

12/2019

Bartoszyce, 04.11.2019r.

Do wszystkich wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: 12/2019.

Nazwa zadania: „Utrzymanie aparatury medycznej w ruchu.”

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

SZPITAL POWIATOWY

im. Jana Pawła II

11-200 BARTOSZYCE

ul. Kardynała Wyszyńskiego 11

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

tel. 89 675 23 05 • fax 89 764 26 25

NIP 743-16-41-687 • REGON 000308436

Część 1

1. dotyczy zadania nr 9

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 3 z Zadania 9 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. dotyczy zadania nr 49

Czy Zamawiający wydzieli poniższe pozycje z Zadania 49 i utworzy nowe odrębne Zadania dla każdej grupy urządzeń?

- poz. 2-11 (aparaty EKG),
- poz. 18-33 (defibrylatory),
- poz. 66-69 (kapnometry),
- poz. 70-91, 234 (kardiomonitoring),
- poz. 249-307 (pompy),
- poz. 308-319 (pulsoksymetry),
- poz. 321-330 (respiratory).

Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. dotyczy zadania nr 5

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przegładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe

oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Penlon Prima SP wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

PRIMA SP Zestaw Serwisowy 12 Month Kit dla parowników z mocowaniem typu Selectatec - co 12 miesięcy

PRIMA SP Zestaw Serwisowy 24 Month Kit dla parowników z mocowaniem typu Selectatec - co 24 miesiące

PRIMA SP Zestaw Serwisowy 72 Month Kit dla parowników z mocowaniem typu Selectatec - co 72 miesiące

Zestaw Serwisowy - 12 Month Service Kit dla Absorbera A100 - co 12 miesięcy

Zestaw Serwisowy - 60 Month Service Kit dla Absorbera A100 co 60 miesięcy

Zestaw Serwisowy - 24 Month Service Kit dla Absorbera A200SP - co 24 miesiące

Zestaw Serwisowy - 24 Month dla respiratora AVS - co 24 miesiące

Zestaw Serwisowy - 12 Month dla respiratora AV900 - co 12 miesięcy

Zestaw Serwisowy - 60 Month dla respiratora AV900 - co 60 miesięcy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Penlon Prima SP wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu

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

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że Aparat do znieczulania ogólnego PENLON jest w eksploatacji od 06.2007r. i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

4. dotyczy zadania nr 7

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 15 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator
- Kabel EKG

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 15 co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Physio Control LifePak 15 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Przyłącza akumulatora

Potencjalni wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Physio Control LifePak 15 Zamawiający wymaga 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 określony stopień owi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że Defibrylator LIFEPAK 15 s/n 44219958 jest w eksploatacji od 12.2015r., Defibrylator LIFEPAK 15 s/n 43044728 jest w eksploatacji od 12.2014r. i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeeglądowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

5. dotyczy zadania nr 9, poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeeglądowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że Aparat do znieczuleń GS FABIUS jest w eksploatacji od 05.2005r., i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przebiegów urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

6. dotyczy zadania nr 9, poz. 4

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przebiegów urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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 bakteryjny
- 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że Monitor pacjenta DELTA z modulem SCIO jest w eksploatacji od 01.2005r., i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

7. dotyczy zadania nr 9, poz. 5

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że Respirator Savina 300 (stacjonarny) jest w eksploatacji od 10.2016r., i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

8. dotyczy zadania nr 28

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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 GE IVENT 201 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- roczny zestaw serwisowy [1 Year PM KIT]
- czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE IVENT 201 co 15000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- zestaw 15K

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których GE IVENT 201 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że Respirator IVENT 201 z wyposażeniem kpl. jest w eksploatacji od 06.2007r., i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

9. dotyczy zadania nr 5, poz. 2,3, zadania nr 9, poz. 2, zadania nr 16, zadania 49, poz. 70-91, 234

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że:

