



NZ/93/2020

Jelenia Góra, dnia 17 stycznia 2020 r.

## DO WYKONAWCÓW

**Dot. Przetargu nieograniczonego NA ŚWIADCZENIE USŁUG PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH ORAZ WYKONANIE TESTÓW SPECJALISTYCZNYCH APARATÓW RTG W WOJEWÓDZKIM CENTRUM SZPITALNYM KOTLINY JELENIÓGÓRSKIEJ I W JEDNOSTKACH ZAMIEJSCOWYCH WCSKJ WRAZ Z WYMIANĄ MATERIAŁÓW EKSPLOATACYJNYCH PRZEWIDZIANYCH DO WYMIANY W RAMACH PRZEGLĄDÓW I KONSERWACJI PRZEZ PRODUCENTA SPRZĘTU W CELU DOPUSZCZENIA SPRZĘTU MEDYCZNEGO DO DALSZEGO UŻYTKOWANIA (Nr ref. postępowania ZP/PN/46/11/2019, Publikacja ogłoszenia 2019/S 239- 586786 z dn. 11.12.2019 r.)**

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

### ZESTAW 1:

#### Zadanie 10 i 11

1. Prosimy o potwierdzenie, czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych, Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie, że Oferent spełnia warunki określone w Art. 90 ust. 5 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), z chwilą złożenia oferty?
2. Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 90 Ust. 3 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), Zamawiający wymaga aby do przeglądu okresowego użyte zostały oryginalne części zamienne lub zużywalne określone przez wytwórcę wyrobu – producenta oraz instrukcję obsługi?
3. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie posiadania autoryzacji producenta na serwis urządzeń będących przedmiotem przeglądu?
4. Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 90 Ust. 4 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), Zamawiający wymaga „fachowej okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa” wykonywanej przez pracowników posiadających certyfikację (ukończone szkolenie) producenta urządzeń będących przedmiotem przeglądów okresowych?

#### Odpowiedź:

**Ad. 1)** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Ad. 2)** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Ad. 3)** Zamawiający nie wymaga.

**Ad. 4)** Zgodnie z zapisami SIWZ.

## **ZESTAW 2:**

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843; dalej: ustawa pzp), zwracamy się o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności w zakresie wymagania określonego w Rozdziale IV „Wykaz” ust. 2 pkt. 1 (Dokumenty przedmiotowe) oraz Załącznika nr 4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia; dalej: „siwz”.

Mając na względzie powyżej powołane regulacje siwz, wnosimy o wyjaśnienie, w jakim celu i w jakim zakresie przedmiotowym, Wykonawca ubiegający się o przedmiotowe zamówienie publiczne ma przedstawić dokumenty tamże wskazane tj. Deklaracja Zgodności, Certyfikat Zgodności, Powiadomienie lub Zgłoszenie Prezesa URPL a także Oświadczenie nr 4 do siwz, gdzie przedmiotem postępowania są usługi naprawy, konserwacji wyrobów medycznych, którymi dysponuje Zamawiający a nie wyrobów oferowanych?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje **również konserwację** urządzeń medycznych. Przez pojęcie konserwacji ( Rozdział V, pkt. 5) rozumieć należy poprzedzające przegląd techniczny czyszczenie elementów aparatury, urządzeń i systemów wyrobu medycznego, **wymianę materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych (np. filtrów, czujników, uszczelek, elektrod, baterii, głowic, bezpieczników itp.)** zgodnie z dokumentacją (przywracanie) wymaganych przez producenta parametrów, jak również aktualizację oprogramowania, jeżeli dotyczy ono danego wyrobu medycznego.

Zamawiający mając powyższe na względzie wprowadził do SIWZ oświadczenie w zakresie załącznika nr 4.

Ponadto Zamawiający informuje, że wprowadza zmiany do załącznika nr 4 SIWZ (w załączeniu).

## **ZESTAW 3:**

Prosimy o wykreślenie z treści siwz zapisu dotyczącego załączenia do oferty załącznika nr 4 jako niezwiązanego z przedmiotem postępowania (rozdział IV pkt 2 Dokumenty przedmiotowe)

### **Odpowiedź:**

Odpowiedź zgodnie z zestawem nr 2.

## **ZESTAW 4:**

### **Pytanie 1**

#### **Dot. Załącznik nr 3 pakiet 25 i 22 par. 8 ust. 3.a**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie wysokości kary za opóźnienie w wykonaniu czynności określonych w §1 lub za zaniechanie wykonania czynności z 300 zł brutto do 1% wartości ceny ryczałtowej za przegląd danego urządzenia.

### **Odpowiedź:**

Brak zgody.

### **Pytanie 2**

#### **Dot. Załącznik nr 3 pakiet 25 i 22, par. 8 ust. 3.a**

Proszę dodać sformułowanie do niniejszego paragrafu, że wysokość kar nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto.

### **Odpowiedź:**

Brak zgody.

### Pytanie 3

#### Dot. Załącznik nr 3 pakiet 25 i 22, par. 8 ust. 4

Uprzejmie prosimy o dodanie informacji, że firma interwencyjna musi posiadać autoryzację producenta albo być wymieniona na liście firm uprawnionych przez producenta do wykonywania czynności przeglądowych danego typu sprzętu.

#### Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

### Pytanie 4

Dot. Załącznik nr 3 pakiet 25 , par. 1 ust. 3j, Zał. 10

Producent w ramach przeglądów zaleca wymianę następujących materiałów: zestawu przeglądowego i membrany. Rozumiem, że Zamawiający wymaga również wymiany akumulatorów, które wg producenta należy wymieniać co 5 lat pracy respiratorów?

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga również wymiany akumulatorów, które wg producenta należy wymieniać co 5 lat pracy respiratorów.

