



**Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w
Iławie**

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Iława, 20.02.2020 r.

dotyczy: wykonanie usługi przeglądów i konserwacji urządzeń medycznych w Powiatowym Szpitalu 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 okresie 12 miesięcy z podziałem na zadania (nr sprawy 4/2020)

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SIWZ. Zamawiający, na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2018 r. poz. 1986) odpowiada:

Zapytanie 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w związku z zapisem z pkt III SIWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia: „pkt 5.1. Podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.”

wpis w paszporcie technicznym oraz w raporcie serwisowym dotyczącym wykonania przeglądu technicznego urządzenia, jako „częściowo sprawne”? (w przypadku stwierdzenia usterek wymagających naprawy)

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 2

Pytanie nr 1

PAKIET NR 36

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?

Odpowiedź: Tak



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Pytanie nr 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?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie posiadania autoryzacji producenta na serwis urządzeń będących przedmiotem przeglądu?

Odpowiedź: Wystarczy oświadczenie o posiadaniu

Pytanie nr 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: Tak

Zapytanie 3

Pakiet 86, 87

Pytanie nr 1

Dotyczy SIWZ III punkt 1.2: Czy Zamawiający wykreśli z czynności przeglądów – konserwacji punkt dotyczący wymiany głowic. Głowice ultrasonograficzne nie są zaliczane do materiałów eksploatacyjnych podlegających wymianie podczas przeglądu aparatu, a z uwagi na ich wartość procedura wymiany winna podlegać oddzielnemu postępowaniu przetargowemu.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym załącznik nr 1 zapisów dotyczących tylko tego pakietu, na który składana jest oferta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 3

Dotyczy umowy § 1 ust. 8: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przedstawienia imiennego certyfikatu szkolenia wydanego przez producenta na aparaturę w danym pakiecie?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Pytanie nr 4

Dotyczy SIWZ XIII punkt 1.2: Prosimy o wyjaśnienie czy 40% otrzymają tylko serwisy autoryzowane czy również serwisy posiadające certyfikaty szkoleń.

Odpowiedź: Autoryzowany

Pytanie nr 5

Dotyczy SIWZ XIII punkt 1.2: Czy Zamawiający przewiduje modyfikację kryterium i przyznanie punktów serwisowi, który nie posiada autoryzacji producenta ale zatrudnia inżynierów, którzy zdobyli certyfikaty szkoleń producenta i w przeszłości pracowali dla podmiotów autoryzowanych. Nasza firma prowadzi serwis posiadający wiedzę, wieloletnie doświadczenie i kwalifikacje niezbędne do wykonania zamówienia oraz referencje rzetelnego wykonujemy usługi przeglądów i napraw sprzętu.

Odpowiedź: Nie

Zapytanie 4

Pytanie nr 1

dot. SIWZ, punkt III, 1.2 i wzór umowy §1 pkt. 5.4.3

Czy pod pojęciem m.in. kabli i czujników (w zakresie pakietów nr 17 i 32) Zamawiający rozumie wewnętrzne elementy składowe aparatury, które zgodnie z zaleceniami producenta należy okresowo wymieniać? Czy również akcesoria „zewnętrzne” takie jak np. kable EKG, czujniki SpO2 itp., które należy wymienić w przypadku uszkodzenia zależącego w głównej mierze od sposobu użytkowania i będą wymienione po zaakceptowaniu dodatkowych kosztów. Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć, które z akcesoriów będą konieczne do wymiany. Może jedynie podczas przeglądu technicznego stwierdzić ich uszkodzenie, przedstawić kosztorys i zalecić wymianę tych części.

Odpowiedź: Elementy składowe aparatu

Pytanie nr 2

Czy pod pojęciem baterii (w zakresie pakietów nr 17 i 32) Zamawiający rozumie baterię podtrzymującą pamięć płyty głównej aparatu czy akumulator, który zapewnia pracę całego urządzenia po odłączeniu go od sieci elektrycznej?

Jeżeli potencjalna wymiana akcesoriów „zewnętrznych” oraz akumulatorów miałaby być wliczona w cenę przeglądu, wtedy wartość oferty zostanie znacząco podwyższona o koszt dostawy ww. części. Jednocześnie informujemy, że producent nie określa częstotliwości wymiany tych elementów, jedynie zaleca ich wymianę w momencie faktycznego ich zużycia/uszkodzenia.

