

Warszawa, dnia 18-10-2017 r.

DZPiZ- 01/71/2017

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na *Usługi przeglądów technicznych i serwisowania aparatury medycznej na rzecz Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o. (nr sprawy 71/2017)*

Działając na podstawie 38 ust. 2 oraz ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania wniesione w trakcie postępowania, prowadzące do zmiany treści SIWZ skutkującej zmianą treści ogłoszenia o zamówieniu:

**Pytanie 1: dotyczy pakietu 20**

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie do osobnego pakietu poniższych urządzeń:

	Nazwa/typ	Producent/typ	Nr seryjny	Nr inwentarzowy
1	Myjnia endoskopowa Mini ETD2 Plus PAA Endoskan 2PL z drukarką Pompa Powietrza MU-1(EMC)	OLYMPUS 2016	15943013 1213 7547389	A5/31/2016
3	Myjnia automatyczna ETD 3	Olympus/2004	4111030	A-8/676- 8/2004
4	Myjnia endoskopowa ETD4 Basic PAA	Olympus/2016	16131977	A8/3410/2016

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Pakiet nr 20A.

**Pytanie 2: dotyczy pakietu 23**

Prosimy o wydzielenie poz. 1-7, 27- 44, poz. 46, poz. 65, poz. 67-69, poz. 73 – 79, poz. 94- 130, poz. 133-134 tj. 76 szt. pomp infuzyjnych Braun z pakietu 23 do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Pakiet nr 23A.

**Pytanie 3: dotyczy pakietu 27**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji numer 8, 9, 10 z pakietu 27 i utworzenie dla nich osobnego pakietu. Taki podział pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Pakiet nr 27A.

**Pytanie 4: dotyczy pakietu 31**

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania oraz zachowania zasad uczciwej konkurencji wyłączy z Pakietu nr 31 Stoły pozycje:

1

4 – Stół operacyjny Maquet  
12 – Stół operacyjny MSO 1120 Maquet  
16 – Stół operacyjny Ortostar II Maquet  
jako oddzielny pakiet.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Pakiet nr 31A i 31B.

**Pytanie 5: dotyczy Pakietu 2.**

Prosimy o wydzielenie do odrębnego pakietu następujących pozycji:

6	Myjnia Dekomat	Getinge/2003	4656 SEV0148012	A – 8/250/2007	Centralna Sterylizacja
8	Myjnia przelotowa Dekomat + Selecta	Getinge/10.2007	46 – 5 SEV0734187	A – 8/563/2007	Centralna Sterylizacja
9	Suszarka do narzędzi	Getinge/2007	291/07 SEV 0746115	A – 8/597/2007	Centralna Sterylizacja
16	Autoklaw parowy HS 22 K7	Getinge/16.11.2007	03936	Sz.Cz.A – 8/586/2007	Chirurgia Blok
18	Zgrzewarka GS 330	Getinge	110859116	BRAK	Laryngologia
19	Autoklaw elektryczno- parowy HS 22 K7	Getinge/2007	03932		Laryngologia Blok
24	Autoklaw elektryczno-parowy HS 22 K7 (Sterylizator) Drukarka Martel	Getinge/2007	03919 270633396	Sz.Cz. A –8/587/2007	Ortopedia Blok
27	Zgrzewarka szczękowa GD-330	Getinge	802		SOR

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 2A.

**Pytanie 6: dotyczy Pakietu 31.**

Prosimy o wydzielenie do odrębnego pakietu następujących pozycji:

16	Stół operacyjny Ortostat II	Maquet/11.01.2007	1425.01AO SN.00607	Sz.Cz. A –8/427/2006	Ortopedia Blok
----	-----------------------------	-------------------	-----------------------	-------------------------	----------------

**Odpowiedź:** Odpowiedź zgodna z udzieloną odpowiedzią do pytania Nr 4. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Pakiet nr 31B

**Pytanie 7: Dotyczy Pakietu 27**

Czy Zamawiający wydzielił z pakietu 27 następujące urządzenia jako osobny pakiet?

8	Skaner Kodak Direct View C R 975 Elite (Mały)	Carestream/05.09
9	Skaner Kodak Direct View C R 975 (Duży)	Carestream/03.09
10	Drukarka laserowa Kodak Dry View 6800 Laser Image	Carestream/03.09

**Odpowiedź:** Zgodna z odpowiedzią udzieloną przez Zamawiającego na pytanie nr 3.



**Pytanie nr 8:**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 9:**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 10: dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy zapisów dotyczących Prawa własności intelektualnej i przemysłowej:

a. W przypadku wymiany części zamiennych

(1) w razie wystąpienia przez osobę trzecią z roszczeniem przeciwko Zamawiającemu, że wymieniona część narusza prawa własności intelektualnej lub przemysłowej, Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o tym roszczeniu oraz udzieli Wykonawcy pełnych i kompletnych informacji na ten temat, a także umożliwi pełny wgląd w dokumentację związaną z tym roszczeniem.

(2) w razie zaistnienia roszczenia osoby trzeciej, o którym mowa powyżej w pkt. (1) Zamawiający i Wykonawca przystąpią do wzajemnych konsultacji co do zakresu i trybu podjęcia środków prawem przewidzianych względem roszczenia osoby trzeciej. W przypadku nieosiągnięcia porozumienia w terminie 7 dni od rozpoczęcia konsultacji w tym zakresie, obowiązywać będzie tryb opisany poniżej w pkt. (3).