## **ZESTAW 5:**

### 1. Dotyczy: Pakiet 1

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Elisee 350 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy roczny

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Elisee350 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie

przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

## **Odpowiedź:**

**Części należy wymienić zgodnie z wytycznymi producenta, czyli w tym przypadku 3 razy w ciąg 3 lat.**

### **2. Dotyczy: Pakiet 2, poz. 6,7**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy modułu wewnętrznego
- Zestaw do konserwacji złącza obrotowego
- Zestaw serwisowy kasety
- Czujnik tlenu sprawdzający działanie mieszalnika

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 36 miesięcy lub co 10.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy Maintenance kit 10,000 h maintenance (every 3 years)
- Zestaw uszczelek zaworu zwrotnego

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 72 miesiące lub co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy Maintenance kit 20,000h maintenance (every 6 years)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Galwaniczny czujnik tlenu Oxima
- Czujniki przepływu

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

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

### **Odpowiedź:**

- Zestaw serwisowy modułu wewnętrznego

- Zestaw do konserwacji złącza obrotowego

- Zestaw serwisowy kasety

- Czujnik tlenu sprawdzający działanie mieszalnika

- **zgodnie z wytycznymi producenta 3 razy w ciągu 3 lat trwania umowy**

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 36 miesięcy lub co 10.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy Maintenance kit 10,000 h maintenance (every 3 years)

- Zestaw uszczelek zaworu zwrotnego

- **zgodnie z wytycznymi producenta – 2 raz w ciągu 3 lat**

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo co 72 miesiące lub co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy Maintenance kit 20,000h maintenance (every 6 years)

- **brak wymiany ww. części**

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Heinen Lowenstein Leon Plus/Plus Neo wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Galwaniczny czujnik tlenu Oxima

- Czujniki przepływu

- **zgodnie z wytycznymi producenta – 1 raz w ciągu 3 lat**

### **3. Dotyczy: Pakiet 4, poz. 1,2**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- 10K PM KIT FOR THE 10.4 [Zestaw serwisowy Puritan Bennett 840 10K]

- 15K PM KIT FOR COMPRESSOR 806 [Zestaw serwisowy kompresora 230V] (jeżeli urządzenie posiada kompresor)

Odpowiednio po 10 tysiącach i 15 tysiącach godzin

- RESPIRATOR BENNETT NPB 840 sn3510064093 – ilość przepr. godzin 77498 – wymiana 2 razy w ciągu 3 lat
- RESPIRATOR BENNETT NPB 840 sn3510064134 – ilość przepr. godzin 70952 – wym. 1 raz w ciągu 3 lat

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

- Czujnik tlenu

- zgodnie z wytycznymi producenta 3 razy w ciągu 3 lat trwania umowy

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

- Pakiet akumulatorów

- zgodnie z wytycznymi producenta 2 razy w ciągu 3 lat trwania umowy

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

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

**Odpowiedź: powyżej na czerwono**

#### **4. Dotyczy: Pakiet 4, poz. 3**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania

wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 7200 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- 2.5K PM KIT

- 10K PM KIT

Odpowiednio po 2.500 i 10.000 godzin

- wymiana 1 raz w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 7200 co 10.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

- wymiana 1 raz w ciągu 3 lat

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat ilości przepracowanych godzin ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Covidien Puritan Bennett 7200 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 ilości przepracowanych godzin ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

**Odpowiedź: powyżej na czerwono**

#### **5. Dotyczy: Pakiet 7, poz. 1,2**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 wymagana jest wymiana następujących części:

Zestaw konserwacyjny 2 letni  
Zestaw konserwacyjny 8 letni  
Zestaw konserwacyjny 12 letni  
Zestaw konserwacyjny (14) 16 letni  
Odpowiednio co 2, 8, 12, 14/16 lat

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 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: Wymiana tylko zestawu konserwacyjnego 2 letniego.**

#### **6. Dotyczy: Pakiet 7, poz. 3-7**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Weinmann Medumat Standard2 co 6 miesięcy lub co 24 godziny pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wejściowy urządzenia  
- Filtr higieniczny

- wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta co 6 miesięcy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Weinmann Medumat Standard2 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw Serwisowy  
- Czujnik kontroli przepływu  
- Akumulator

- wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta 2 razy w ciągu 3 lat



Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Weinmann Medumat Standard2 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

## **Odpowiedź: powyżej na czerwono**

### **7. Dotyczy: Pakiet 10, poz. 1**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow SiPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu
- Akumulator
- Filtr tlenu
- Filtr/ogranicznik ogniw paliwowych
- Filtr pułapki wodnej
- Zawory kontrolne napędu
- Ogranicznik filtra odpowietrzającego obudowy

- wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta – 3 razy podczas każdego przeglądu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow SiPAP co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Alarm blendera i komponenty obejścia

- wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta – 2 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow SiPAP co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zawór elektromagnetyczny

- Brak wymiany części w okresie trwania umowy

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

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

**Odpowiedź: powyżej na czerwono**

**8. Dotyczy: Pakiet 10, poz. 2**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow Advance co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- Akumulator

- Filtr pułapki wodnej

- wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta – 3 razy podczas każdego przeglądu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow Advance co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Alarm blendera i komponenty obejścia

- wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta – 2 razy w ciągu 3 lat

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla zestawu do wspomagania oddechu dla noworodków Infant Flow Advance 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: powyżej na czerwono**

### **9. Dotyczy: Pakiet 23, poz. 1,2**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

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

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Drager Fabius 1 year Service Set

- Drager Fabius 2 year Service Set

- Drager Fabius 3 year Service Set

Odpowiednio po 1, 2 i 3 latach

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

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

**Odpowiedź: Poz. 1 i 2 w tym pakiecie uległa zmianie, tzn. aparaty zostały wymienione na inne. Aparaty obecnie znajdujące się w tych pozycjach są jeszcze na gwarancji. Po tym terminie wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta.**

**Poz. 1 – APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASMC-0016**

Gwarancja do 22.05.2021

**Poz. 2 – APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASLF-0249**

Gwarancja do 16.10.2020

Aktualny załącznik w załączeniu.

