



Poznań, 02.03.2020 r.

ADZP-381-08/20

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
o udzielenie zamówienia publicznego**

**Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ**

*Szanowni Państwo,*

Uprzejmie informujemy iż w dniach 24-26.11.2020 r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w trybie przetargu nieograniczonego, w przedmiocie: „Usługi serwisowe (przeglądy i naprawy) sprzętu i aparatury medycznej znajdującej się na wyposażeniu SZOZ nad Matką i Dzieckiem, na okres 1 roku - (przeglądy, konserwacja i naprawy pogwarancyjne aparatury medycznej)”

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie 1:**

**Ad. Załącznik nr 2 – Pakiet nr 13; pozycja nr 5-9, 11 i 13**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie osobnego pakietu dla ultrasonografów i echokardiografów firmy GE Medical Systems. Pozwoli to naszej firmie na udział w postępowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu.

**Pytanie 2:**

**Dotyczy zapisów SIWZ, załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet nr 13**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 13 pozycji 10 „Ultrasonograf TUS-A400/WA Aplio 400 firmy Toshiba”. Umożliwi nam to złożenie ważnej oferty oraz pozwoli również złożyć ważną ofertę większej liczbie Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu 13.

**Pytanie 3:**

**Dotyczy zapisów SIWZ, załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet nr 13**

Czy Zamawiający w celu dbałości o zapewnienie należytej jakości usług podczas wykonywania zamówienia, będzie wymagał, aby zamówienie było realizowane przez autoryzowanego przedstawiciela producenta sprzętu i/lub przez osoby posiadające szkolenia producenta do wykonywania przeglądów technicznych? (dla nowo utworzonego pakietu „Ultrasonograf TUS-A400/WA Aplio 400 firmy Toshiba”).

**Odpowiedź:** Zamawiający zapisy dotyczące wymagań pozostawia bez zmian.

**Pytanie 4:**

**Dotyczy zapisów SIWZ, załącznik nr 3b do SIWZ – Opis Przedmiotu Zamówienia pkt. e., pakiet nr 13 poz. 10 „Ultrasonograf TUS-A400/WA Aplio 400 firmy Toshiba”**

Pragniemy zwrócić uwagę, iż głowice nie są materiałem eksploatacyjnym ani częścią zużywalną i podlegają naprawie, na podstawie osobnego zlecenia. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie wymagał ich wymiany jako materiału eksploatacyjnego ani części zużywalnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, że głowice znajdujące się na wyposażeniu aparatu USG nie podlegają wymianie jako materiał eksploatacyjny.

**Pytanie 5:**

**Dotyczy zapisów SIWZ, załącznik nr 3b do SIWZ – Opis Przedmiotu Zamówienia pkt. f., załącznik nr 4b § 1 ust. 2 ppkt. f)**

Zwracamy się z prośbą o określenie, w jakich sytuacjach Zamawiający będzie wymagał wydania orzeczeń technicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający będzie wymagał wydania orzeczenia technicznego w przypadku, gdy serwis przedłoży ofertę naprawy, której koszty przekraczać będą 75 % lub więcej wartości nowego aparatu, sprzętu, jak również w przypadku gdy serwis przedstawi wiarygodne informacje, iż nie ma już dostępnych części zamiennych, których wymiana jest niezbędna do sprawnego działania aparatury.

**Pytanie 6:**

**Dotyczy zapisów SIWZ – pakiet 1**

Czy z ostrożności, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych **aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta**? Jednocześnie wskazujemy iż kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego zamówienia jest kwestią kluczową, dlatego też wnosimy o rozważenie zmodyfikowania warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

**Odpowiedź:** Zapisy SIWZ dotyczące warunków udziału w postępowaniu pozostają bez zmian.

**Pytanie 7:**

**Dotyczy zapisów SIWZ – pakiet 1**

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

Niniejsze zapytanie ma na celu przeciwdziałanie szkodliwym dla Zamawiającego praktykom, polegającym na stosowaniu w ramach przeglądów i napraw urządzeń zamiennych używanych lub regenerowanych. Na rynku urządzeń medycznych nie jest tajemnicą, że używane urządzenia są skupowane przez niektórych uczestników rynku, a następnie regenerowane celem ich powtórnego wykorzystania. Stosowanie takich rozwiązań w urządzeniach, w których kwestią kluczową jest precyzja (np. dawkowania środków) może nieść dla Zamawiającego istotne ryzyko w zakresie możliwości jego nieprawidłowego działania ze szkodą dla pacjentów, ale również z istotnym ryzykiem utraty możliwości udzielania świadczeń medycznych.