(3) Zamawiający przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad postępowaniem w sprawie roszczenia oraz będzie świadczył na rzecz Wykonawcy wszelką możliwą pomoc jeśli Wykonawca tego zażąda.

b. W przypadku uznania roszczenia osoby trzeciej za zasadne Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do

(i) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z wymienionej części

(ii) zastąpienia lub zmodyfikowania wymienionej części w celu uniknięcia naruszenia lub

(iii) zapłaty odszkodowania w wysokości zasądzonej prawomocnym wyrokiem sądu i nie przekraczającej trzykrotności wartości brutto umowy.

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanych zapisów. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 4 do SIWZ oraz  dodaje powyższe zapisy dotyczące Prawa



**własności intelektualnej i przemysłowej.**

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 4 do SIWZ w tym zakresie dodając § 3 ust. 21 pkt 1-3 oraz ust. 22 pkt. 1-3 Projektu umowy, który przyjmuje brzmienie:

21. W przypadku wymiany części zamiennych:

- 1) w razie wystąpienia przez osobę trzecią z roszczeniem przeciwko Zamawiającemu, że wymieniona część narusza prawa własności intelektualnej lub przemysłowej, Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o tym roszczeniu oraz udzieli Wykonawcy pełnych i kompletnych informacji na ten temat, a także umożliwi pełny wgląd w dokumentację związaną z tym roszczeniem,
- 2) w razie zaistnienia roszczenia osoby trzeciej, o którym mowa powyżej w pkt. 1) Zamawiający i Wykonawca przystąpią do wzajemnych konsultacji co do zakresu i trybu podjęcia środków prawem przewidzianych względem roszczenia osoby trzeciej. W przypadku nieosiągnięcia porozumienia w terminie 7 dni od rozpoczęcia konsultacji w tym zakresie, obowiązywać będzie tryb opisany poniżej w pkt. 3).
- 3) Zamawiający przekaże Wykonawcy wyłączną kontrolę nad postępowaniem w sprawie roszczenia oraz będzie świadczył na rzecz Wykonawcy wszelką możliwą pomoc jeśli Wykonawca tego zażąda.

22. W przypadku uznania roszczenia osoby trzeciej za zasadne Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do:

- 1) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z wymienionej części,
- 2) zastąpienia lub zmodyfikowania wymienionej części w celu uniknięcia naruszenia lub
- 3) zapłaty odszkodowania w wysokości zasądzonej prawomocnym wyrokiem sądu i nie przekraczającej trzykrotności wartości brutto umowy.

**Pytanie 11:**

Serwis aparatury medycznej, dla spełnienia wymogów bezpieczeństwa pacjenta wymaga znajomości sprzętu, udokumentowanej certyfikatami szkoleń przebytych u producenta. W związku z powyższym zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

z pakietu nr 3 poz. 4,5,6,7

z pakietu nr 10 poz. 1-24, 30-41, 46, 65-69, 79-81

z pakietu nr 27 – poz. 1,2,3, 11, 12, 13

z pakietu nr 33 poz. 4

i utworzenie oddzielnego pakietu, co pozwoli nam na złożenie oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z pakietów. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz **dodaje nowe Załączniki nr 3A, 10A, 10B, 27B, 33A**

**Pytanie 12: dotyczy Pakietu 3 i 30**

czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie następujących urządzeń:

- z pakietu nr 3 poz. 3 – defibrylator AED 1 szt.

- z pakietu nr 30 poz. 12 i 23 – ssaki OB.2012 2 szt.



I wydzielenie z nich oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietów. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz  dodaje nowe Załączniki nr 3B, 30A

**Pytanie 13:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu gwarancji udzielanej na wymienione części zamienne i podzespoły na gwarancję udzielaną przez producenta tych części, tzn. 3 miesiące? Prośbę motywujemy faktem, że Wykonawca usługi nie może brać odpowiedzialności za wady części zamiennych wyprodukowanych przez producenta, i jedyną gwarancją jaką może udzielić jest ta, której udziela wytwórca.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 14: dotyczy Pakietu 10, Pozycja 25, 26, 27, 28**

Czy Zamawiający wymaga, aby w trakcie przeglądu technicznego użyto do sprawdzenia urządzeń z pakietu nr 10 znajdujących się pod pozycjami nr: 25 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621204), 26 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621205), 27 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621206), 28 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621238) m. in. wzorcowanej aparatury testowej producenta (specjalny/dedykowany generator sygnału, umożliwiający symulację sygnału ICG, inaczej impedancji kardiograficznej), niezbędnej do weryfikacji prawidłowego działania modułów, co zostało określone w wydanej przez producenta (firmę MEDIS Medizinische Messtechnik) instrukcji obsługi każdego z urządzeń – Rozdział 4.1 [Safety tests (Utrzymanie)]?

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** takie rozwiązanie.

**Pytanie 15: dotyczy Pakietu 10, Pozycja 25, 26, 27, 28**

Czy Zamawiający wymaga, aby w ramach przeglądu technicznego wykonano aktualizację (lub re-instalację) oprogramowania urządzeń z pakietu nr 10 znajdujących się pod pozycjami nr: 25 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621204), 26 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621205), 27 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621206), 28 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621238) zgodnie z zaleceniami producenta - firmę MEDIS Medizinische Messtechnik.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** takie rozwiązanie.