#### **10. Dotyczy: Pakiet 23, poz. 3**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Julian wymagana jest wymiana zestawów przeglądowych:

- Drager Julian 2 Years Set

- Drager Julian 6 Years Set

odpowiednio po 2 i 6 latach

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

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

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 Julian 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:**

**Poz. 2 w tym pakiecie uległa zmianie, tzn. aparat został wymieniony na inny. Aparat obecnie znajdujący się w tej pozycji jest jeszcze na gwarancji do 2021 roku. Po tym terminie wymiana części zgodnie z wytycznymi producenta.**

### **Poz. 3 - APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASLF-0250**

**Gwarancja do 28.09.2020**

Aktualny załącznik w załączeniu.

#### **11. Dotyczy: Pakiet 23, poz. 4-7,13-15**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Primus/Pimus IE wymagana jest wymiana zestawów:

- Roczny zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 1 YEAR] – 3 razy w ciągu 3 lat

- Dwuletni zestaw PRIMUS [PRIMUS KIT 2 YEARS] – 2 razy w ciągu 3 lat

- Trzyletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 3 YEAR] - 1 raz w ciągu 3 lat

- Sześcioletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET (6 Y)] – brak wymiany części

Odpowiednio po 1,2,3 i 6 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Primus/Primus IE 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: powyżej na czerwono**

## **12. Dotyczy: Pakiet 23, poz. 8**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Oxylog 2000 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów
- Reduktor ciśnienia
- Filtr (G1/8)

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Drager Oxylog 2000 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: 2 razy w ciągu 3 lat**

### 13. Dotyczy: Pakiet 23, poz. 9

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Evita 2 Dura co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza chłodzącego
- Filtr powietrza
- Czujnik tlenu

- 3 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 Dura co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

- 2 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu Spirolog

- 1 raz w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita 2 Dura wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- EVITA 2/S2/2DURA/4/XL SET 1 YEAR – 3 razy w ciągu 3 lat

- EVITAXL/4/2D 2 YEARS KIT – 2 razy w ciągu 3 lat

- EVITAXL/4/2D 6 YEARS KIT – brak wymiany

- Odpowiednio po 1, 2 i 6 latach

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 Evita 2 Dura 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: powyżej na czerwono**

### **14. Dotyczy: Pakiet 25, poz. 1**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

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

- Filtr powietrza
- Filtr wentylatora
  - 3 razy w ciągu 3 lat

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

- Zestaw serwisowy PM MAINTENANCE KIT
  - 2 razy w ciągu 3 lat

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

- Pakiet akumulatorów
  - 1 raz w ciągu 3 lat

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

- Pakiet baterii 3.6V
  - brak wymiany

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu
- Czujnik tlenu paramagnetyczny
  - brak wymiany

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



- Kasety wydechowe

- **brak wymiany**

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

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

**Odpowiedź: powyżej na czerwono**

#### **15. Dotyczy: Pakiet 25, poz. 2-4**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu respiratorów.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione.

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

**Odpowiedź: Są to respiratory MAQUET SERVO i**

#### **16. Dotyczy: Pakiet 29, poz. 1-5**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 1-5 z Pakietu 29 i utworzy nowy odrębny pakiet? Wydzielenie umożliwi Wykonawcy, specjalizującemu się w przeglądach tego typu urządzeń, przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

**Odpowiedź: Brak zgody**

#### **17. Dotyczy: Pakiet 29, poz. 1-5, Pakiet 38,39**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 wymaga wymiany akumulatora 2 raz w ciągu 3 lat**

#### **18. Dotyczy: Pakiet 31, poz. 1-4, 6,7**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Hamilton G5 co 12 miesięcy lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu gazu (mikrofiltr)

- 3 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5 co 12 lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- 3 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5 co 24 miesiące lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

- 2 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5 co 20.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Podświetlenie wyświetlacza LCD

- 1 raz w ciągu 3 lat

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

- Membrana Zastawki Wydechowej

- 1 raz w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton G5 przy przeglądzie wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wentylatora

- wymiana przy każdym przeglądzie

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Hamilton G5 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

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

**Odpowiedź: Powyżej na czerwono**

## 19. Dotyczy: Pakiet 31, poz. 5

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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 Hamilton C1 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw Filtrów (Wlotu powietrza, przeciwkurzowy, filtr wentylatora)

- Filtr HEPA

- 3 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1 co 12 miesięcy lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- czujnik tlenu Hamilton C1

- 3 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1 po 500 cyklach lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

- 3 razy w ciągu 3 lat

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton C1 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Membrana zastawki wydechowej

- 1 raz w ciągu 3 lat

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 respiratorów Hamilton C1 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: Powyżej na czerwono**

## 20. Dotyczy: Pakiet 35, 49

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych (...) wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych przewidzianych do wymiany w ramach przeglądów i konserwacji przez producenta sprzętu w celu dopuszczenia sprzętu medycznego do dalszego użytkowania.