Pragniemy podkreślić, że zgodnie z art. 1 Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dziennik Urzędowy L 169 , 12/07/1993 P. 0001 – 0043) („Dyrektywa MDD”) wyposażenie, rozumiane jako artykuł, który o ile nie jest wyrobem, jest specjalnie przewidziany przez wytwórcę do stosowania razem z wyrobem, aby umożliwić wykorzystywanie wyrobu zgodnie z zamierzonym przez wytwórcę użyciem; jest traktowane jak wyroby medyczne na swoich własnych prawach. W rozumieniu więc tejże dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw narzędzi medycznych jest traktowany jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności.

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

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

**Wszystkie zainstalowane w trakcie wykonywania umowy elementy wyposażenia, części i podzespoły muszą być częściami nowymi (tj. części nie naprawiane lub nie regenerowane), oryginalnymi lub dopuszczonymi przez producenta zamiennikami, które nie powodują utraty statusu wyrobu medycznego oznaczonego znakiem CE”.**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 12.

„Wykonawca zobowiązuje się do stosowania w czasie przeglądów i napraw wyłącznie fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych. W przypadku braku możliwości zamontowania oryginalnych części wynikających z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, Wykonawca może po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym zamontować części zastępcze, jednak o parametrach nie gorszych od oryginalnych. Zamontowanie części zastępczych (nie oryginalnych) nie może powodować utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.”

#### Pytanie 8:

##### Dotyczy zapisów SIWZ – pakiet 1

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

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

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ- Opis przedmiotu zamówienia

„Wykonawca zobowiązuje się do:

dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami, w szczególności z normą PN-EN 60601 lub PN-EN 62353” lub równoważne.

#### Pytanie 9:

##### Dotyczy pakiet 1 poz. 4,19-20

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż działając zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) Zamawiający będzie wymagać i egzekwować od Wykonawców (w postaci zewnętrznych kontroli doraźnych przez producenta sprzętu) wykonania przeglądu aparatów do znieczulania zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Opis części	co 12 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji
Uszczelki gniazd parowników komplet	ü	ü
Zawór grzybkowy wentylatora		ü
Uszczelka zaworu oddechu spontanicznego		ü
Akumulator aparatu do znieczulania		ü

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ- Opis przedmiotu zamówienia

„Wykonawca zobowiązuje się do:

dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego

**przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami, w szczególności z normą PN-EN 60601 lub PN-EN 62353" lub równoważne.**

**Pytanie 10:**

**Dotyczy pakiet 1, poz. 4,19-20**

Prosimy Zamawiającego o informacje czy przy aparatach do znieczulenia znajdują się dodatkowe monitory, które należy uwzględnić w cenie przeglądu?

**Odpowiedź:** Pozycja 4 pakietu 1 – **Aparat do znieczuleń ogólnych S/5 Avance** na wyposażeniu posiada :

- monitor funkcji życiowych pacjenta Carescape B650 nr ser. SEW12494618HA,
- kompaktowy moduł gazowy nr ser. 6890033,
- moduł podstawowych parametrów życiowych E-PSMP nr ser. 6910402,
- moduł zwiotczenia mięśniowego E-NMT nr ser. SJC13379529HA,
- moduł pomiaru świadomości pacjenta metodą Entropii nr ser. 6908021

Pozycja 19 pakietu 1 - **Aparat do znieczulania Aestiva 7900** na wyposażeniu posiada jeden monitor funkcji życiowych

Pozycja 20 pakietu 1 - **Aparat do znieczulania Aestiva 7100** na wyposażeniu posiada jeden monitor funkcji życiowych.

**Pytanie 11:**

**Dotyczy pakiet 1, poz. 4,19-20**

Prosimy Zamawiającego o informacje jakie dokładnie moduły obecnie znajdują się przy monitorach?