**Pytanie 16: dotyczy Pakietu 10, Pozycja 25, 26, 27, 28**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z zapisami instrukcji obsługi urządzeń z pakietu nr 10 znajdujących się pod pozycjami nr: 25 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621204), 26 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621205), 27 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621206), 28 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621238):

*“Repairs may only be carried out by persons or workshops authorised to do so by the manufacturer. Otherwise, general liability for improperly operating the measurement system and for injury, damage and consequential damage resulting therefrom will be passed on to the operator or to the persons or workshops that have not been expressly authorised by the manufacturer.”*



(„Naprawy mogą być dokonywane tylko przez osoby i pracownie autoryzowane przez producenta. W innym przypadku odpowiedzialność nieprawidłowe działanie systemu pomiarowego, za uszkodzenia, zranienia i usterki z tego wynikające i zranienia będzie przekazana na operatora lub osoby/pracownie, które nie były jednoznacznie autoryzowane przez producenta.”) każdego z urządzeń z pakietu nr 10 znajdujących się pod pozycjami nr: 25 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621204), 26 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621205), 27 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621206), 28 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621238) – Rozdział 4.1 [Safety tests (Utrzymanie)], ewentualna naprawa powyższych urządzeń była wykonana przez autoryzowany serwis producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** takie rozwiązanie.

**Pytanie 17: dotyczy Pakietu 10, Pozycja 25, 26, 27, 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 10 urządzeń znajdujących się pod pozycjami nr: 25 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621204), 26 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621205), 27 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621206), 28 (Monitor Niccomo typ ICU SN 10621238) do osobnego pakietu?

Zgodnie z zapisami SIWZ (część I, ust. 2, pkt 1) lit. a), b) i c)) Zamawiający wymaga oświadczenia od Usługobiorcy o posiadaniu odpowiednich środków do realizacji zlecenia, wymagania te mogą skutkować brakiem złożenia ofert na cały pakiet przez potencjalnych Wykonawców ze względu na brak możliwości ich łącznego spełnienia. Niektórzy producenci zaopatrują w dokumentację techniczną oraz aparaturę kontrolno-pomiarową niezbędną do wykonania przeglądów technicznych danego typu urządzeń tylko firmy, które uzyskały właściwą do takich czynności autoryzację usług, natomiast w pakiecie nr 10 znajduje się wiele różnych wyrobów mających różne autoryzowane serwisy.

Dostęp do wzorcowanej aparatury testowej MEDIS Medizinische Messtechnik posiadają tylko i wyłącznie firmy, które zostały autoryzowane przez MEDIS Medizinische Messtechnik do wykonywania przeglądów technicznych, konserwacji sprzętu i aparatury medycznej wyprodukowanej przez MEDIS Medizinische Messtechnik, dlatego, aby potencjalni wykonawcy mogli złożyć oferty i oświadczenia spełniające wymagania SIWZ w zakresie pakietu nr 10, sugerujemy wydzielenie urządzeń z pozycji 25, 26, 27 oraz 28 do osobnego zadania.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz **dodaje nowy Załącznik nr 10C.**

**Pytanie 18: dotyczy pakietu nr 32**

Czy Zamawiający dopuszcza wydzielenie pakietu na serwis sprzętu firmy Inomed Polska Sp. z o.o.?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz **dodaje nowy Załącznik nr 32A.**

**Pytanie 19: dotyczy Pakietu 33**

Z uwagi na fakt, że nasza firma specjalizuje się w serwisowaniu echokardiografów i aparatów USG firmy General Electric a w pakiecie 33 wyszczególnione są również inne aparaty, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatów USG (LOGIQ e, LOGIQ 7) w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?



**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietów. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 33B.

**Pytanie 20: dotyczy Umowy § 3 ust. 20**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dokonania naprawy do 14 dni. Wydłużenie terminu dokonania naprawy, jeżeli zajdzie konieczność sprowadzenia części zamiennych wpłynie pozytywnie na ewentualną cenę części zamiennych, gdyż da możliwość skorzystania ze źródeł pozaeuropejskich.

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanego zapisu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 4 do SIWZ. Treść § 3 ust. 20 Projektu umowy otrzymuje brzmienie: „Wykonawca zobowiązany jest do dokonania naprawy, o której mowa w ust. 19 najpóźniej w terminie 14 dni od dnia otrzymania „Polecenia wykonania” od Zamawiającego”

**Pytanie 21:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponował dokumentacją serwisową opracowaną przez producenta sprzętu, która stanowi podstawę do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza posiadanie dokumentacji serwisowej przez Wykonawcę.

**Pytanie 22:**

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu sprawdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z formularza ofertowego pakiet nr 25 pozycja 2 oraz 3, autoryzacji producenta Drager na wykonywanie usług serwisowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza autoryzację producenta na wykonywanie usług serwisowych.

**Pytanie 23:**

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z formularza cenowego pakiet nr 25 pozycja 2 oraz 3, imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga posiadania imiennych certyfikatów.

**Pytanie 24:**

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń z formularza cenowego pakiet nr 25 pozycja 2 oraz 3, przedstawienia: listy urządzeń kontrolno- pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji? Urządzenia powinny



być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami SIWZ, Zamawiający w dokumentacji postępowania określił jakich dokumentów będzie wymagał od Wykonawców.

**Pytanie 25:**

Ustawa o wyrobach medycznych celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta. Czy zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta dla urządzeń z formularza cenowego pakiet nr 25 pozycja 2 oraz 3, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga** wymiany części zużywalnych po weryfikacji konieczności ich wymiany, na podstawie oddzielnego zlecenia.