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

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

- Akumulator

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

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

**Odpowiedź: Wymiana 3 razy w ciąg 3 lat**

## 21. Dotyczy: kryterium oceny ofert i sposobu dokonywania ich oceny

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę kryterium wyboru ofert i usunięcie z kryterium: „*posiadanie dokumentu / certyfikatu autoryzacji producenta lub dystrybutora urządzenia*” oraz zmianę wagi kryterium na : cena 70%, czas reakcji na zgłoszenie 30%. Posiadanie certyfikatu autoryzacji producenta lub dystrybutora urządzenia na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców. Aktualnie na rynku funkcjonują podmioty gwarantujące możliwość wykonania przeglądu wg. tych samych standardów co autoryzowany przedstawiciel producenta lub producent. Pragniemy zauważyć, że m.in. wdrożenie systemu norm w zakresie sprzedaży, instalacji i serwisu urządzeń medycznych (nr norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012), personel posiadający wieloletnie doświadczenie praktyczne oraz specjalistyczne (udokumentowane) wykształcenie i przeszkolenie, jak również bezpośredni

dostęp do materiałów oraz części zamiennych pochodzących bezpośrednio od producenta daje tę samą gwarancję wykonania zamówienia w sposób należyty, co autoryzowany przedstawiciel producenta.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**22. Dotyczy: przedmiotu zamówienia**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu aktualizacji oprogramowania sprzętu objętego przedmiotowym postępowaniem, z uwagi na fakt, że tego rodzaju czynności oraz posiada bezpośredni producent lub jego autoryzowany przedstawiciel. Tego rodzaju wymóg wyklucza zupełnie udział w postępowaniu wykonawców posiadających pełną zdolność do rzetelnej realizacji przedmiotowego zamówienia. Tym samym wymóg aktualizacji oprogramowania sprawia, że postępowanie ukierunkowane jest na jednego konkretnego wykonawcę. Warto w tym miejscu podkreślić, że tego rodzaju wymagania powinny być zlecane poza procedurami przetargowymi w procedurach niekonkurencyjnych, poza standardowymi czynnościami serwisowymi lub konserwacyjnymi.

Pozostawienie wymogu aktualizacji oprogramowania narusza w sposób istotny zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców tj. przepis art. 7 ust. 1 oraz art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**ZESTAW 6:**

**Pytanie nr 1:**

**Dot. Pakiet nr 16**

Prosimy o potwierdzenie czy w zakresie Pakietu nr 16 jest wykonanie przeglądów oraz napraw wraz z dostawą części do napraw czy tylko przeglądów technicznych?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 2:**

**Dot. Pakiet nr 16**

Bardzo prosimy o potwierdzenie, że na dzień podpisania umowy aparaty wchodzące w zakres Pakietu nr 16 będą sprawne i będą posiadały ważne przeglądy, natomiast **Wykonawca nie będzie odpowiadał za uszkodzenia powstałe w trakcie obowiązywania poprzedniej umowy serwisowej i nie usunięte przez jego poprzedniego Wykonawcę do momentu jej zakończenia, a tym samym nie będzie zobowiązany do naprawy usterek powstałych przed podpisaniem umowy.** W związku z powyższym bardzo prosimy o wyrażenie zgody na przeprowadzenia wstępnego przeglądu w dniu zawarcia umowy w celu potwierdzenia stanu technicznego przedmiotowych aparatów.

**Odpowiedź:**

- 1) Tak, Zamawiający potwierdza, że na dzień podpisania umowy aparaty wchodzące w zakres Pakietu nr 16 będą sprawne i będą posiadały ważne przeglądy, natomiast Wykonawca nie będzie odpowiadał za uszkodzenia powstałe w trakcie obowiązywania poprzedniej umowy serwisowej i nie usunięte

przez jego poprzedniego Wykonawcę do momentu jej zakończenia, a tym samym nie będzie zobowiązany do naprawy usterek powstałych przed podpisaniem umowy.

- 2) Zamawiający nie wyraża zgody na przeprowadzenie wstępnego przeglądu w dniu zawarcia umowy w celu potwierdzenia stanu technicznego przedmiotowych aparatów.

### **Pytanie nr 3**

#### **Dot. Pakiet nr 16**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na wizję lokalną aparatów wchodzących w skład Pakietu nr 16.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej w przedmiotowym zakresie.

### **Pytanie nr 4**

#### **Dot. Pakiet 16**

Prosimy o informację czy wskazane w SIWZ Rozdział V pkt 5 aktualizacje dot. aparatów wymienionych w Pakiecie nr 16?

Jeżeli tak, to wskazujemy, iż ww. opis przedmiotu zamówienia jest nieprecyzyjny, nie pozwala na prawidłowe oszacowanie przedmiotu zamówienia. W związku z powyższym prosimy o precyzyjne określenie, które konkretnie aparaty ma objąć aktualizacją oraz wskazanie czasu, ilości aktualizacji i szczegółowego zakresu aktualizacji tj. do jakiej wersji mają zostać zaktualizowane.

W przypadku braku możliwości wskazania ww. parametrów, prosimy o usunięcie aktualizacji z zakresu Pakietu nr 16.

#### **Odpowiedź:**

#### **Zamawiający informuje, że Rozdział V pkt. 5 ulega zmianie:**

„Przez pojęcie konserwacji rozumieć należy poprzedzające przegląd techniczny czyszczenie elementów aparatury, urządzeń i systemów wyrobu medycznego, wymianę materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych (np. filtrów, czujników, uszczelki, elektrod, baterii, głowic, bezpieczników itp.) zgodnie z dokumentacją (przywracanie) wymaganych przez producenta parametrów, jeżeli dotyczy ono danego wyrobu medycznego”.

**Zapis „jak również aktualizację oprogramowania” zostaje usunięty dla wszystkich Pakietów.**

### **Pytanie nr 5**

#### **Dot. Par 2 ust. 10 pkt c Umowy dla pakietu 16**

Prosimy o wykreślenie Par 2 ust. 10 pkt c Umowy dla pakietu 16.

Nadmieniamy, iż faktury kosztowe związane z nabywaniem przez Wykonawcę części i podzespołów stanowią politykę handlową firmy i zarówno kontrahenci, marże jak i narzuty objęte są tajemnicą przedsiębiorstwa.

Zwracamy także uwagę, że serwis producenta aparatu nie będzie w stanie wykazać kosztów zakupu części, co bez wątpienia uniemożliwi mu wykonanie zamówienia zgodnie z wytycznymi opisanymi w ww. par Umowy.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że ulega zmianie par. 2 ust. 10 pkt. c projektu umowy ( załącznik nr 3 do SIWZ ) dla wszystkich pakietów.