Czy znajdują się przy nich moduły gazowe i/lub moduły pomiarowe?

**Odpowiedź:** Pozycja 4 pakietu 1 – **Aparat do znieczuleń ogólnych S/5 Avance** na wyposażeniu posiada :

- monitor funkcji życiowych pacjenta Carescape B650 nr ser. SEW12494618HA,
- kompaktowy moduł gazowy nr ser. 6890033,
- moduł podstawowych parametrów życiowych E-PSMP nr ser. 6910402,
- moduł zwiotczenia mięśniowego E-NMT nr ser. SJC13379529HA,
- moduł pomiaru świadomości pacjenta metodą Entropii nr ser. 6908021

Pozycja 19 pakietu 1 - **Aparat do znieczulania Aestiva 7900** na wyposażeniu posiada jeden monitor funkcji życiowych

Pozycja 20 pakietu 1 - **Aparat do znieczulania Aestiva 7100** na wyposażeniu posiada jeden monitor funkcji życiowych.

**Pytanie 12:**

**Dotyczy pakiet 1, poz. 4,19-20**

Prosimy Zamawiającego o informacje czy przy aparatach dodatkowo zainstalowane są parownik, które również należy uwzględnić w wycenie i brać pod uwagę przy przeglądzie?

**Odpowiedź:** Pozycja 4 pakietu 1 – **Aparat do znieczuleń ogólnych S/5 Avance** na wyposażeniu posiada :

- monitor funkcji życiowych pacjenta Carescape B650 nr ser. SEW12494618HA,
- kompaktowy moduł gazowy nr ser. 6890033,
- moduł podstawowych parametrów życiowych E-PSMP nr ser. 6910402,
- moduł zwiotczenia mięśniowego E-NMT nr ser. SJC13379529HA,
- moduł pomiaru świadomości pacjenta metodą Entropii nr ser. 6908021

Pozycja 19 pakietu 1 - **Aparat do znieczulania Aestiva 7900** na wyposażeniu posiada jeden monitor funkcji życiowych

Pozycja 20 pakietu 1 - **Aparat do znieczulania Aestiva 7100** na wyposażeniu posiada jeden monitor funkcji życiowych.

**Pytanie 13:**

**Dotyczy pakiet 1**

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu MONITORA oraz MODUŁU GAZOWEGO zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą ?

Description	co 12 mlesłęcy liczone od daty instalacji	co 24 mlesłęce liczone od daty instalacji	co 36 mlesłęcy liczone od daty instalacji	co 48 mlesłęcy liczone od daty instalacji
Zestaw serwisowy 12 mlesłęczny Moduł E-CXXXXX	✓	✓	✓	✓
Pochłaniacz CO2 modułu gazowego				✓

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ- Opis przedmiotu zamówienia

„Wykonawca zobowiązuje się do:

dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami, w szczególności z normą PN-EN 60601 lub PN-EN 62353” lub równoważne.

#### Pytanie 14:

##### Dotyczy pakiet 1

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu inkubatora zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Description	co 12 mlesłęcy od instalacji	co 24 mlesłęce od instalacji	co 36 mlesłęcy od daty instalacji
Czujnik tlenowy O2	✓	✓	✓
Filter cylinder servo2	✓	✓	✓
Akumulator inkubatora		✓	✓
Silnik wentylatora			✓

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ- Opis przedmiotu zamówienia

„Wykonawca zobowiązuje się do:

dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami, w szczególności z normą PN-EN 60601 lub PN-EN 62353” lub równoważne.

#### Pytanie 15:

##### Dotyczy pakiet 1

Czy z celu ostrożności i zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa a także wysokiego standardu wykonanej usługi będzie wymagać od Wykonawców nie będących autoryzowanym serwisem wytwórcy następujących dokumentów:

- instrukcji serwisowych wytwórcy
- procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia
- umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia
- dokumenty potwierdzające kwalifikacje i
- doświadczenie zawodowe osoby/osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?