- Kardiomonitor iPM-9800 jest w eksploatacji od 07.2010r.,
- Monitor PM 7000 jest w eksploatacji od 06.2007r.,
- Kardiomonitor z modulem gazów anestetycznych Typ Vista jest w eksploatacji od 11.2016r.,
- Kardiomonitor CONTEC CMS 8000 s/n AX1612100073 jest w eksploatacji od 12.2016r.,
- Kardiomonitor CONTEC CMS 8000 s/n AX1612100084 jest w eksploatacji od 12.2016r.,
- Kardiomonitor CONTEC CMS 8000 s/n AX1612100048 jest w eksploatacji od 12.2016r.,
- Kardiomonitor CONTEC CMS 8000 s/n 1860500061 jest w eksploatacji od 09.2018r.,
- Kardiomonitor BENE VIEN T8 jest w eksploatacji od 06.2007r.,
- Kardiomonitor DASH 4000 jest w eksploatacji od 09.2004r.,
- Kardiomonitory IMEC-12 są w eksploatacji od 06.2012r.,
- Kardiomonitory IntelliVue MP5 M 8105A Philips są w eksploatacji od 02.2015r.,
- Kardiomonitor noworodkowy jest w eksploatacji od 05.2014r.,

- Kardiomonitor Pacjenta Monitor UP-7000 12.1" Multiparametr monitor są w eksploatacji od 12.2014r.,
- Kardiomonitor PM-9000 Expres jest w eksploatacji od 06.2007r.,
- Kardiomonitor typ Umec12 s/n KQ-72002799 jest w eksploatacji od 03.2017r.,
- Kardiomonitor typ Umec12 s/n KQ-8A017444 jest w eksploatacji od 11.2018r.,
- Kardiomonitor typ Umec12 s/n KQ-8A017449 jest w eksploatacji od 11.2018r.,
- Kardiomonitor, zestawy do monitoringu funkcji życiowych, System mini C kardiolog. są w eksploatacji od 12.2010r.,
- Monitor nieinwazyjny z wyposażeniem USC C3 jest w eksploatacji od 09.2004r.,

i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

10. dotyczy zadania nr 49, poz. 18-33

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że urządzenia:

Lp.	Nazwa	Nr fabryczny	Jest w eksploatacji od
18	Defibrylator / Monitor, defibrylator przenośny na oddz. szpit.LIFEP	35456474	08.2007
19	Defibrylator 730	10531098	12.1993
20	Defibrylator dwufazowy CORPULS 3	11601224, 11701198, 11801219	06.2012
21	Defibrylator dwufazowy CORPULS 3	11601226, 11701197, 11801211	06.2012
22	Defibrylator dwufazowy Lifepak 20	36431245	12.2007
23	Defibrylator dwufazowy Lifepak 20	36419820	12.2007
24	Defibrylator FIFE PAC 12	36054008/07	08.2007
25	Defibrylator FIFE PAC 12	35697916/07	12.2007
26	Defibrylator FIFE PAC 12	36057328/07	12.2007
27	Defibrylator HP CODE MASTER M 1723 B	3727A47721	01.1997
28	Defibrylator LIFE PAC 12	35697917/07	08.2007
29	Defibrylator LIFEPAC 12	110067	01.2007
30	Defibrylator LIFEPAC 12	35061619/06	01.2007
31	Defibrylator M 1723 B	3727A47368	01.1997
32	Defibrylator przenośny na oddz. szpit LIFEPAC 20	35474786	08.2007
33	Defibrylator TEC 8250 K z kardiowersją	20288 6C	.12.1996

i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

11. dotyczy zadania nr 49, poz. 249-307

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeładowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami producenta.

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

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

- Akumulator

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że urządzenia:

Lp.	Nazwa	Nr fabryczny	Jest w eksploatacji od
249	Pompa AP 14, pompa infuzyjna jednostrzykawkowa	653	02.2007
250	Pompa AP 22, pompa inf dwustrzykawkopwa	4608/09	04.2009
251	Pompa dojelitowa do żywienia FLACONE	88053000	01.2006
252	Pompa dojelitowa do żywienia FLACONE	88052998	01.2006
253	Pompa dojelitowa do żywienia FLACONE	188052999	01.2006
254	Pompa Duet 20/50	11779	03.2000
255	Pompa Duet Nowa 20/50	11064	08.1997
256	Pompa Duet Wara 20/50, pompa inf dwustrzykawkopwa	11006	02.2007