Odpowiedź: Pamięć płyty głównej aparatu

Pytanie nr 3

dot. SIWZ, punkt III, 5.18 i wzór umowy §1 pkt. 5.18

Czy Zamawiający dopuści, aby osoba, która z ramienia Wykonawcy będzie wykonywała przedmiot zamówienia (w zakresie pakietów nr 17 i 32), posiadała świadectwo kwalifikacyjne uprawniające do obsługi sprzętu medycznego na poziomie eksploatacji (zamiast dozoru i eksploatacji)?

Kardiomonitoring i defibrylatory zasilane są z sieci elektrycznej. Nie są objęte nadzorem Urzędu Dozoru Technicznego. Osoby, które mogłyby być skierowane do realizacji umowy, oprócz świadectwa

kwalifikacyjnych, posiadają wszelkie niezbędne kwalifikacje i wiedzę do wykonywania pełnego przeglądu technicznego oraz napraw ww. sprzętu.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

Zapytanie 5

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż przedmiotem postępowania (zadanie 3 oraz 5) są urządzenia wymienione w poniższym zestawieniu oraz o podanie lokalizacji urządzeń.

Lp	Nazwa	Nr seryjny
1	Skaner CR30-X	50138
2	Stacja technika NX8600	CZC201FSMQ
3	Skaner CR30-X	50755
4	Stacja technika NX8700	CZC208BH6S

Odpowiedź: Potwierdzamy. Lokalizacja skanerów nr 50755 Pracownia RTG Lubawa, nr 501138 RTG Iława.

Zapytanie 6

Pytanie nr 1

dotyczy SIWZ XIII - Opis kryteriów oceny ofert

Zgodnie z SIWZ obowiązującej w Postępowaniu, jednym z kryteriów oceny ofert jest:

Autoryzacja producenta - 40 % B(x) oraz cena 60%

Art. 91 ust. 2 Pzp określa wprost, iż kryteria oceny ofert mogą się odnosić wyłącznie do przedmiotu zamówienia. Dodatkowo, art. 91 ust. 3 Pzp. wskazuje, że: „Kryteria oceny ofert nie mogą dotyczyć właściwości wykonawcy (...)”. Przymiot posiadania autoryzacji producenta dotyczy właściwości wykonawcy – jest to cecha przypisana wykonawcy i nie dotyczy przedmiotu zamówienia. Podkreślenia wymaga również fakt, iż autoryzacja nie wpływa na techniczną możliwość wykonania zamówienia, a odnosi się jedynie do strategii działalności danego podmiotu i jego wizerunku na rynku. Wobec powyższego, jako kryterium podmiotowe w rozumieniu art. 91 ust. 3 PZP powinno zostać ono wyeliminowane z Postępowania.

Ponadto, pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, iż w konsekwencji ustanowionych przez Państwa kryteriów, Zamawiający będzie zmuszony zapłacić więcej za usługi serwisowe o ponad 66 %, tj. w przedmiotowym przypadku 6 500,00zł brutto więcej w stosunku do ceny oferty doświadczonego, niezależnego od producenta wykonawcy - nie posiadającego autoryzacji producenta.

Rys. 1 Kalkulacja – autoryzacja 40%

Przy założeniu, że budżet wynosi 10 000,00 zł brutto

KRYTERIA

PUNKTY

CENA	60
-------------	----

AUTORYZACJA PRODUCENTA	40				
WYKONAWCA	cena	punkty	autoryzacja	punkty	wynik
AUTORYZOWANY SERWIS	10 000,00	21	tak	40	61
WYKONAWCA	3 500,00	60	nie	0	60

W konsekwencji ww. zapisów Wykonawca nie posiadający autoryzacji, nie ma możliwości złożenia oferty, która nie narażałaby się na zarzut przedstawienia w ofercie rażąco niskiej ceny. Dodatkowo, Zamawiający bez żadnego uzasadnienia technicznego decyduje się zapłacić o ponad 66% więcej, jedynie dla samego faktu posiadania przez Wykonawcę autoryzacji.