**Odpowiedź:** Zapisy SIWZ dotyczące warunków udziału w postępowaniu pozostawia bez zmian.

**Pytanie 16:**

**Dotyczy zapisów SIWZ i warunków umowy – do pakietu 1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż po wykonaniu przeglądu, konserwacji aparatów Wykonawca ma obowiązek wystawić raport serwisowy oraz dokonać wpisu w paszporcie technicznym urządzenia wraz z wyszczególnieniem części zamiennych oraz określeniem, czy sprzęt jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji. **Wpis w paszporcie technicznym powinien być bezwzględnie podpisany przez podmioty posiadające autoryzację wytwórcy aparatów opisanych w przedmiocie zamówienia, pod rygorem odstąpienia od umowy** (z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy) w terminie do 30 dni od daty wystawienia wpisu. Po wykonaniu przeglądu Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia certyfikatu potwierdzającego sprawność urządzeń

**Odpowiedź:** Wykonawca ma obowiązek dokonać wpisu w paszporcie technicznym urządzenia

Wpis musi zawierać następujące informacje:

- ✓ datę wykonania przeglądu / konserwacji / naprawy,
- ✓ informacje o stanie technicznym aparatu (aparat sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji / aparat niesprawny / aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania),
- ✓ **nieprzekraczalną dokładną datę następnego przeglądu (dzień – miesiąc – rok).**

Wykonawca ma również obowiązek wystawić raport serwisowy potwierdzony przez pielęgniarzkę oddziałową, bądź jej zastępcę lub też kierownika oddziału. Raport serwisowy Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie przekazać Zamawiającemu.

Raport serwisowy musi zawierać :

- datę wykonania przeglądu / konserwacji / naprawy,
- informacje o stanie technicznym aparatu (aparat sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji / aparat niesprawny / aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania),
- **nieprzekraczalną dokładną datę następnego przeglądu (dzień – miesiąc – rok).**
- wszystkie dokonane czynności serwisowe oraz wymienione części zamienne, eksploatacyjne, zużywalne.

**Pytanie 17:**

**Dotyczy: zapisów SIWZ i warunków umowy – do pakietu 1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie w jaki sposób będzie odbywać się rozliczanie dodatkowych diagnostyk i części użytych do ewentualnych napraw w momencie stwierdzenia awarii aparatu? Czy będzie się to odbywać na podstawie odrębnie przygotowanej i zaakceptowanej przez Zamawiającego oferty?

**Odpowiedź:** Rozliczanie użytych części zamiennych oraz ewentualnych dodatkowych czynności odbywać się będzie na podstawie odrębnej oferty zaakceptowanej przez Zamawiającego.

**Pytanie 18:**

**Dotyczy zapisów SIWZ i warunków umowy – do pakietu 1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż w umowie będzie wymagać niniejszego zapisu:

*„W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy lub przeglądu 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 za przekroczenie terminów określonych w umowie i Planie Przeglądów (o ile dotyczy), Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. Wykonawca przygotowuje wtedy orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.” z uwagi na dużą ilość starszych systemów.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie potwierdza w/w zapisu. Zamawiający będzie wymagał wydania orzeczenia technicznego w przypadku, gdy serwis przedłoży ofertę naprawy, której koszty przekraczać będą 75 % lub więcej wartości nowego aparatu, sprzętu, jak również w przypadku gdy serwis przedstawi wiarygodne informacje, iż nie ma już dostępnych części zamiennych, których wymiana jest niezbędna do sprawnego działania aparatury.

**Pytanie 19:**

**Dotyczy Wzoru Umowy Par. 6**

Brzmienie par. 6 nie uwzględnia sytuacji, w których powstała awaria/usterka spowodowane została okolicznościami wynikającymi z działań podmiotów trzecich. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowienia, precyzującego w/w okoliczności, który odzwierciedla przyjęte rynkowo

standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy: „Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
- b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- d) jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
- e) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.)
- f) zwykłego zużycia rzeczy”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

## **Pytanie 20**

### **Dotyczy Wzoru Umowy Par. 8**

Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi winę, tj. jest skutkiem zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy. Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem okoliczności niezależnych od Wykonawcy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”?

Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być ściśle związana z wartością przedmiotu umowy. Wprowadzenie kary wyrażonej sztywną kwotą może nie odzwierciedlać realnego charakteru szkody Zamawiającego i prowadzić do jego bezpodstawnego wzbogacenia. W związku z tym czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie kary wyrażonej kwotową karą wyrażoną jako procent od odpowiedni wartości umowy (proporcjonalnie do urządzenia, którego dotyczy nienależyte wykonanie) na poziomie 0,5%

Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodnie z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie ustępu o treści:

„Łączna wysokość kar umownych naliczonych na Wykonawcę w oparciu o niniejszą umowę nie może przekroczyć wysokości 15% wynagrodzenia brutto umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

## **Pytanie 21**

### **Dotyczy Wzoru Umowy Par. 9**

Odstąpienie jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo powiązane obarczone obowiązkiem zapłaty kary umownej. Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego [odstąpienia/rozwiązanie ze skutkiem natychmiastowym i prawo do naliczenia kary umownej z tym związanej, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie wykonawcy które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu: „Odstąpienie powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia Zamawiającego od umowy lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie, nie krótszym niż 3 dni.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

**Pytanie 22****Dotyczy Wzoru Umowy Par. 14**

Zwracamy uwagę, że regulacja dotycząca ochrony danych osobowych nakazuje organowi zweryfikować, który podmiot ponosi odpowiedzialność za naruszenie. W sytuacji, gdyby to Wykonawca podnosił odpowiedzialność za naruszenie przepisów to wykonawca dostanie karę odpowiadającą jego własnemu naruszeniu. Tym samym, Zamawiający zostaje obciążony przez organ karą dotyczącą swojego własnego naruszenia. Odpowiedzialność i ryzyko związane z naruszeniem Zamawiającego nie powinno być przerzucane na wykonawcę. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia ust. 5?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

**Pytanie 23:****Dotyczy umowy paragraf 10 ust. 1 a**

Zwracamy się z prośbą o ustalenie kary umownej za opóźnienie w wykonaniu usługi serwisowej ustalonej w harmonogramie, o którym mowa w paragrafie 1 ust. 5 umowy **0,5 %** kwoty brutto za każdy dzień roboczy opóźnienia.

Kwota 20 PLN jest adekwatnie duża do kwoty samego przeglądu ( w przypadku pakietu 3)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

**Pytanie 24****Dotyczy umowy paragraf 10 ust. 1 b**

Zwracamy się z prośbą o ustalenie kary umownej za opóźnienie w przystąpieniu do wykonania usługi naprawy sprzętu z winy Wykonawcy ponad termin ustalony w paragrafie 1 ust. 12 umowy **0,5 %** kwoty brutto za każde 24 godziny opóźnienia.

Kwota 50 PLN jest adekwatnie duża do kwoty samego przeglądu ( w przypadku pakietu 3)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

**Pytanie 25****Dotyczy umowy paragraf 10 ust. 1 c**

Zwracamy się z prośbą o ustalenie kary umownej za opóźnienie w wykonaniu usługi naprawy sprzętu z winy Wykonawcy ponad termin ustalony w paragrafie 1 ust. 13 umowy **0,5 %** kwoty brutto za każdy dzień roboczy opóźnienia.

Kwota 50 PLN jest adekwatnie duża do kwoty samego przeglądu ( w przypadku pakietu 3)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

**Pytanie 26****Dotyczy umowy paragraf 10 ust. 1 d**

Zwracamy się z prośbą o ustalenie kary umownej za opóźnienie w usunięciu wady wynikającej z gwarancji ponad termin ustalony w paragrafie 6 ust. 3 umowy **0,5 %** kwoty brutto za każdy dzień roboczy opóźnienia.

Kwota 20 PLN jest adekwatnie duża do kwoty samego przeglądu ( w przypadku pakietu 3)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny na powyższe.

**Pytanie 27****Dotyczy: przedmiot postępowania**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przedstawienie harmonogramu przeglądów urządzeń będących przedmiotem postępowania oraz wskazanie ich numerów seryjnych.

**Odpowiedź:** Harmonogram zostanie przygotowany przez Zamawiającego w terminie nie dłuższym niż 15 dni roboczych od podpisania umowy.

**Pytanie 28****Dotyczy: Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje: 4-14, 19, 20 z Pakietu nr 1 i utworzy nowy odrębny pakiet?

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu nr 1.