Zapis otrzymuje brzmienie:

„ Przedstawienie kopii odpowiednich dokumentów, od których uzależnione jest prawo do rękojmi i gwarancji w związku z zakupem części i materiałów eksploatacyjnych, które zostały zamontowane lub wymienione w sprzęcie medycznym Zamawiającego (karty gwarancyjne, potwierdzenie zakupu itp.)”.

## **ZESTAW 7:**

Dotyczy pakietu nr 2

**Pytanie nr 1.** W celu porównywalności ofert złożonych w postępowaniu prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający zgodnie z §1 ust. 3i wzoru umowy wymaga kalkulacji w cenie oferty *ceny materiałów eksploatacyjnych przewidzianych przez producenta do okresowej wymiany z powodu zużycia* zgodnie z listą poniżej?

Respirator typu Monnal T50 produkcji firmy Air Liquide (dawniej TAEMA) w ramach rocznego przeglądu technicznego wymaga wymiany:

- Czujnika tlenu,
- Filtra przeciw pyłowego,
- Uszczelki pod zastawką wydechową.

Respirator typu Monnal T75 produkcji firmy Air Liquide (dawniej TAEMA)

w ramach rocznego przeglądu technicznego wymaga wymiany:

- Filtra HEPA,
- Czujnika tlenu,
- Uszczelki pod zastawką wydechową,
- Filtra na wlocie tlenu.

Aparat do znieczulenia typu Leon Plus produkcji firmy Lowenstein Medical (dawniej Heinen Lowenstein) w ramach rocznego przeglądu technicznego wymaga wymiany:

- Zestawu przeglądowych zawierającego:
  - Wewnętrzny zestaw przeglądowy (filtry),
  - Zestaw przeglądowy stacji dokującej,
  - Zestaw uszczelki wysokociśnieniowych (podtlenek, tlen),
  - Czujnik tlenu.

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, czy w/w. elementy stanowiące zestawy przeglądowe przewidziane przez producenta do wymiany w urządzeniach opisanych w pakiecie nr 2 mają zostać skalkulowane w cenie oferty.

**Odpowiedź:**

Tak.

SIWZ

Dotyczy pakietu nr 2

**Pytanie nr 2.** Prosimy o podanie szacowanych terminów przeglądów w urządzeń zawartych w pakiecie nr 2, bądź szacunkową liczbę dojazdów serwisu do siedziby Zamawiającego w celu realizacji przeglądów technicznych w danym roku przeglądowym. Informacja ta



jest niezbędna w celu kalkulacji kosztów dojazdu serwisu do siedziby Zamawiającego w ofercie.

**Odpowiedź:**

Szacunkowa liczba dojazdów do siedziby Zamawiającego: 3.

Przebieg wszystkich urządzeń z pakietu mają być wykonane w jednym terminie.

Załącznik nr 3 do SIWZ – wzór umowy

Dotyczy §2 ust. 10c

**Pytanie nr 3.** Prosimy o odstąpienie od niniejszego wymogu zważywszy na fakt, iż dokumenty potwierdzające zakup części i materiałów eksploatacyjnych stanowią tajemnice przedsiębiorstwa.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że ulega zmianie par. 2 ust. 10 pkt. c projektu umowy ( załącznik nr 3 do SIWZ ) dla wszystkich pakietów.

Zapis otrzymuje brzmienie:

„ Przedstawienie kopii odpowiednich dokumentów, od których uzależnione jest prawo do rękojmi i gwarancji w związku z zakupem części i materiałów eksploatacyjnych, które zostały zamontowane lub wymienione w sprzęcie medycznym Zamawiającego (karty gwarancyjne, potwierdzenie zakupu itp.)”.

SIWZ

Dotyczy pakietu nr 2

**Pytanie nr 4.** Czy w przypadku zastosowania różnych stawek Vat (8% i 23%) w cenie oferty Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację formularza cenowego bądź zaleci załączenie dodatkowego pliku/kalkulacji wyjaśniającej wartości każdej z zastosowanych stawek Vat?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku zastosowania różnych stawek podatku Vat na modyfikację formularza cenowego. W takim wypadku Zamawiający zaleca załączyć do oferty dodatkowy plik/kalkulację wyjaśniającą wartość każdej z zastosowanych stawek.

## **ZESTAW 8:**

**Pytanie 1 - Dotyczy zadanie nr 5**

Prosimy o podanie producenta i marki płynów eksploatacyjnych używanych w myjniach zawartych w zadaniu nr 5. Zmiana środków chemicznych, używanych do procesu mycia i dezynfekcji, na inne niż wskazane przez producenta w instrukcji obsługi myjni-dezynfektora Olympus powoduje częściową utratę gwarancji oraz może powodować poważne konsekwencje. Posiadane przez Państwa myjnia do endoskopów typu ETD zostały wykonane zgodnie z normą EN 15883-1 i EN 15883-4 określającą wymagania, jakie muszą spełniać myjnie do maszynowej dezynfekcji endoskopów giętkich. Urządzenia te przeszły pozytywnie testy zgodności z ww. normami, co zostało potwierdzone w deklaracji zgodności oraz uzyskaniem znaku CE. Proces

certyfikacji obejmował sprawdzenie skuteczności mycia i dezynfekcji w tych urządzeniach wyłącznie z użyciem płynów Olympus Cleaner i Olympus Disinfectant, wskazanych przez producenta w instrukcji obsługi. Stosowanie płynów do mycia i dezynfekcji innych niż wskazane w instrukcji obsługi, powoduje powstanie nowego wyrobu medycznego, za którego właściwe funkcjonowanie odpowiedzialność ponosi wyłącznie użytkownik. Informujemy producent myjni, nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia endoskopów, myjni automatycznej, ani szkody wyrządzone pacjentom i personelowi medycznemu, wynikające z zastosowania innych środków myjących i dezynfekujących niż użyte w testach zgodności. Producent myjni nie gwarantuje poprawnego i bezawaryjnego działania myjni do endoskopów typu ETD z innymi środkami niż zalecanymi przez producenta a w szczególności czystości mikrobiologicznej dezynfekowanych w nich endoskopów. Używanie innych środków niż zalecane w instrukcji obsługi jest także niezgodne z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz. U. 2010 Nr 107 poz.679), Art. 90.1 (Art. 90.1. Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania.).