**Pytanie 26:**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** oryginalne części zamienne.

**Pytanie 27:**

Zgodnie z wiekiem aparatów wymienionych w pakiet nr 25 pozycja 2 oraz 3, podczas wykonania przeglądów technicznych (zgodnie z dokumentacją techniczną producenta oraz instrukcją obsługi) wymagana jest wymiany części eksploatacyjnych zgodnie z harmonogramem podanym poniżej:  
pakiet nr 25 pozycja 2 oraz 3

MX08284	Savina Service Set 6 year	szt	1
---------	---------------------------	-----	---

Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla ww. urządzeń na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy powyżej. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** takie rozwiązanie.

**Pytanie 28:dotyczy pakietu nr 25**

Prosimy o wyłączenie do osobnego pakietu urządzeń z pakietu nr 25 pozycja 2 oraz 3, umożliwi to złożenie oferty przez autoryzowany serwis

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz **dodaje nowy Załącznik nr 25A**.



**Pytanie 29:**

Zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ Zamawiający wymaga aby Wykonawca dysponował: „specjalistyczny sprzęt kontrolno-pomiarowy z ważnymi certyfikatami legalizacji”. Prosimy o potwierdzenie że sprzęt kontrolno-pomiarowy powinien być zgodny z wymaganym przez producenta w dokumentacji serwisowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

**Pytanie 30:**

w załączniku nr 1, rozdziale III, punkcie 7 należy podać numer fax, na który będą przyjmowane reklamacje od Zamawiającego. Czy istnieje możliwość składania reklamacji przez Zamawiającego za pośrednictwem poczty elektronicznej? Jeśli tak, czy wystarczy, że odpowiednio zmienię ten zapis i podam odpowiedni adres e-mail?

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający dopuszcza możliwość przesyłania reklamacji drogą elektroniczną, gdy Wykonawca nie posiada faxu. W takiej sytuacji należy podać adres poczty elektronicznej.

**Pytanie 31:**

Załącznik nr 2 zawiera oświadczenie dotyczące podmiotu, na którego zasoby powołuje się wykonawca (strona 2). Czy w przypadku, w którym Wykonawca nie powołuje się na zasoby innych podmiotów, Wykonawca powinien zostawić dane oświadczenie puste czy dokonać jego skreślenia?

**Odpowiedź:** Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia odpowiedzi, która go dotyczy wybierając TAK/NIE, a następnie postępować odpowiednio z instrukcją Zamawiającego podaną w tym punkcie.

**Pytanie 32: Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający z uwagi niejednorodny charakter produktów wymienionych w wykazie urządzeń medycznych, wydzieli do oddzielnego zadania Aparat do EEG DigiTrack?

Informujemy, iż aparat EEG DigiTrack jest wyrobem medycznym klasy IIb, podlega zapisom ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Zgodnie z art. 90 mówiącym o "Używaniu i utrzymywaniu wyrobów" Producent firma ELMIKO BIOSIGNALS SP. Z O.O. podaje w instrukcji obsługi, że:

"Elektroencefalograf EEG DigiTrack należy poddawać okresowej kontroli stanu technicznego oraz kalibracji. Zaleca się przeprowadzenie kontroli nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy. Czynności te mogą być przeprowadzane wyłącznie przez autoryzowany serwis producenta. Nie przeprowadzenie okresowej kontroli grozi pogorszeniem jakości rejestrowanego sygnału EEG oraz może spowodować zagrożenie dla zdrowia pacjenta". Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, przeglądy powinny być zatem wykonywane regularnie wyłącznie przez autoryzowany serwis ELMIKO.

Producent aparatów EEG DigiTrack, firma ELMIKO BIOSIGNALS SP. Z O.O., wskazała jako jedyny autoryzowany serwis Aparatów EEG DigiTrack firmie ELMIKO MEDICAL Sp. z o.o. Nie wyraża tym samym zgody na wykonywanie przeglądów stanu technicznego aparatów EEG DigiTrack przez firmy nie posiadające autoryzacji producenta.



**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 5A.

**Pytanie 33: Dotyczy pakietu nr 25:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów wymienionych w SIWZ obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych? Udzielenie przez Zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga** wymiany (zużywalnych) części i podzespołów w przypadku po przeglądowego stwierdzenia konieczności ich wymiany na podstawie oddzielnego zlecenia.

**Pytanie 34: Dotyczy pakietu nr 3:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów wymienionych ww. pakietach uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów. Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji usługi.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga** wymiany akumulatorów w przypadku po przeglądowego stwierdzenia konieczności ich wymiany na podstawie oddzielnego zlecenia.

**Pytanie 35: Dotyczy pakietu nr 1,3,10,25,29**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w wycenie usług w zakresie ww. pakietów należy uwzględnić wymianę elementów eksploatacyjnych/zużywalnych/części zamiennych (np. filtry, czujniki)/zestawów serwisowych, akumulatorów? Udzielenie przez Zamawiającego precyzyjnej wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej jak również dla ewentualnego badania i wyjaśniania tzw. **rażąco niskiej ceny.**

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga** wymiany (zużywalnych) części i podzespołów w przypadku po przeglądowego stwierdzenia konieczności ich wymiany na podstawie oddzielnego zlecenia.

**Pytanie 36: Dotyczy pakietu nr 1,3,10,25,29**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaka jest dokładnie (dzień/miesiąc/rok) data ostatniego przeglądu urządzeń wymienionych ww. pakietach? Udzielenie przez Zamawiającego precyzyjnej wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej

**Odpowiedź:** Na to pytanie odpowiedź Zamawiającego zostanie udzielona w terminie późniejszym.

**Pytanie 37: Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projekt umowy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015, a także PN-EN ISO 13485:2012? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji, systemu i standardów jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającego gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** ale nie wymaga wdrożonego systemu norm PN-EN ISO 9001:2009, PN-EN ISO 9001:2015, oraz PN-EN ISO 13485:2012



**Pytanie 38: Dotyczy warunków udziałów w postępowaniu, projekt umowy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia listy urządzeń kontrolno-pomiarowych wraz z ważnymi certyfikatami legalizacji? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającego gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** ale nie wymaga posiadania przez Wykonawcę listy urządzeń kontrolno-pomiarowych.