Lp.	Nazwa	Nr fabryczny	Jest w eksploatacji od
257	Pompa dwustrzykawkowa	B/0585/96	12.1996
258	Pompa infuzyjna AP 22	2352/07	03.2007
259	Pompa infuzyjna AP 22	2595/07	02.2007
260	Pompa infuzyjna AP14	3334/09	09.2009
261	Pompa infuzyjna AP14	1404932/11	04.2011
262	Pompa infuzyjna AP31P	111	12.1996
263	Pompa infuzyjna ASCOR dwustrzykawkowa AP 22	1840	05.2006
264	Pompa infuzyjna ASCOR dwustrzykawkowa AP 22	1899	03.2006
265	Pompa infuzyjna CF IP 22 + statyw	104870	02.2009
266	Pompa infuzyjna Duet Nowa 20/50	11049	08.1997
267	Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa AP 24	24-01-374-2012	06.2012
268	Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa AP 24	24-01373-2017	06.2012
269	Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa AP24+	02955-2016	08.2016
270	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	14-08892-2017	03.2017
271	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	14-08893-2017	03.2017
272	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	655/07	04.2007
273	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	14-08881-2017	03.2017
274	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	3028/09	04.2009
275	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	3027/09	04.2009
276	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	3030/09	04.2009
277	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	3029/09	04.2009
278	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	0655/07	02.2007
279	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa AP-14	14-08911-2017	04.2017
280	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa S-1	0106612/09	11.2009
281	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa S-1	0106613/09	11.2009
282	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa S-1	0106614/09	11.2009

Lp.	Nazwa	Nr fabryczny	Jest w eksploatacji od
283	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa S-1	0106615/09	11.2009
284	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa S-1	0106616/09	11.2009
285	Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa S-1	0106617/09	11.2009
286	Pompa infuzyjna objętościowa AP 31	31-01440-2017	03.2017
287	Pompa infuzyjna objętościowa AP 31	31-01441-2017	03.2017
288	Pompa infuzyjna objętościowa AP 31	31-01438-2017	03.2017
289	Pompa infuzyjna Perfusor	39878	03.1995
290	Pompa jednostrzykawkowa SL 1	0104342/08	09.2008
291	Pompa jednostrzykawkowa SL 1	0104343/08	09.2008
292	Pompa objętościowa GRASEBT 3000,	300109928/2007	03.2007
293	Pompa objętościowa MEDIMA P2	0201084/12	06.2012
294	Pompa perystaltyczna kpl	0200089/09	01.2010
295	Pompa SEP 11S	1312	12.1996
296	Pompa SEP 11S	1224	12.1996
297	Pompa SEP 11S	1311	10.1996
298	Pompa SEP 11S	1310	12.1996
299	Pompa strzykawkowa	0654/07	09.2007
300	Pompa strzykawkowa S 1	0107256/09	01.2010
301	Pompa strzykawkowa S 1	0107258/09	01.2010
302	Pompa strzykawkowa S 1	0107259/09	01.2010
303	Pompa strzykawkowa AP-14	0773/07	01.2007
304	Pompa strzykawkowa MEDIMA S2	0113947/12	06.2012
305	Pompa strzykawkowa MEDIMA S2	0113948/12	06.2012
306	Pompa strzykawkowa S1 + statyw	0110077/11	02.2011
307	Pompa strzykawkowa S1 + statyw	0110076/11	02.2011

i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przebiegów urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

12. dotyczy zadania nr 49, poz. 321, 323-326, 330

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przebiegów urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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 Standard /EASY 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 Weinmann Medumat Standard / EASY 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że urządzenia:

Lp.	Nazwa	Nr fabryczny	Jest w eksploatacji od
321	Respirator transportowy Medumat	7757/2011	07.2011
323	Respirator Medumat Easy	7727	12.2017
324	Respirator Medumat Easy	7645	12.2017
325	Respirator MEDUMAT EASY – kostka	9038	06.2012
326	Respirator Medumat Easy, respirator MEDUMET do karetki P ¹⁰⁰⁰	9063	04.2014
330	Respirator WM22800	21351	11.2018

i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przeglądowych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

13. dotyczy zadania nr 49, poz. 322, 327-329

Zgodnie z zapisami SIWZ czynności konserwacyjno-przeglądowych urządzeń należy wykonać zgodnie z zaleceniami 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.