**Odpowiedź:**

Przedmiotem zamówienia nie są środki dezynfekcyjne.

**Pytanie 2 - Dotyczy zadanie nr 5**

Czy Zamawiający posiada świadomość, że w przypadku zastosowania środków nie wymienionych w instrukcji obsługi, autoryzowany serwis producenta myjni nie będzie mógł realizować usług serwisowo-naprawczych, bez przywrócenia pierwotnego stanu technicznego zgodnego z wytycznymi producenta myjni (podłączenie do układu dozowania pojemnika z kwasem nadoctowym innym niż wymieniony w instrukcji obsługi myjni ETD, wymaga niedozwolonej modyfikacji myjni) ?

Zgodnie z naszym aktualnym stanem wiedzy, żaden z producentów środków chemicznych nie przeprowadził badań potwierdzającą zgodność produktu medycznego myjnia ETD + środki chemiczne oparte na bazie kwasu nadoctowego inne niż zalecane przez producenta myjni z normami EN 15883-1 i EN 15883-4

**Odpowiedź:**

Przedmiotem zamówienia nie są środki dezynfekcyjne.

**Pytanie 3** – dotyczące zapisów SIWZ oraz załącznika nr 4 do SIWZ. Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w zapisach SIWZ?

*Uwagi: przedmiotem jest serwis urządzeń nie dostawa. W treści oświadczenia jest mowa że zaoferowane w ofercie wyroby medyczne?*

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ przedmiot zamówienia obejmuje **również konserwację** urządzeń medycznych. Przez pojęcie konserwacji ( Rozdział V, pkt. 5) rozumieć należy poprzedzające przegląd techniczny czyszczenie elementów aparatury, urządzeń i systemów wyrobu medycznego, **wymianę materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych (np. filtrów, czujników, uszczelk, elektrod, baterii, głowic, bezpieczników itp.)** zgodnie z dokumentacją (przywracanie) wymaganych przez producenta parametrów, jak również aktualizację oprogramowania, jeżeli dotyczy ono danego wyrobu medycznego.

Zamawiający mając powyższe na względzie wprowadził do SIWZ oświadczenie w zakresie załącznika nr 4.

Ponadto Zamawiający informuje, że wprowadza zmiany do załącznika nr 4 SIWZ (w załączeniu).

## **ZESTAW 9:**

Pytanie 1 - dotyczy: załącznik nr 3 do SIWZ Umowa nr PN/...../2019: **§2 ust 10 pkt c)**

Czy Zamawiający odstąpi od tego wymogu?

Tak postawiony wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty w toczącym się postępowaniu przetargowym. Dokumenty poświadczające zakupu części i materiałów eksploatacyjnych stanowią dane wrażliwe firmy i podlegają tajemnicy handlowej

### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że ulega zmianie par. 2 ust. 10 pkt. c projektu umowy ( załącznik nr 3 do SIWZ ) dla wszystkich pakietów.

Zapis otrzymuje brzmienie:

„Przedstawienie kopii odpowiednich dokumentów, od których uzależnione jest prawo do rękojmi i gwarancji w związku z zakupem części i materiałów eksploatacyjnych, które zostały zamontowane lub wymienione w sprzęcie medycznym Zamawiającego (karty gwarancyjne, potwierdzenie zakupu itp.)”.

## **ZESTAW 10:**

### **Pytanie 1 dotyczy SIWZ, Zadanie nr 23**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z zadania następujących urządzeń; 1 – Fabius 10392, 2 – Fabius 10634, 3 – Julian ARNN-0116, które według naszej wiedzy zostały wycofane z użytkowania i zastąpione przez inne aparaty do znieczulania? Modyfikacja zamówienia na tym etapie będzie dla Zamawiającego korzystna pod względem optymalizacji kosztów związanych z utrzymaniem aparatury medycznej, ponieważ generuje wymierne oszczędności.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że poz. 1 – 3 ulega zmianie :

Jest :

<b>Poz. 1 - APARAT DO ZNIECZULEN FABIUS, sn 10392</b>
<b>Poz. 2 - APARAT DO ZNIECZULEN FABIUS, sn 10634</b>
<b>Poz. 3 - APARAT DO ZNIECZULEN JULIAN, sn ARNN0116</b>

Po zmianie ma być:

<b>Poz. 1 – APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASMC-0016</b>
<b>Poz. 2 – APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASLF-0249</b>
<b>Poz. 3 - APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASLF-0250</b>

W związku z tym ulega zmianie załącznik nr 10 dla pakietu nr 23 ( w załączeniu).

### **Pytanie 2 dotyczy SIWZ, Zadanie nr 23**

Czy Zamawiający wymaga aby przegląd techniczny pozycji 4, 5, 6, 7, 13, 14, 15 – tj. aparat do znieczulania Primus, obejmował również kardiomonitor Delta, które stanowią integralną część stanowiska do znieczulania? Kardiomonitor Infinity Delta stanowi samodzielne urządzenie medyczne, które zgodnie z dokumentacją techniczną i właściwymi przepisami podlega obowiązkowi przeglądu technicznego.

### **Odpowiedź:**

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.

## **ZESTAW 11:**

Prosimy o ustosunkowanie się do poniższych pytań i wniosków.

1. Dot. Umowa

Prosimy o informację czy zakres Umowy obejmuje naprawy doraźne uszkodzeń aparatury wykryte i zlecane przez Zamawiającego podczas pracy urządzenia?