**Pytanie 39: Dotyczy pakietu nr 25:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 25 poz. 20 i 21?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 25B.

**Pytanie 40: Dotyczy pakietu nr 29:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 29 poz. 13?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 29A.

**Pytanie 41: Dotyczy pakietu 4**

Wnioskujemy o wyłączenie z pakietu nr 4 urządzeń wyprodukowanych przez firmę ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy, tj. pozycji 7,8,9,13,14, tworząc dla nich oddzielny pakiet. Wnioskowana zmiana pozwoli na przedstawienie oferty serwisowi autoryzowanemu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 4A.

**Pytanie 42: Dotyczy pakietu z diatermiami ERBE**

Diatermie chirurgiczne to urządzenia dawkujące prąd do ciała pacjenta, a nieprawidłowo wykonane czynności serwisowe mogą stać się przyczyną incydentu medycznego. Jednocześnie zgodnie z wymogami producenta diatermii firmy ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy (np. w instrukcji użytkowania urządzenia) czynności serwisowe powinny być wykonywane wyłącznie przez producenta lub osobę upoważnioną przez niego.

Z uwagi na powyższe prosimy o potwierdzenie, że dla części zawierającej aparaturę wyprodukowaną przez firmę ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy dysponowania osobą posiadającą pisemne poświadczenie odbytych szkoleń serwisowych u producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** ale nie wymaga dysponowania przez Wykonawcę osobą posiadającą pisemne poświadczenie odbytych szkoleń serwisowych u producenta.

**Pytanie 43: Dotyczy pakietu z diatermiami ERBE**



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 dysponowania autoryzacją producenta do wykonywania czynności serwisowych.

Nieautoryzowana ingerencja w urządzenie skutkować może ograniczeniem odpowiedzialności wytwórcy za produkt.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** ale nie wymaga dysponowania przez Wykonawcę autoryzacją producenta do wykonywania czynności serwisowych.

**Pytanie 44: Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga, 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**, ale nie wymaga aby Wykonawca był umieszczony na wykazie podmiotów wykonujących czynności serwisowe, o którym mowa w Ustawie o wyrobach medycznych.

**Pytanie 45: Dotyczy SIWZ zał.2b**

Prosimy o informację czy cena netto za 1 przegląd dotyczy tylko czynności wykonywanych w ramach przeglądów, czy również obejmuje jakieś składniki dotyczące napraw? (jeśli tak, to jakie składniki)

**Odpowiedź:** Cena netto za przegląd ma obejmować czynności związane z przeglądem, ewentualne naprawy sprzętu będą zlecane oddzielnym zleceniem.

**Pytanie 46: Dotyczy SIWZ / Umowa**

Prosimy o wprowadzenie do Umowy poniższego lub równoważnego zapisu:

„ W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych, z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ.”

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

**Odpowiedź:** TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanego zapisu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 4 do SIWZ – Projekt umowy, w tym zakresie dodając w § 3 ust. 23 o treści:

„*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 pisemnie udokumentowane przez Wykonawcę), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej z jego strony, postanowień o karach umownych określonych w SIWZ.*”



**Pytanie 47: Dotyczy Umowa par.7 ust.2 oraz SIWZ pkt. 5.1**

Wnioskujemy o ujednoczenie zapisów dotyczących terminu płatności w Umowie par.7 ust.2 oraz SIWZ pkt. 5.1.

**Odpowiedź:** Termin płatności wynosi **60 dni**. Zamawiający dokonał zmiany zapisów w pkt. 5.1. SIWZ i otrzymuje on brzmienie: „*Płatność będzie dokonana w terminie do 60 dni od daty doręczenia do siedziby Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.*”

**Pytanie 48: Dotyczy Umowa par.2 ust.4 i 5**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku gdy wytwórca wymaga, aby czynności serwisowe wykonywane były przez osoby uprawnione przez niego, a Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponował kadrą uprawnioną, to kadra Wykonawcy musi posiadać stosowne uprawnienia od producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza**, ale nie wymaga, aby kadra Wykonawcy posiadała stosowne uprawnienia od producenta.

**Pytanie 49: Dotyczy Umowa par.9 ust.6**

Wnioskujemy o pełną listę/informację z jakiego tytułu koszty, o jakich mowa w Umowie par.9 ust.6, wynikające z odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy mogą być przeniesione na Wykonawcę.

**Odpowiedź:** Zgodnie z załączonym projektem Umowy stanowiącym załącznik nr 4 do SIWZ.

**Pytanie 50: Dotyczy pakietu 27 poz. 5 i 6**

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 27 poz. 5 i 6 aparat firmy ZIEHM

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz **dodaje nowy Załącznik nr 27C.**

**Pytanie 51: Dotyczy § 2 punkt 3, ppkt. 6 Umowy**

Zgodnie z wymogami w.w punktu Zamawiający wymaga regulacji i kalibracji urządzeń przywracających ich sprawność. Do regulacji i kalibracji wymagane jest programowanie serwisowe oraz dostęp do oryginalnych upgradów programowania dla danego typu aparatu czyli Ziehm 800 oraz ziehm SOLO.

