimy o wydzielenie poz. 4,5,6,7 tj.: Aparat RTG Polymobil Plus, Aparat RTG Siremobil Compact L, Aparat RTG z ramieniem C SIREMOBIL Compact L, Aparat RTG z ramieniem C SIREMOBIL Compact L do pakietu nr 11.

Zwracamy uprzejmie uwagę, że pogrupowanie aparatów ze względów na producenta umożliwi Zamawiającemu zmniejszenie wydatków z uwagi chociażby na mniejszą liczbę dojazdów w ramach usług przeglądowych wykonywanych w tym samym terminie.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr VIII

### **34. Pytanie dot. Pakietu nr IX**

Prosimy o wydzielenie poz. 1, 7 tj.: Ap. USG Sonoline Adara z osprzętem, Aparat USG Acuson x300 Doppler do pakietu nr 11.

Zwracamy uprzejmie uwagę, że pogrupowanie aparatów ze względów na producenta umożliwi Zamawiającemu zmniejszenie wydatków z uwagi chociażby na mniejszą liczbę dojazdów w ramach usług przeglądowych wykonywanych w tym samym terminie.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr IX

### **35. Pytanie dot. Umowy Powierzenia Przetwarzania Danych Osobowych par. 3 ust. 12**

Prosimy o odstąpienie od wskazanego ustępu. Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji serwisu, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO.

Odpowiedź: Nie.

### **36. Pytanie dot. Umowy Powierzenia Przetwarzania Danych Osobowych par. 5**



Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji serwisu, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zastąpienie § 5 następującymi zapisami, które oddają faktyczny model oczekiwanych przez Państwa usług serwisowych:

1. *Przetwarzający zleca podprzetwarzającym realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych w imieniu Administratora. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Przetwarzającego, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.*

2. *Wykaz podprzetwarzających, którym Wykonawca obecnie zleca czynności, jest dostępna pod adresem*

.....

3. *Administrator niniejszym upoważnia Przetwarzającego do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.*

4. *Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Przetwarzający poinformuje Administratora o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator nie zgłosi zastrzeżeń do Przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.*

5. *W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez Administratora, Administrator przedstawi Przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.*

6. *Po zgłoszeniu zastrzeżeń Przetwarzający może według własnego uznania:*

a) *zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub*

b) *podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora, które wyeliminują jego zastrzeżenia.*

7. *W przypadku zlecenia przez Przetwarzającego czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EKG), Przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodnie z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.*

8. *W przypadku, gdy Przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej Nr 2010/87/UE lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator niniejszym udziela Przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora. Ponadto, Administrator udziela Przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych. Oznacza to, że Przetwarzający jest uprawniony do działania w imieniu Administratora oraz podprzetwarzającego. Przetwarzający jest również uprawniony do wykonywania praw i uprawnień przysługujących Administratorowi z tytułu standardowych klauzul ochrony danych wobec podprzetwarzającego.*

Odpowiedź: Nie

### **37. Pytanie dot. Umowy Powierzenia Przetwarzania Danych Osobowych par. 8 ust.3 i ust.5**

Czy Zamawiający odstąpi od wskazanych ustępów? Mając na uwadze skomplikowany charakter tego typu spraw, wymagających min. przeprowadzenia wielu dowodów, prosimy o nie wprowadzenie w tym zakresie kar umownych. Ewentualna odpowiedzialność Wykonawcy powinna być oparta na zasadach odpowiedzialności określonych w Kodeksie cywilnym (czyli min. wykazaniem zawnionego działania / zaniechania Wykonawcy, adekwatnego związku przyczynowego, wystąpienia i wysokości poniesionej szkody).

Odpowiedź: Nie

### **38. Pytanie dot. SIWZ rozdz. I pkt. 4 ppkt. 6) Zdalna diagnostyka**

Czy Zamawiający potwierdzi, że system zdalnej diagnostyki musi spełniać międzynarodową normę standaryzującą system zarządzania bezpieczeństwem informacji ISO/IEC 27001/2013 zapewniając bezpieczeństwo danych



medycznych? W przypadku braku takiego lub podobnego wymogu Zamawiający naraża się na niezabezpieczenie danych, do których dostęp będą mieli Wykonawcy.