**Odpowiedź:**

Tego typu naprawy będą objęte oddzielnym zleceniem.

2. Dot. Umowa

Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne naprawy i wymiany części zamiennych odbywać się będą na podstawie osobnych wycen uwzględniających koszty części, koszty robocizny oraz dojazdów do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

3. Dot. Umowa par.3 ust.1h

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg oświadczenia o posiadaniu autoryzacji od producentów dotyczy autoryzacji od producentów aparatury dla której Wykonawca składa ofertę.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

4. Dot. Umowa par.2 ust.10g

Wnoskujemy o wyjaśnienie na czym polega gwarancja na wykonane przeglądy techniczne. Przegląd techniczny to czynność sprawdzająca stan urządzenia na dzień jej wykonania i jako taka nie wiąże się z udzielaniem gwarancji.

**Odpowiedź:**

Gwarancja dotyczy potwierdzenia sprawności urządzenia w momencie wykonania przeglądu.

5. Dot. Umowa par.2 ust.10c

Wnoskujemy o odstąpienie od wymogu przedstawienia przez Wykonawcę dokumentów potwierdzających zakup części i materiałów eksploatacyjnych, które zostały zamontowane lub wymienione w sprzęcie medycznym Zamawiającego. Faktury zakupu za materiały i części zamienne zawierają dane dotyczące poziomu cen i upustów wynegocjowanych z partnerem (wytwórcą / dostawcą części) i stanowią tajemnicę handlową przedsiębiorstw.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że ulega zmianie par. 2 ust. 10 pkt. c projektu umowy ( załącznik nr 3 do SIWZ ) dla wszystkich pakietów.

Zapis otrzymuje brzmienie:

„ Przedstawienie kopii odpowiednich dokumentów, od których uzależnione jest prawo do rękojmi i gwarancji w związku z zakupem części i materiałów eksploatacyjnych, które zostały zamontowane lub wymienione w sprzęcie medycznym Zamawiającego (karty gwarancyjne, potwierdzenie zakupu itp.)”.

6. Dot. Umowa par.8 ust.3a i 3b

Wnoskujemy o obniżenie wartości kar Umownych stosownie za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia i za każdy dzień niesprawności z wartości 300 zł brutto do wartości 100 zł brutto lub do wartości równej 0,1% wartości Umowy. Wartość 300 zł brutto w naszej ocenie jest karą zbyt dotkliwą szczególnie dla pakietów o małej wartości zaoferowanej.

**Odpowiedź:**

Brak zgody.

7. Dot. pakiet nr 8

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 osobami posiadającymi pisemne potwierdzenia odbytych szkoleń serwisowych u producentów aparatury na którą Wykonawca składa ofertę oraz okazywania potwierdzeń na każde wezwanie Zamawiającego w trakcie realizacji postępowania i zamówienia?

**Odpowiedź:**

Nie.

8. Dot. SIWZ/Umowa

Wnioskujemy o wprowadzenie do Umowy poniższego lub równoważnego zapisu:

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

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na wprowadzenie do umowy proponowanego zapisu.

W związku z tym do załącznika nr 3 do par. 1 zostaje dopisany pkt. 22 o następującej treści:

„ W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych, z uwagi na zakończenie określonego przez producenta okresu 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.”

9. Dot. Umowa par.8 ust.1

Wnioskujemy o wykreślenie par.8 ust.1. Wykonawca nie może ponosić pełnej odpowiedzialności za sprawność techniczną urządzeń obsługiwanych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Brak zgody.

10. Dot. pakiet 8

Wnioskujemy o podanie daty kolejnego przeglądu technicznego poszczególnych urządzeń w pakiecie nr 8 (diatermie)

**Odpowiedź:**

Przegląd wszystkich urządzeń w tym pakiecie odbył się w jednym terminie tj. maj 2019 r.

11. Dot. pakiet 8

Wnioskujemy o sprawdzenie i podanie typu urządzenia w poz. 9 pakietu nr 8.

**Odpowiedź:**

Diatermia ERBE ICC300 zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 10 dla pakietu nr 8 ( w załączeniu).

## **ZESTAW 12:**

### **Pytanie 1**

#### **SIWZ, Rozdział I, pkt 11**

Spółka prosi o wskazanie terminów, kiedy mają zostać wykonane testy specjalistyczne. Czy jest możliwość wykonania testów specjalistycznych w jednym terminie?

#### **Odpowiedź:**

RTG PRACTIX 33 PLUS PRZEWOŹNY – 12.04.2020 r.

RTG BV 25 GOLD Z RAMIENIEM C – 14.12.2020 r.

RTG ARCADIS ORBIC RAMIĘ C – 01.02.2020 r.

RTG MULTIX SWING – 28.06.2020 r.

RTG – ANGIOGRAF ARTIS ZEE FLOOR – 28.02.2020 r.

Tomograf komputerowy spiralny , 64 warstwowy

Somatom Definition AS – 31.05.2020 r.

Aparat RTG cyfrowy telekomando ze statywem odległościowym AXIOM LUMINOS – 31.05.2020 r.

Nie ma możliwości wykonania testów w jednym terminie.

## **ZESTAW 13:**

**Dotyczy pakietu nr 49-Zdolność techniczna lub zawodowa .**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spełnienia wymogu poprzez wykazanie kilku dostaw (co najmniej 2) o łącznej wartości 147 000,00 zł.

#### **Odpowiedź:**

**Zgodne z zapisami SIWZ.**

## **ZESTAW 14:**

**Dotyczy zadania nr 7 - Czy Zamawiający dokona zmiany formularza ofertowego i zmieni wymóg wykonania 3 przeglądów na 2 przeglądy w ciągu 36 miesięcy? Zgodnie z zaleceniem producenta Weinmann - przeglądy respiratorów należy wykonywać co 24 miesiące użytkowania.**

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że zmienia wymóg wykonania 3 przeglądów na 2 przeglądy w ciągu 36 miesięcy. W związku z tym ulega zmianie załącznik nr 10 w tym zakresie ( w załączeniu).