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 Shangrilla 510 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw filtrów

- Pakiet akumulatorów

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 Shangrilla 510 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie wyjaśnia że urządzenia:

Lp.	Nazwa	Nr fabryczny	Jest w eksploatacji od
322	Respirator do wspomagania oddechu SHANGRILLA 510 (zestaw)	SL510(W)080704	30-11-2016
327	Respirator transportowy Shengrilla 510	SL510(E)YY2V087	26-08-2011
328	Respirator transportowy Shengrilla 510	SL510(E)YY2V86	26-08-2011
329	Respirator transportowy Shengrilla 510	SL510(E)0807040	30-11-2016

i Zamawiający wymaga wykonywania czynności konserwacyjno-przebiegówczych urządzeń, zgodnie z zaleceniami producenta.

Część 2

1. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kary zapisanej w umowie za niedotrzymanie terminu planowanego przeglądu technicznego w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy

określonego w § 7 ust. 2 umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki - (dotyczy zadania nr 1, 2, 4-13, 15-31, 33-49), do 0,1% jak w powyższym punkcie umowy?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje SIWZ.

Część 3

1. dotyczy zadania nr 49

W związku z posiadaniem autoryzacji firmy ASPEL S.A. zwracamy się do Państwa za zapytaniem, czy istnieje możliwość złożenia oferty częściowej tylko na urządzenia firmy ASPEL znajdujące się w zadaniu nr 49_Ogólny sprzęt szpitalny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 4

1. dotyczy zadania nr 14 poz. 2

Wnosimy o modyfikację Załącznika nr 2 do SIWZ 12/2019 poprzez wydzielenie z Zadania nr 14, poz. 2 strzykawkę do kontrastu NEMOTO INJECTOR do osobnego pakietu.

Powyższa propozycja umożliwia złożenie oferty przez inne podmioty, nie ograniczając się do jednej firmy (GE Healthcare). Przedstawione rozwiązanie jest szczególnie korzystne dla Zamawiającego z powodu uzyskania więcej ofert konkurencyjnych cenowo.

Tym samym uprzejmie informujemy, że jesteśmy autoryzowanym dystrybutorem i przedstawicielem serwisowym wstrzykiwaczy kontrastu NEMOTO, tj. podmiotem uprawnionym przez producenta NEMOTO do prowadzenia napraw, przeglądów i innych koniecznych działań serwisowych dot. wstrzykiwaczy kontrastu NEMOTO.

Jesteśmy upoważnieni do dystrybucji oraz instalacji produktów Nemoto, szkolenia personelu z obsługi systemów wstrzykujących, jak również do świadczenia serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego.

Oprócz działalności dystrybucyjnej i instalacji sprzętu medycznego, świadczymy usługi związane ze sprzedażą części serwisowych oraz akcesoriów do następujących wstrzykiwaczy kontrastu:

- Dual Shot Alpha 7
- Smart Shot Alpha
- Sonic Shot GX
- Sonic Shot 7
- Rempress

Odpowiedź: : Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 5

1. dotyczy wzoru umowy, paragraf 1 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w punktu na zapis o następującej treści?

„Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do naprawy w terminie do (24 – 48) godzin liczonych po otrzymaniu urządzenia oraz usunąć awarię w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych od momentu przystąpienia do naprawy, a w przypadku konieczności użycia materiałów i części zamiennych, od momentu uzyskania od Zamawiającego pisemnej akceptacji kosztów materiałów i części zamiennych do naprawy/oferty naprawy przedmiotu zamówienia. W przypadku konieczności naprawy poza granicami Polski lub w przypadku konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy czas usunięcia awarii wydłuża się do 10 (dziesięciu) dni roboczych. W przypadku braku możliwości dotrzymania w/w terminu Wykonawca, w celu zwolnienia się z obowiązku zapłaty kary umownej określonej w § 11 ust. 1 lit. g), może opcjonalnie i bezpłatnie udostępnić Zamawiającemu urządzenie zastępcze o parametrach równoważnych z urządzeniem poddawanych naprawie lub przeglądowi – dotyczy Zadania 3, 14, 32.*”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. dotyczy wzoru umowy, paragraf 1 pkt 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie w/w punktu?

UZASADNIENIE

Uzasadnienie do pytania 2 i 3

Faktury zakupowe zawierające nr katalogowe części zamiennych stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w związku z czym Wykonawca nie będzie mógł przedłożyć odpowiednich dokumentów. Wymagana przez Szpital informacja stanowi dokumentację handlową, która zgodnie z przepisami ustawy z 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. Nr153, poz.1503 z późn. zm) nie może być przekazana do publicznej informacji.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiednio modyfikuje § 1 ust. 6 wzoru umowy, ponadto jeżeli wykonawca wykaże, że informacja stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa, informacja nie będzie udostępniana.