Czy zamawiający będzie wymagał od Wykonawców bezpośredniego dostępu do tych programów do danego typu aparatu na które będzie składał ofertę.

Brak oprogramowań serwisowych spowoduje przeprowadzenia niepełnego przeglądu aparatu. Niegodnego z procedurami producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza**, aby Wykonawca posiadał bezpośredni dostęp do programów dla danego typu aparatu na które będzie składał ofertę.

**Pytanie 52: Dotyczy § 2 punkt 3, ppkt 8 Umowy**

Prosimy o zmianę w/w zapisu ponieważ prowadzenie paszportów jest po stronie Zamawiającego. Wykonawca ma obowiązek dokonywania wpisu do paszportu pod warunkiem dostarczenia paszportu przez Zleceniodawcę.



**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby czynności serwisowe potwierdzone były w paszporcie sprzętu i protokołem serwisowym. Zapisy SIWZ w tym zakresie pozostawia bez zmian.

**Pytanie 53: Dotyczy § 2 punkt 4 Umowy**

Prosimy o potwierdzenie Czy Zamawiający wymaga wykonania usługi przeglądu zgodnie z Ustawą art.90 ust.4 ustawy z dnia 20.05.2010 r o Wyrobach Medycznych oraz Zgodnie z wymaganiami producenta sprzętu .

Uzasadnienie:

W trosce o zdrowie i życie pacjentów, a także celu prawidłowego i bezpiecznego działania aparatury medycznej rozumiemy, że Wykonawca wymaga aby roczne przeglądy konserwacyjne wykonywały osoby upoważnione przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela wytwórcy danej aparatury medycznej

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** wykonanie przeglądów zgodnie z przywołanymi wytycznymi.

**Pytanie 54:**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający maga posiadania przez Wykonawcę imiennych certyfikatów ze szkoleń w zakresie obsługi i konserwacji aparatu na który będzie składał ofertę?

Zgodnie z zaleceniami producenta aparatu tzn w instrukcji obsługi sprzętu producent jasno określa kto może wykonywać przeglądy tzn osoby posiadające certyfikaty ukończenia szkolenia serwisowego u danego producenta.

Tym samym rozumiemy iż Wykonawca musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami tzn Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r która reguluje jakie podmioty mogą wykonywać m.in. przeglądy okresowe. Każda firma składająca oferty powinna wykazać, że dysponuje odpowiednimi osobami mogącymi wykonać przeglądy i udokumentować to dołączając kopie certyfikatów tych osób.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** posiadanie przez Wykonawcę imiennych certyfikatów ze szkoleń w zakresie obsługi i konserwacji aparatu na który będzie składał ofertę

**Pytanie 55:**

Producenci sprzętu w pakiecie 27 poz. 5 i 6 nie wymagają w trakcie przeglądu technicznego żadnych części. Czy Zamawiający wyrazi na to zgodę?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga** wymiany (zużywalnych) części i podzespołów w przypadku po przeglądowego stwierdzenia konieczności ich wymiany na podstawie oddzielnego zlecenia

**Pytanie 56:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu składania ofert do dnia 27.10.2017 r. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie prośby.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż termin składania ofert zostanie przedłużony do dnia 27.10.2017r.

**Pytanie 57: Dotyczy pakietu nr 3**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji 4-7, ponieważ pochodzą one od innego producenta niż pozostałe pozycje. Wydzielenie umożliwi nam złożenie oferty przetargowej.



**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią udzieloną przez Zamawiającego na pytanie nr 11.

**Pytanie 58: Dotyczy pakietu nr 10**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji 2-24, 30-41, 46, 65-69, 79-81, ponieważ pochodzą one od innego producenta niż pozostałe pozycje. Wydzielenie umożliwi nam złożenie oferty przetargowej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią udzieloną przez Zamawiającego na pytanie nr 11.

**Pytanie 59: Dotyczy pakietu nr 3,10, SIWZ I, 2.1) a)**

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca miał dostęp do wszystkich oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga wszystkich oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych.

**Pytanie 60: dotyczy Pakietu 22**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 1, 2 i 9 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu, ułatwi to Wykonawcom serwisującym wskazany sprzęt złożenie oferty a Zamawiającemu tym samym możliwość uzyskania niższej konkurencyjnej ceny.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 22A.

**Pytanie 61: Dotyczy SIWZ – Tryb udzielenia zamówienia oraz informacje ogólne pkt. 4 w związku z Załącznik nr 3 do SIWZ - Formularz ilościowo-cenowy Pakiet nr 33 pozycja nr 1**

1	Aparat USG SSA – 790 A Aplio XG/Doppler Sonda PVT – 375 BT Sonda PLT – 805 AT Sonda PLT – 704 SBT Wideoprinter cz. – b.	Toshiba Medical/2010	99 I 10 X 5997 TDA 1092487 TDA 1074986 99 B 1076201 1410
---	--	-------------------------	--

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu części nr 1. Pozwoli to naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty i poszerzy krąg potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 33C.

**Pytanie 62: Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ oraz Załącznika nr 3 do SIWZ - Formularz ilościowo- cenowy Pakiet nr 33 pozycja nr 1**

Prosimy o potwierdzenie, że dla aparatów USG ujętych w przedmiotowym pakiecie Zamawiający wymaga, aby zlecone usługi były wykonane przez autoryzowany serwis producenta i/lub przy udziale osób posiadających szkolenia producenta do wykonywania przeglądów i napraw.