Ponadto Zamawiający informuje, że ulegają zmianie zapisy SIWZ w zakresie:

### **Rozdział I. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

Jest:

#### **Pakiet nr 8**

**Poz. 1 - DIATERMIA ICC 300 sn A1366**

**Poz. 2 - DIATERMIA ICC 200 sn D2249**

**Poz. 3 - DIATERMIA APC 300 Z ARGONEM sn C1604**

**Poz. 4 - DIATERMIA ICC 300E sn E1118**

**Poz. 5 - DIATERMIA VIO 300 Z ARGONEM sn D11311170**

- Poz. 6 - DIATERMIA VIO 300D sn 11352593
- Poz. 7 - DIATERMIA VIO 300D sn 11355835
- Poz. 8 - DIATERMIA VIO 200S sn 11400151
- Poz. 9 - DIATERMIA ICC600 0094 sn 1594
- Poz. 10 - DIATERMIA ICC-80 sn B2283
- Poz. 11 - DIATERMIA OKULISTYCZNA 10739-002 sn 1033

**PO ZMIANIE MA BYĆ:**

**Pakiet nr 8**

- Poz. 1 - DIATERMIA ICC 300 sn A1366
  - Poz. 2 - DIATERMIA ICC 200 sn D2249
  - Poz. 3 - DIATERMIA APC 300 Z ARGONEM sn C1604
  - Poz. 4 - DIATERMIA ICC 300E sn E1118
  - Poz. 5 - DIATERMIA VIO 300 Z ARGONEM sn D11311170
  - Poz. 6 - DIATERMIA VIO 300D sn 11352593
  - Poz. 7 - DIATERMIA VIO 300D sn 11355835
  - Poz. 8 - DIATERMIA VIO 200S sn 11400151
  - Poz. 9 - DIATERMIA ERBE ICC300 sn 1594
  - Poz. 10 - DIATERMIA ICC-80 sn B2283
  - Poz. 11 - DIATERMIA OKULISTYCZNA 10739-002 sn 1033
- 

Jest:

**Pakiet nr 23**

- Poz. 1 - APARAT DO ZNIECZULEN FABIUS sn 10392
- Poz. 2 - APARAT DO ZNIECZULEN FABIUS sn 10634
- Poz. 3 - APARAT DO ZNIECZULEN JULIA sn ARNN0116
- Poz. 4 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01143
- Poz. 5 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01136
- Poz. 6 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01137
- Poz. 7 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01138
- Poz. 8 - RESPIRATOR TRANSPORTOWY OXYLOG 2000 SN ARNL-0079
- Poz. 9 - RESPIRATOR EVITA 2DURA sn 8411950
- Poz. 10 - INKUBATOR NOWORODKOWY 8000SC sn ARPD 0041

- Poz. 11 - INKUBATOR OTWARTY 8000 ARNC 0010  
Poz. 12 - KARDIOMONITOR INFINITY KAPPA sn 5494157453  
Poz. 13 - Stanowisko do znieczulenia PRIMUS SN ASJC-0056  
Poz. 14 - Stanowisko do znieczulenia PRIMUS SN ASJC-0050  
Poz. 15 - Stanowisko do znieczulenia PRIMUS ASJC-0055

**PO ZMIANIE MA BYĆ:**

**Pakiet nr 23**

- Poz. 1 - APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASMC-0016  
Poz. 2 - APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. ASLF-0249  
Poz. 3 - APARAT DO ZNIECZULEŃ PRIMUS, sn. Aslf-0250  
Poz. 4 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01143  
Poz. 5 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01136  
Poz. 6 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01137  
Poz. 7 - STANOWISKO DO ZNIECZULANIA PRIMUS sn ASCC-01138  
Poz. 8 - RESPIRATOR TRANSPORTOWY OXYLOG 2000 SN ARNL-0079  
Poz. 9 - RESPIRATOR EVITA 2DURA sn 8411950  
Poz. 10 - INKUBATOR NOWORODKOWY 8000SC sn ARPD 0041  
Poz. 11 - INKUBATOR OTWARTY 8000 ARNC 0010  
Poz. 12 - KARDIOMONITOR INFINITY KAPPA sn 5494157453  
Poz. 13 - Stanowisko do znieczulenia PRIMUS SN ASJC-0056  
Poz. 14 - Stanowisko do znieczulenia PRIMUS SN ASJC-0050  
Poz. 15 - Stanowisko do znieczulenia PRIMUS ASJC-0055

## **Rozdział X. INFORMACJE DOTYCZĄCE MIEJSCA I TERMINU SKŁADANIA OFERT**

Ofertę wraz z wymaganymi oświadczeniami i / lub dokumentami należy złożyć (wczytać) w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy zakupowej pod adresem mailowym: <https://platformazakupowa.pl/wcskj> do dnia **4.02.2020 r. do godz. 10.00.**

## **ROZDZIAŁ XIV. WARUNKI WPLATY I ZWROTU WADIUM**

1. **Termin wniesienia wadium** upływa w dniu składania ofert tj. dnia **4.02.2020 r. godz. 10:00**
2. **Forma wpłaty wadium.**
  - 5) przelewem na rachunek Zamawiającego - środki finansowe powinny wpłynąć na konto Zamawiającego do **4.02.2020 r. do godz. 10:00 pod rygorem odrzucenia oferty.**



## Rozdział XV. MIEJSCE I TRYB OTWARCIA OFERT

- 1. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego, w Dziale Umów, Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - Sali Konferencyjnej (pok.003 niski parter), ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra w dniu 4.02.2020 r. o godz. 11:00. Otwarcie ofert jest jawne.**

Pozostałe zapisy SIWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z poważaniem  
z up. Dyrektora WCSKJ  
Kierownik Działu Umów,  
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
inż. Jerzy Świątkowski