## Pytanie 29

### Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 4

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Avance co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka gniazda parownika - Filtr przeciwkurzowy - Filtr wentylatora
- Filtr 2-micron gazu napędzającego
- Filtr wejściowy zasilania gazów
- Filtr wejściowy butli
- Uszczelka butli (DIN) - Uszczelka butli N2O DIN Conn 11

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Avance co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu
- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Avance co 48 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Avance wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10 - Dysk zaworu zwrotnego - Membrana zastawki wydechowej
- Zawór pop-off
- Bateria 3V

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Avance co 24 miesiące lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Miech

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 dla aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Avance 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. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa

i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 30**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 5-10**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora GE Datex Ohmeda S/5 co 12 miesięcy lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- filtr wentylatora obudowy (monitora) - filtr wentylatora ekranu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora GE Datex Ohmeda S/5 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia: - Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora GE Datex Ohmeda S/5 co 96 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria SRAM (układ podtrzymania pamięci)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora GE Datex Ohmeda S/5 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw PM do modułów Compact Airway E-CXXXXX/ M-CXXXXX bez absorbera CO2 – Anesthesia - Zestaw PM do modułów Airway, E-CXXXXX/ M-CXXXXX bez absorbera CO2 - Critical Care - Zestaw PM do modułów Compact Airway E-CXXXXX/ M-CXXXXX z absorberem CO2 – Anesthesia - Zestaw PM do modułów Airway, E-CXXXXX/ M-CXXXXX z absorberem CO2 - Critical Care  
- Zestaw PM do modułów Airway, E-miniC/ M-miniC

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 monitorów GE Datex Ohmeda S/5 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. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa

i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami.

Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 31**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 4, 11-14**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

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

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

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

**Odpowiedź:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 32**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 19**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 7900 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka gniazda parownika
- Filtr wejściowy zasilania gazów

- Filtr wejściowy butli (jeśli aparat posiada butle)
- Uszczelka butli (DIN) (jeśli aparat posiada butle)
- Uszczelka butli N2O DIN Conn 11 (jeśli aparat posiada butle)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 7900 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny
- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu
- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu
- Zestaw uszczelki rotametrów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 7900 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10 - Dysk zaworu zwrotnego - Membrana zastawki wydechowej
- Zawór pop-off

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 7900 co 24 miesiące lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Miech

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 dla aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Aestiva 7900 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części i stopnia zużycia prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 33**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 1, poz. 20**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki gniazd parowników
- Filtr wentylatora
- Filtr wejściowy zasilania gazów
- Filtr wejściowy butli (jeśli aparat posiada butle)
- Uszczelka butli (DIN) (jeśli aparat posiada butle)
- Uszczelka butli N2O DIN Conn 11 (jeśli aparat posiada butle)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny 6V 4,5AH
- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu
- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu
- Zestaw uszczelek rotametrów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10 - Dysk zaworu zwrotnego - Membrana zastawki wydechowej
- Zawór pop-off
- Miech

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 dla aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 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. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

#### **Pakiet 34**

##### **Dotyczy: Pakiet nr 2, poz. 1**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Sechrist IV 100B co 6 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotowy
- Sprężynka
- Uszczelka wlotowa
- Zawór zwrotny
- Uszczelka wlotowa
- Filtr pułapki wodnej
- Uszczelka pułapki wodnej
- Uszczelka pułapki wodnej
- Uszczelka złącza zastawki wydechowej
- Uszczelka zastawki wydechowej - Membrana zastawki wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Sechrist IV 100B co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria NI-CD 9V
- Zespół przepony
- Filtr wlotowy
- Zawór jednokierunkowy
- Filtr pułapki wodnej
- Trzpień regulacyjny
- Podkładka nylonowa
- Brzęczyk
- Kulka zaworu
- Sprężynka
- Komplet uszczelek
- Komplet sprężynek

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Sechrist IV 100B 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:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 6, 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 35**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 2, poz. 2**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Sechrist Millennium co 6 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotowy
- Sprężynka
- Uszczelka wlotowa
- Zawór zwrotny
- Uszczelka wlotowa
- Filtr pułapki wodnej
- Uszczelka pułapki wodnej
- Uszczelka pułapki wodnej
- Uszczelka złącza zastawki wydechowej
- Uszczelka zastawki wydechowej
- Membrana zastawki wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Sechrist Millennium co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części: - Zestaw serwisowy miksera respiratora Millenium

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Sechrist Millennium 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:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 6, 12, 24 lub 48 miesięcy to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 36**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 3**

Zgodnie z zapisami szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do m.in. do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wymiany podczas wykonania rocznego przeglądu technicznego, stosownie do zaleceń producenta.