Zaznaczamy, że pozostawienie ww. kryteriów w obecnym kształcie stawia w uprzywilejowanej pozycji producenta sprzętu, co stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, który mówi, że: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”. Zamawiający ustanawiając kryterium autoryzacji na poziomie 40% daje możliwość złożenia oferty konkurencyjnej jedynie producentowi urzędów oraz jego autoryzowanemu przedstawicielowi, natomiast wyklucza małe i średnie przedsiębiorstwa, które chcą wziąć udział w przetargu. Stawianie Wykonawcy w sytuacji dopuszczającej jego udział jedynie przy zaoferowaniu ceny rażąco niskiej zgodnie z definicją zawartą w art 90 ustawy PZP, stanowi w rzeczywistości ograniczenie możliwości jego udziału w przetargu.

Jednocześnie, jeżeli Zamawiającemu zależy na prawidłowym wykonaniu zamówienia przy zachowaniu najwyższej jakości świadczenia usług, Zamawiający powinien zastosować Kryteria oceny ofert, które faktycznie wpłyną na prawidłową realizację zamówienia, a tym samym na utrzymanie aparatów w pełnej sprawności, np.:

Okres gwarancji na wymienione części zamienne 40%:

od 1 m-ca do 2 m-cy = 0 pkt

od 3 m-cy do 4 m-cy = 20 pkt

5 m-cy = 30 pkt

6 m-cy i więcej = 40 pkt

Wskazujemy, iż z uwagi na kondycję finansową Zamawiającego, zawyżanie kosztów bez uzasadnienia będzie stanowiło naruszenie zasady racjonalnego wydatkowania środków publicznych, których Zamawiający jest dysponentem, i za których racjonalne wydatkowanie podlega odpowiedzialności karnej wynikającej z ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie kryterium autoryzacji i wprowadzenie kryteriów, które faktycznie wpłyną na prawidłową realizację zamówienia, a tym samym na utrzymanie aparatów w pełnej sprawności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zdaniem Zamawiającego kryterium oceny ofert "Posiadanie przez Wykonawcę autoryzacji producenta" nie posiada charakteru podmiotowego odnoszącego się do właściwości Wykonawcy, autoryzacja wskazuje na sposób realizowania usługi i zdolności organizacyjno-techniczne przy jej wykonywaniu.



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Zgodnie z orzecznictwem KIO „Sam fakt, że Zamawiający różnicuje podmioty na autoryzowane i nieautoryzowane, lub też, że oczekuje autoryzacji, nie stanowi ograniczenia konkurencyjności w postępowaniu” (wyrok KIO z dnia 27 października 2017 sygn. Akt.KIO 2184/17), a zatem Zamawiający może wymagać, aby serwis pogwarancyjny był realizowany przez producenta urządzenia lub autoryzowany serwis producenta, o ile jest to uzasadnione jego rzeczywistymi obiektywnymi potrzebami, a przy tym nie ogranicza to uczciwej konkurencji. Opis przedmiotu zamówienia oraz kryteria zostały określone przez Zamawiającego w taki sposób, aby spełniały jego rzeczywiste, obiektywne i uzasadnione potrzeby oraz jednocześnie stały w zgodzie z ustawowymi regulacjami. Zamawiający nie określił jako warunku wykluczającego z udziału w postępowaniu brak autoryzowanego serwisu producenta. Przygotowanie postępowania ma zagwarantować Zamawiającemu otrzymanie takiego świadczenia, jakiego oczekuje. Zgodnie z art.91 ust. 2 pkt.5 przepisów ustawy Pzp, kryterium oceny oferty może być m.in.: organizacja, kwalifikacje zawodowe i doświadczenie osób wyznaczonych do realizacji zamówienia, jeżeli mogą mieć znaczący wpływ na jakość wykonania zamówienia.

Pytanie nr 2 **dotyczy Projektu umowy § 6 Kary umowne i odsetki.**

*Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie zapisu:
„W przypadku odstąpienia od umowy lub jej rozwiązania z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca ma prawo żądać kary umownej w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.*

Odpowiedź: Nie

Zapytanie 7

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 40 - Transportowe Medumat

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie dokładnego modelu respiratora Medumat opisanego w pozycji nr 1w zadaniu nr 40. Czy jest to Medumat Easy , Medumat Standard, Medumat Standard A , Medumat Transport ...?