Jedynie autoryzowany serwis jest w stanie zapewnić właściwą, wysoką jakość usług, dostęp do oryginalnych części zamiennych oraz zagwarantować właściwą pracę aparatu i jego przydatność diagnostyczną oraz jak najdłuższą żywotność. Dlatego producent zaleca obsługę jedynie autoryzowanego serwisu. Autoryzowany serwis dysponuje pracownikami, którzy odbyli szkolenia u producenta więc posiadają specjalistyczną wiedzę na temat sprzętu, który serwisują. Ponadto wszelkie zmiany aparatu, modyfikacje przy użyciu nieoryginalnych części i nieautoryzowanego oprogramowania, bądź niewłaściwie przeprowadzone naprawy mogą skutkować utratą wymaganych niezbędnych możliwości diagnostycznych oraz bezpieczeństwa użytkownika aparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** ale nie wymaga wykonywania przeglądów przez autoryzowany serwis przy udziale osób posiadających szkolenia producenta.

**Pytania nr 63: Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – Projekt umowy § 3 ust. 2-6, 16 w związku z § 8 ust.2 pkt. 8**

Mając na uwadze, że przedmiotem zamówienia są przeglądy aparatury medycznej, pragniemy zauważyć, iż przedmiotowe punkty odnoszą się do dostaw i nie mają zastosowania w przypadku usługi przeglądów. W związku z tym prosimy o dostosowanie zapisów podanych punktów do charakteru przedmiotu postępowania.

**Odpowiedź:** Zgodnie z załączonym Projektem umowy stanowiącym załącznik nr 4 do SIWZ.

**Pytania nr 64: dotyczy pakietu nr 27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poniższych pozycji z pakietu nr 27 do osobnego pakietu?

1	Aparat RTG Philips BV Pulsera ramię C z funkcją angiografii	Philips/2009	1019
2	Aparat RTG Philips Veradius ramię C	Philips/2012	589
3	Aparat RTG Philips BV Endura ramię C Blok Laryngologii/Blok Ortopedii	Philips/2009	1095 Nr seryj. 946-1009
4	Aparat RTG OEC Series 9600	GE /1998	OEC 69- 3336
13	Aparat RTG Bucky Diagnost CS /podwieszany/ Philips Typ 9890 – 010 - 06522	Philips/2009	

Taka zmiana zapisów SIWZ pozwoli na złożenie konkurencyjnych ofert większej ilości Wykonawców a dla zamawiającego będzie to szansa na otrzymanie najbardziej optymalnych wycen.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz  **dodaje nowy Załącznik nr 27B, 27D, 27E, 27F.**

**Pytania nr 65: dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga złożenia certyfikatów wystawionych przez producenta sprzętu, które to poświadczają będą odbyte szkolenia w zakresie serwisowania urządzeń rtg?



**Odpowiedź:** Zamawiający w dokumentacji postępowania określił dokumenty jakich będzie wymagał od Wykonawców. Wykonawca zobowiązany jest złożyć dokumenty zgodnie z SIWZ.

**Pytania nr 66: dotyczy terminu płatności**

Czy Zamawiający odstąpi od terminu płatności 60 dni i zamieni na 45? Standardem w relacjach biznesowych jest termin płatności 30 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia termin płatności 60 dni.

**Pytania nr 67: dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poniższych aparatów do osobnego pakietu?

Taka modyfikacja pozwoli Zamawiającemu zachować zasady uczciwej konkurencji oraz zwiększyć konkurencyjność ofert w tym pakiecie.

Nazwa/typ	Producent/typ	nr seryjny
Aparat do znieczuleń dla dzieci od 1 m-ca Aespire View/AM+ Parownik Monitor Anestezjologiczny D-LCC15..03...	Datex Ohmeda /2010(GE) Promed Datex Ohmeda	APHP00678 M1019PN5270137
Monitor Datex-Engstrom AS/3 D-VNC15-00-02	Datex Ohmeda/1997	SN 764622
Aparat do znieczulenia AESPIRE 7100 Monitor Compact S/5 CAM Parowniki – 2 szt.	Datex Ohmeda/2005	AMXH 01886 5195365 Sewofluran
Aparat do znieczulenia AESPIRE S/5 7100 Monitor Compact F – CM 1 Parowniki – 2 szt.	Datex Ohmeda/2007	AMXL 01518 6303147 Sewofluran Desfluran
Aparat do znieczulenia AESPIRE S/5 7100 Monitor Compact Parowniki – 1 szt.	Datex Ohmeda/2007 Promed Datex Ohmeda	AMXL 01513 6303145 Sevofluran

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 1A i 1B.

**Pytania nr 68: Dotyczy pakietu nr 1**

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o wyodrębnienie z powyższego pakietu poniżej aparatury w celu złożenia konkurencyjnej oferty.

4	Aparat do znieczulenia FLEXIMA Monitor Datex-Engstrom AS/3 D-VNC15-00-02 Parowniki – 2 szt.	Datex Ohmeda/1997	97292 SN 764622 Sevofluran Isofluran	A-8/204/2003	Blok Chirurgii	1
8	Aparat do znieczulenia FALCON Monitor PM 9000	GE Datex Ohmeda Mindray/2006	88020407 / 0510166 W 420727410	A-8/457/2006	OIT	1



	Parowniki - 1 szt. (Na OIT)		R/04 Sevofluran 00708			
9	Aparat do znieczulania SATURN EVO Kardiomonitor Bene View T 5 Moduł AG	Medec Belgia Mindray/2010 AxMediTec	10/18704 CM – 09113773 CTA 09026157 CFA 09204800	A-8/1091- 1/2010 A-8/1091- 2/2010	SOR	1

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3 do SIWZ oraz dodaje nowy Załącznik nr 1B i 1C.