Odpowiedź: Tak

39. Pytanie nr 1 rozdział II 2.3 pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści referencje dla innych systemów z serii Siemens Magnetom? Dopuszczenie takich referencji pozwoli na złożenie oferty firmom innym niż producent sprzętu a co za tym idzie zwiększeniem konkurencji w przetargu przy zapewnieniu wysokiej jakości usług.

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 24

40. Pytanie nr 2 pakiet 11

Prosimy o podanie aktualnej wersji oprogramowania rezonansu magnetycznego.

Odpowiedź: NUMARIS/4 syngo MRD13E

41. Pakiet nr XII, poz. 6, 8, 9, 11 – Prosimy o wydzielenie z pakietu nr XII, poz. 6, 8, 9, 11 do oddzielnego pakietu z uwagi na fakt, iż aparaty naszej produkcji zostały umieszczone ww. pakiecie z aparatami innego producenta, co uniemożliwia nam złożenie oddzielnej oferty.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr XII

42. Dot. Umowa

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.”

Prośbę motywujemy faktem, iż przy braku oryginalnych części zamiennych naprawa aparatury może okazać się niewykonalna i nie jest to zawinione przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Tak

43. Dot. pakiet XII – diatermie

Wnioskujemy o wyłączenie z pakietu nr XII urządzeń wyprodukowanych przez firmę ERBE (tj. poz. 1,2,3,4,5,7,10), tworząc dla nich oddzielny pakiet. Zmiana umożliwi złożenie oferty autoryzowanemu serwisowi.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na złożenie oferty na wybrane przez wykonawcę pozycje w ramach pakietu nr XII

44. Dot. pakiet z diatermiami ERBE (pakiet XII po wyłączeniu)

Prosimy o informację, czy z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawkujące prąd do ciała pacjenta i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy posiadania aktualnego upoważnienia (autoryzacji) od wytwórcy do świadczenia usług serwisowych i/lub dysponowania osobą posiadającą pisemne potwierdzenia odbycia szkolenia serwisowego u producenta urządzeń jak w danym pakiecie oraz okazywania w/w uprawnień na każde wezwanie Zamawiającego w trakcie realizacji postępowania i zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 6

45. Dot. SIWZ

Czy Zamawiający wymagał będzie, aby Wykonawca był umieszczony na wykazie podmiotów wykonujących czynności serwisowe, zgodnym z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (art. 90 ust.4)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

46. Dot. Umowa par.5 ust.3

Wnioskuję o zastąpienie zapisu:

„W przypadku awarii urządzenia, przyjazd w celu jej usunięcia nastąpi w ciągu 48 godzin od jej zgłoszenia Wykonawcy”

zapisem

„W przypadku awarii urządzenia, diagnostyka uszkodzeń nastąpi w ciągu 48 godzin od jej zgłoszenia Wykonawcy”

Prośbę motywujemy faktem, iż przed wykonaniem naprawy niezbędna jest diagnostyka uszkodzeń i akceptacja



przez Zamawiającego oferty Wykonawcy na wykonanie naprawy.  
Odpowiedź: Tak

47. Dot. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

Prosimy o potwierdzenie, że Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych nie dotyczy Wykonawców dla pakietów w których urządzenia nie mają dostępu, nie gromadzą i nie przetwarzają danych osobowych, a procedury serwisowe nie wymagają dostępu do żadnych danych osobowych.

Odpowiedź: Tak

48. Dot. Umowa par.5 ust.3

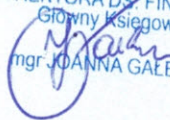
Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zgłoszenia awarii Wykonawca przedstawia ofertę naprawy zawierającą informację o kosztach części zamiennych, robocizny i dojazdu serwisu niezbędnych do realizacji naprawy.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z pytaniem i odpowiedzią nr 1.



ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ  
w Ostrowcu Świętokrzyskim  
Z-ca Głównego Księgowego

  
Barbara Sobańska

Zespół Opieki Zdrowotnej  
w Ostrowcu Świętokrzyskim  
Z-CA DYREKTORA DS. FINANSOWYCH  
Główny Księgowy  
  
mgr JOANNA GALEZIA