Odpowiedź: Emma+kapnometr.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na to aby przeglądy asortymentu z zadania nr 40 oraz zadania nr 101 były wykonane w siedzibie Wykonawcy?

Odpowiedź: Przegląd asortymentu w siedzibie Zamawiającego.

Zapytanie 8

Pytanie nr 1

Dotyczy: Zadania 6,7,8,9,10

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



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

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

- Akumulator

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

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

Odpowiedź: Przeglądy nie obejmują wymiany akumulatorów, których wymiana następuje po osiągnięciu stopnia zużycia lub daty następnej wymiany.

Pytanie nr 2

Dotyczy: Zadania 11

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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 Versamed Aespire 7100 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki gniazd parowników

- Filtr wentylatora

- Filtr 2-micron gazu napędzającego

- Filtr wejściowy zasilania gazów

- Akumulator wewnętrzny

- Filtr wejściowy butli



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



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

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 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 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 aparatów do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 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: Wymiana dotyczy tylko elementów wymienianych co 12 miesięcy.

Pytanie nr 3

Dotyczy: Zadania 17,18,19,20,22

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



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: Przeglądy nie obejmują wymiany akumulatorów, których wymiana następuje po osiągnięciu stopnia zużycia lub daty następnej wymiany.

Pytanie nr 4

Dotyczy: Zadania 28,29,30,31,32,33

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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.



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Odpowiedź: Przeglądy nie obejmują wymiany akumulatorów, których wymiana następuje po osiągnięciu stopnia zużycia lub daty następnej wymiany.

Pytanie nr 5

Dotyczy: Zadania 35

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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 zestawów do wspomagania oddechu dla noworodków CareFusion CPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- Akumulator

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

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

Odpowiedź: W ramach przeglądu konieczne jest wymiana elementów, których wymagana wymiana następuje po 12 miesiącach.

Pytanie nr 6

Dotyczy: Zadania 36

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



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 wspomaganie oddechu dla noworodków CareFusion SIPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Roczny zestaw przeglądkowy

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

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

Odpowiedź: Tak roczny zestaw przeglądkowy należy wymienić.

Pytanie nr 7

Dotyczy: Zadania 37

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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

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

- Bateria podtrzymania pamięci

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



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora 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: Przeglądy nie obejmują wymiany w/w elementów.

Pytanie nr 8

Dotyczy: Zadania 38

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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 XL wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Zestaw roczny EVITA XL [EVITA 2/S2/2DURA/4/XL SET 1Y]
- Zestaw dwuletni EVITA XL [EVITAXL/4/2D GASINLET DRAEG.2Y]
- Zestaw sześćioletni EVITA XL [EVITAXL/4/2D GASINL.DRAEG. 6Y]

Odpowiednio po 1,2 i 6 latach

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Drager Evita XL co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Drager Evita XL Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany 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.



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



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: W ramach przeglądu wymianie podlegają elementy, które należy wymienić co 12 m-cy.

Pytanie nr 9

Dotyczy: Zadania 39

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Engstrom CS/ Engstrom PRO co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących elementów:

- Filtr wentylatora
- Filtr wentylatora ekranu
- Membrana zastawki wydechowej
- Filtry wlotowe gazów (tlenu i powietrza)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Engstrom CS/ Engstrom PRO co 48 miesięcy wymagana jest wymiana następujących elementów:

- Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE GE Datex Ohmeda Engstrom CS/ Engstrom PRO co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących elementów:

- Bateria 3V

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Engstrom CS/ Engstrom PRO wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- zastawka wydechowa z czujnikiem przepływu
- zastawka wydechowa bez czujnika przepływu
- czujnik przepływu



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Versamed Engstrom CS/ Engstrom PRO jeżeli urządzenie posiada kompresor co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących zestawów przeglądowych:

- Zestaw przeglądowy dla kompresora JunAir EVair03

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Versamed Engstrom CS/ Engstrom PRO jeżeli urządzenie posiada kompresor po przepracowaniu 10.000 godzin wymagana jest wymiana następujących zestawów przeglądowych:

- Zestaw przeglądowy 10,000 Hour Kit dla kompresora JunAir EVair03

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 dla respiratora GE Datex Ohmeda Versamed Engstrom CS/ Engstrom PRO Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numeru fabrycznego urządzenia 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: W ramach przeglądu wymianie podlegają elementy, które należy wymienić co 12 m-cy.