**Pytania nr 69: Dotyczy pakietu nr 1**

Wykonawca prosi o podanie czy pod czas ostatniego przeglądu w aparatach do znieczulania były wymieniane akumulatory ?

**Odpowiedź:** Na to pytanie odpowiedź Zamawiającego zostanie udzielona w terminie późniejszym.

**Pytanie 70: Dotyczy pakietu nr 1**

Czy podczas przeglądu Zamawiający będzie wymagał od każdego Wykonawcy wymiany poniższych części zgodnie z wymaganiami producenta tzn.:

AESPIRE VIEW: Filtr zasilania gazowego linii x3, Uszczelka O2 na butlę x1, Uszczelka N2O na butlę x1, Filtr brązowy zasilania wysokiego ciśnienia x2, Filtr, 2-microny x1, Uszczelki gniazd parowników x1, Akumulator x1

CAM: filtr przeciw kurzowy boczny x1, filtr przeciw kurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1, linia próbkująca x 1, zestawy serwisowe 8001760 x1

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowane przez Wykonawcę rozwiązanie.

**Pytanie 71: Dotyczy pakietu nr 1**

Wykonawca zwraca się z zapytaniem do Zamawiającego czy będzie wymagał od każdego wykonawcy na etapie składania ofert certyfikatów szkoleń odbytych w siedzibie producenta z zakresu wyżej wymienionego przedmiotu zamówienia la poszczególnych pakietów w celu rzetelnego wykonania zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający w dokumentacji postępowania określił dokumenty jakich będzie wymagał od Wykonawców. Wykonawca zobowiązany jest złożyć dokumenty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 72: Dotyczy zapisów SIWZ**

Wykonawca zwraca się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert o 7 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż termin składania ofert zostanie przedłużony do dnia 27.10.2017r.

Zgodnie z art. 38 ust. 4 oraz art. 12a ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2017r. poz. 1579.) zwaną dalej Ustawą, Zamawiający tj. Szpital Czerniakowski Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, 00-739 Warszawa ul. Stępińska 19/25 dokonuje



modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu zamieszczonego w dniu 05/10/2017 roku pod numerem 596981-N-2017

Zakres przedmiotowego postępowania zostaje rozszerzony o dodatkowe pakiety:

- 1) Pakiet nr 1A, 1B, 1C,
- 2) Pakiet nr 2A,
- 3) Pakiet nr 3A, 3B,
- 4) Pakiet nr 4A,
- 5) Pakiet nr 5A,
- 6) Pakiet nr 10A, 10B, 10C,
- 7) Pakiet nr 20A,
- 8) Pakiet nr 22A,
- 9) Pakiet nr 23A,
- 10) Pakiet nr 25A, 25B,
- 11) Pakiet nr 27A, 27B, 27C, 27D, 27E, 27F,
- 12) Pakiet nr 29A,
- 13) Pakiet nr 30A,
- 14) Pakiet nr 31A, 31B,
- 15) Pakiet nr 32A,
- 16) Pakiet nr 33A, 33B, 33C,

Szczegółowe zestawienie asortymentowo-ilościowe dla ww. pakietów stanowi zmodyfikowany załącznik nr 3 do SIWZ, dostępny na stronie internetowej Zamawiającego w formacie MS Excel.

W związku z modyfikacją SIWZ zmianie ulegają następujące zapisy SIWZ:

- 1) W Rozdz. X „Miejsce i termin składania ofert” ust.1 otrzymuje brzmienie:  
„Szpital Czerniakowski Sp. z o.o. , ul. Stępińska 19/25, 00-739 Warszawa,  
pawilon administracyjny pok. 106 (kancelaria),  
do dnia 27.10.2017 r. do GODZ. 10:00
- 2) W Rozdz. X „Informacje o miejscu, terminie i trybie otwarcia ofert” ust. 1 otrzymuje brzmienie”  
otrzymuje brzmienie:  
Szpital Czerniakowski Sp. z o.o. , ul. Stępińska 19/25, 00-739 Warszawa,  
pawilon administracyjny pok. 120 (Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia).  
Dnia 27.10.2017 r. o GODZ. 10:15

W związku z udzieleniem odpowiedzi na pytanie nr 30 dokonuje stosownej zmiany w załączniku nr 1 poprzez wprowadzenie zapisów dotyczących przekazywania reklamacji drogą elektroniczną.

Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego ([www.szpitalczerniakowski.waw.pl](http://www.szpitalczerniakowski.waw.pl)),






W związku z udzieleniem odpowiedzi na pytania nr 10, 20, 46 Zamawiający dokonyuje stosownej zmiany w załączniku nr 4 poprzez wprowadzenie zapisów dotyczących prawa własności intelektualnej i przemysłowej, przedłużenia terminu wykonania napraw, napraw aparatu powyżej 10 lat.

Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SIWZ - „Projekt umowy” znajduje się do pobrania na stronie internetowej Zamawiającego ([www.szpitalczerniakowski.waw.pl](http://www.szpitalczerniakowski.waw.pl))

Z poważaniem

  
PREZES ZARZĄDU  
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

mgr Elżbieta Makulska-Gertruda

Dział Zamówień Publicznych / Zopatrzenia  
KIEROWNIK  
  
Anna Nyrek-Kozłowska

Przygotowała: Kinga Niedźwiecka-Reszczyk