3. dotyczy wzoru umowy, paragraf 4 pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w punktu na zapis o następującej treści?

„Na wezwanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia Zamawiającemu kopii świadectwa legalizacji urządzenia kontrolno-pomiarowego biorącego udział w czynnościach konserwacyjno-przebiegówych wraz z protokołem przeglądu..”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. dotyczy wzoru umowy, paragraf 11 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wartości kary umownej w w/w punkcie

a) Z 20% na 10%

b) Z 10% na 5%

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje pierwotne zapisy SIWZ.

5. dotyczy wzoru umowy, paragraf 11 pkt 1 ppkt e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w punktu na zapis o następującej treści?

„za niedotrzymanie terminu planowanego przeglądu technicznego lub przekroczenie czasu określonego w § 1 ust. 3 i konieczności zlecenia usługi innemu podmiotowi posiadającemu

uprawnienia producenta do wykonania danej usługi w wysokości dwukrotności wynagrodzenia uiszczanego na rzecz innego podmiotu z tytułu wykonanej usługi,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 6

Zwracamy się z prośbą o odpowiedzi na pytania dotyczące ww. postępowania przetargowego, dla pakietu numer 42 – aparat USG Aplio 500:

1. dotyczy wzoru umowy, paragraf 7

Zamawiający wymaga w paragrafie 7 Umowy:

Paragraf 7

8. Warunkiem płatności wynagrodzenia z tytułu zużytych materiałów lub części do naprawy jest doręczenie Zamawiającemu kopii źródłowej faktury zakupu tych materiałów lub części. Termin płatności określony w ust. 3 liczony będzie od dnia doręczenia kopii faktury źródłowej.

Wnosimy o rezygnację z zapisów tego punktu. Z uwagi na zobowiązania wykonawcy wynikające z umowy na podstawie której przyjął on zobowiązania autoryzowanego przedstawiciela producenta, dostarczenie faktury zakupu ewentualnych części nie będzie możliwe.

Ponadto, są to dokumenty objęte tajemnicą przedsiębiorstwa i nie mogą być udostępniane osobom/podmiotom nieuprawnionym zgodnie z polityką firmy.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiednio modyfikuje § 7 ust. 8 wzoru umowy, ponadto jeżeli wykonawca wykaże, że informacja stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa, informacja nie będzie udostępniana.

2. dotyczy SIWZ

Zamawiający jako jedno z kryteriów oceny ofert przyjął:

„Wartość prowizji za materiały i części zamienne (w %) | 10%”

Wnosimy o rezygnację z tego kryterium na rzecz kryterium „ceny”

Należy podkreślić, że określenie kryterium wartości prowizji za materiały i części zamienne, jest dość niecodziennym kryterium w postępowaniach przetargowym i może budzić zastrzeżenia co do zgodności tego kryterium z zapisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ pkt. 7

Zamawiający wymaga w tym punkcie:

„Wykonawca podczas przeglądów technicznych wykona instalację najnowszej wersji oprogramowania aplikacyjnego i diagnostycznego.”

Prosimy o potwierdzenie, że ma to być oprogramowanie dostarczone przez Producenta aparatu USG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 7

1. dotyczy § 1. 6. wzoru umowy

Na wniosek Zamawiającego Wykonawca zobowiązany będzie do przedstawienia każdorazowo faktury zakupu części zamiennych. Faktura musi dokumentować nazwę zakupionego asortymentu, nr katalogowy, informację o podzespołach. Wykonawca rozumie, że ten zapis nie dotyczy producenta?

Odpowiedź: Zamawiający odpowiednio modyfikuje § 1 ust. 6 wzoru umowy.