Pytanie nr 10

Dotyczy: Zadania 41

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Centiva co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora GE Datex Ohmeda Centiva co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Wewnętrzna bateria zapasowa

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

Odpowiedź: W ramach przeglądu wymianie podlegają elementy, które należy wymienić co 12 m-cy.

Pytanie nr 11

Dotyczy: Zadania 42, poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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 Dräger Oxylog 3000/3000 Plus wymagana jest wymiana zestawów:

- Oxylog 3000 ServSet 2 years

- Oxylog 3000 ServSet 6 years

Odpowiednio po 2 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 respiratorów Dräger Oxylog 3000/300 Plus 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



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



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: W ramach przeglądu wymianie podlegają elementy, które należy wymienić co 12 m-cy.

Pytanie nr 12

Dotyczy: Zadania 42, poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ w skład przeglądów i konserwacji wchodzi m.in. wymiana materiałów zużywalnych (uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe itp.) zalecanych przez producenta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach, wykonania niezbędnych regulacji, korekt, kalibracji, przewidzianych w dokumentacji technicznej aparatu.

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: W ramach przeglądu wymianie podlegają elementy, które należy wymienić co 12 m-cy.



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Pytanie nr 13

Dotyczy: przedmiotu postępowania

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

Odpowiedź: Harmonogramy zostaną przekazany po rozstrzygnięciu postępowania.

Pytanie nr 14

Dotyczy: warunków udziału w postępowaniu

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę kryterium oceny ofert tj. usunięcie z kryterium: „Kryterium Autoryzacja producenta - 40 %” a pozostawienie jedynie „ Kryterium Cena waga 100%”. Pozostawienie kryteriów oceny ofert w powyższej formie ogranicza konkurencję i powoduje nierówne traktowanie potencjalnych wykonawców, poprzez wyeliminowanie firm mogących złożyć ofertę, ale nie spełniających poszczególnych kryteriów dotyczących specyfikacji zamówienia.

Wykonawca nieautoryzowany przy zapisach SIWZ w obecnej formie nie będzie w stanie przygotować wyceny bez podania rażąco niskiej ceny, dlatego opis kryteriów zamieszczony w SIWZ narusza zasadę równości wykonawców.

Tego typu działanie jest dopuszczalne, ale ograniczeniem swobody Zamawiającego jest właśnie zasada uczciwej konkurencji. Ma ona zapobiegać stawianiu nadmiernych i nieuzasadnionych wymogów, które utrudniałyby dostęp do zamówienia i tym samym ograniczały lub eliminowały konkurencyjność zamówienia. W przedmiotowym postępowaniu żaden wykonawca nie ma możliwości złożenia oferty w sposób, który mógłby konkurować z ofertą pochodzącą od Wykonawcy, będącym przedstawicielem producenta.

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. Pragniemy również zauważyć iż zmiana kryterium oceny ofert pozwoli na przystąpienie do postępowania większej ilości wykonawców, dzięki czemu zwiększy się konkurencyjność.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 9

Pytanie nr 1

W SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający w pkt 5.9 wymaga że: Wykonawca zapewnia, że usługa przeglądów technicznych urządzeń medycznych będzie realizowana przez osoby posiadające udokumentowane kwalifikacje lub uprawnienia do ich wykonywania. Takie uprawnienia nadawane są przez producenta aparatury. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga imiennych certyfikatów wystawionych przez producenta danego aparatu do wykonywania czynności przeglądowo naprawczych na danym rodzaju aparatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Pytanie nr 2

W SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający w pkt 5.20 wymaga aby w przypadku przeglądu urządzeń, w których pojawiają się komunikaty o błędach lub konieczności wykonania przeglądu Wykonawca musi posiadać uprawnienia i dysponować odpowiednimi narzędziami do zerowania komunikatów i błędów – w ramach przeglądu muszą być zerowane komunikaty i błędy.

Wszelkie kody dostępu do urządzeń dzięki którym możliwe jest zerowanie komunikatów i błędów znajduje się w aktualnej dokumentacji technicznej producenta. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy dokumentacji technicznej, która jest potrzebna także do dokonania prawidłowej procedury przeglądowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