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

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

- Filtr powietrza - Filtr wentylatora

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

- Zestaw serwisowy PM MAINTENANCE KIT

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

- Pakiet akumulatorów

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

- Pakiet baterii 3.6V

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

- Czujnik tlenu - Czujnik tlenu paramagnetyczny

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

- Kaseta wydechowa

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:** Wykonawca zobowiązuje się do dokonywania okresowych przeglądów, kontroli bezpieczeństwa i kontroli stanu technicznego sprzętu, zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i instrukcją serwisową, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Jeżeli dokumentacja techniczna oraz zalecenia producenta przewiduje konieczność wymiany określonych części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych co 12, 36 lub 72 miesiące to należy w ofercie na przegląd uwzględnić koszt takich części.

### **Pytanie 37**

#### **Dotyczy: wzór umowy zał. 4b**

Prosimy o odpowiedź, 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:** Zapisy Umowy Zamawiający pozostawia bez zmian.

#### **Pytanie 38**

##### **Dotyczy: wzór umowy zał. 4b**

Prosimy o odpowiedź, 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:** Zapisy Umowy Zamawiający pozostawia bez zmian.

#### **Pytanie 39**

##### **Dotyczy: wzór umowy zał. 4b**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne części zamiennych służących do napraw?

**Odpowiedź:** Zapisy Umowy Zamawiający pozostawia bez zmian.

#### **Pytanie 40**

##### **Dotyczy: wzór umowy zał. 4b**

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:** Zapisy Umowy Zamawiający pozostawia bez zmian.

#### **Pytanie 41**

##### **Dotyczy: wzór umowy zał. 4b § 10 ust. 1 pkt. g**

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej z 5% do poziomu 1% wartości ryczałtowej netto w przypadku nienależycie wykonanych przeglądów i napraw, powodujących przestój aparatury.

**Odpowiedź:** Zapisy Umowy Zamawiający pozostawia bez zmian.

#### **Pytanie 42**

##### **Dotyczy: Zał nr 3 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia, pakiet 14**

##### **Pkt 8.**

Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca ma prawo przystąpić do diagnostyki/ naprawy / wymiany części w terminie do 72 godzin od pisemnej akceptacji kosztorysu przez Zamawiającego.

W momencie zgłoszenia Wykonawca nie zawsze może określić czy do przeprowadzenia naprawy będzie konieczna część zamienna.

**Pkt 12.** Czy Zamawiający ma na myśli, aby w koszt przeglądu był wliczony dojazd do Zamawiającego?

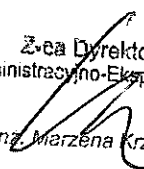
**Odpowiedź:** Wykonawca **jest zobowiązany** przystąpić do diagnostyki awarii sprzętu w terminie określonym w ofercie (maksymalnie do 72 godzin od chwili zgłoszenia awarii przez Zamawiającego).

Diagnostyka nie wymaga przedstawienia oferty i jej akceptacji przez Zamawiającego. Po diagnostyce Wykonawca przedstawia ofertę do akceptacji zawierającą koszty naprawy (ilość roboczogodzin) oraz listę niezbędnych części zamiennych do wymiany. Usunięcie usterek / awarii zostanie dokonane w terminie maksymalnie 7 dni roboczych od momentu podjęcia się naprawy uszkodzonego sprzętu.

Koszty dojazdu Wykonawca zobowiązany jest wliczyć w koszt przeglądu.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

  
Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Exploatacyjnych  
mgr inż. Marzenna Krzymańska

Sprawę prowadzi: Karolina Hetmanowska-Prentke, 61 850 62 95, [karolina.prentke@szoz.pl](mailto:karolina.prentke@szoz.pl), [zampub@szoz.pl](mailto:zampub@szoz.pl)