2. dotyczy kryterium – zał 2 440

Lp.	Parametr wymagany / oceniany	Wartość graniczna
1	Wartość procentowa pobieranej prowizji za zakupione materiały i części zamienne do wykonania naprawy (w %) (Procentowa wartość pobieranej prowizji nie może przekraczać 50% wartości materiałów i części zamiennych)	Wartość minimalna – 10 pkt
		Wartość maksymalna – 0 pkt

Z uwagi na to że informacje wymagane przez Zamawiającego stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, prosimy o zmianę kryterium oceny w punkcie 1. Wykonawca nie może ujawniać informacji na temat swojej prowizji. Prosimy o zmianę wskazanego kryterium na np.: ilość usług w zakresie utrzymania tomografu w ruchu o wartości min 25.000,00 PLN

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jeżeli wykonawca wykaże, że informacja stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa, informacja nie będzie udostępniana.

3. dotyczy wzoru umowy Par. 11 ust. 1 lit. a) i g)

Kara umowna za przekroczenie czasu do przystąpienia do naprawy może być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, tj. jest skutkiem zwinionych 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 Wykonawca proponuje zastąpienie w par. 11 ust. 1 lit. a) i g) słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”;

Odpowiedź: Zamawiający odpowiednio modyfikuje § 11 ust. 1 lit. a) i g) wzoru umowy.

4. dotyczy wzoru umowy Par. 11 ust. 1 lit. b)

Kara umowna stanowi surogat odszkodowania, które byłoby należne wierzycielowi w przypadku jego dochodzenia na zasadach ogólnych, w z góry zastrzeżonej wysokości, wobec czego nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela. W ocenie Wykonawcy, zastrzeżenie kary umownej 20% wynagrodzenia umownego za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy jest karą rażąco wysoką, zmierza do pokrzywdzenia Wykonawcy i nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego kosztem Wykonawcy, a w konsekwencji do naruszenia równowagi stron. W związku z powyższym, Wykonawca proponuje zmianę par 11 ust. 1 lit. b) poprzez obniżenie kary do 10% wynagrodzenia oraz dodatkowy obowiązek wezwania – przed rozwiązaniem umowy lub odstąpieniem od niej – do należytego wykonania umowy przez Wykonawcę w dodatkowym terminie:

b) z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca – w wysokości 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w § 7 ust. 1 umowy, przy czym przed odstąpieniem lub rozwiązaniem umowy z w/w przyczyn, Zamawiający zobowiązany jest do pisemnego poinformowania Wykonawcy

o zaistniałych przyczynach rozwiązania lub odstąpienia umowy, wzywając do usunięcia tych przyczyn lub ich skutków w określonym terminie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. dotyczy wzoru umowy Par. 11 ust. 1 lit. e)

Żądanie od Wykonawcy kary umownej w wysokości dwukrotnej wartości wynagrodzenia podmiotu trzeciego, któremu powierzono realizację prac powoduje po stronie Zamawiającego wzbogacenie się kosztem Wykonawcy, nieuzasadnione w stosunku do potencjalnego naruszenia Wykonawcy terminów realizacji przeglądów lub dokonania napraw. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku wezwania Wykonawcy do realizacji swoich obowiązków przed naliczeniem kary:

e) za niedotrzymanie terminu planowanego przeglądu technicznego lub przekroczenie czasu określonego w § 1 ust. 3 i konieczności zlecenia usługi innemu podmiotowi w wysokości dwukrotności wynagrodzenia uiszczonego na rzecz innego podmiotu z tytułu wykonanej usługi; przed zleceniem usługi innemu podmiotowi trzeciemu, Zamawiający obowiązany jest wezwać pisemnie Wykonawcę do realizacji przeglądu lub dokonania naprawy urządzenia w dodatkowo wyznaczonym terminie,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. dotyczy wzoru umowy powierzenia Par. 6 ust. 1

Obowiązek informowania Zamawiającego nawet o podejrzeniu naruszenia ochrony danych osobowych, a dodatkowo w tak krótkim terminie (16 godzin!) jest sprzeczne z postanowieniami art. 33 ust. 1 RODO, a dodatkowo nieracjonalne z praktycznego punktu widzenia. Po pierwsze, samo podejrzenie naruszenia ochrony danych osobowych wymaga przeprowadzenia przez Wykonawcę czynności sprawdzających zmierzających do potwierdzenia takiej okoliczności. Niezasadne i przedwczesne byłoby informowanie Zamawiającego o takich okolicznościach. Dodatkowo, termin 16 godzin jest terminie nieracjonalnym i rażąco krótkim wobec 72h określonych w art. 33 ust. 1 RODO oraz nie przystaje do każdej możliwej sytuacji czy to naruszenia czy podejrzenia naruszenia danych (przy skomplikowanych procedurach wewnętrznych Wykonawcy, wynikających z zapewnienia bezpieczeństwa danych i odpowiedniego zarządzania ryzykiem ich naruszenia, w tak krótkim terminie nie jest możliwe powiadomienie Wykonawcy). Wobec tego, Wykonawca proponuje następujące brzmienie par. 6 ust. 1:

1. Przetwarzający powiadamia Administratora danych lub Inspektora Ochrony Danych o każdym stwierdzonym naruszeniu ochrony danych osobowych nie później niż w ciągu 72 godzin od potwierdzenia naruszenia, umożliwia Administratorowi uczestnictwo w czynnościach wyjaśniających i informuje Administratora o ustaleniach z chwilą ich dokonania.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiednio modyfikuje § 6 ust. 1 wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

7. dotyczy wzoru umowy powierzenia Par. 2 ust. 1 i 2

Wykonawca wskazuje, że realizacja przez Wykonawcę zdalnego serwisu wymaga dalszego powierzenia przetwarzania danych, aby mogła być efektywna. Według naszej najlepszej wiedzy, wszyscy znani nam potencjalni oferenci to międzynarodowe przedsiębiorstwa, które do przetwarzania danych wykorzystują technologie chmurowe, zewnętrzne serwery itp. Dodatkowo wskazujemy, że w niektórych sytuacjach dalsze powierzenie danych podmiotom jest wskazane, aby np. zaawansowaną naprawę serwisową mógł wykonać lub nadzorować chociażby pracownik producenta urządzenia. Aby zapewnić nieprzerwaną możliwość świadczenia usług zdalnego serwisu, niezbędna jest zgoda Zamawiającego na dalsze powierzenie przetwarzania danych podmiotom trzecim.

Jako alternatywne rozwiązanie proponujemy opracowanie listy dalszych procesorów oraz zapewnienie, że dalsze powierzenie im danych będzie wykonywane na podstawie przyjętych mechanizmów, np. certyfikacji Privacy Shield lub klauzul modelowych Komisji Europejskiej.

W związku z powyższym Wykonawca proponuje następującą zmianę treści § 2 ust. 1 i 2 wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych:

1. Przetwarzający może powierzyć konkretne operacje przetwarzania Danych („podpowierzenie”) w drodze pisemnej umowy podpowierzenia („Umowa Podpowierzenia”) innym podmiotom przetwarzającym („Podprzetwarzający”) podmiotom wskazanym przez Przetwarzającego przy zawarciu niniejszej Umowy, a w przypadku podpowiedzenia innym podmiotom - pod warunkiem uprzedniej akceptacji Podprzetwarzającego przez Administratora lub braku sprzeciwu.
2. Powierzenie przetwarzania Danych Podprzetwarzającym, innym niż wskazani Administratorowi przez Przetwarzającego przy zawarciu niniejszej umowy, wymaga uprzedniego zgłoszenia Administratorowi w celu umożliwienia wyrażenia sprzeciwu. Administrator może z uzasadnionych przyczyn zgłosić udokumentowany sprzeciw względem powierzenia Danych konkretnemu Podprzetwarzającemu. W razie zgłoszenia sprzeciwu Przetwarzający nie ma prawa powierzyć Danych Podprzetwarzającemu objętemu sprzeciwem, a jeżeli sprzeciw dotyczy aktualnego Podprzetwarzającego, musi niezwłocznie zakończyć podpowierzenie temu Podprzetwarzającemu. Wątpliwości co do zasadności sprzeciwu i ewentualnych negatywnych konsekwencji Przetwarzający zgłosi Administratorowi w czasie umożliwiającym zapewnienie ciągłości przetwarzania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Aktualne zapisy nie ograniczają Wykonawcy w możliwości podpowierzenia przetwarzania danych osobowych.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Jednocześnie Zamawiający informuje o przedłużeniu terminu składania ofert. **Nowy termin to: 07.11.2019r., do godz. 11:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godz. 11:30. Pozostałe ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Załączniki:

Wzór umowy – zmodyfikowany

Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych - zmodyfikowany

Z-CIA BYHEKIGRA
DS. LECZNICTWA

.....*lek. med. Krzysztof Plaziński*.....

Kierownik zamawiającego