

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ**

dot: przetargu nieograniczonego na: Wykonywanie usług w zakresie przeglądów technicznych, konserwacji i napraw sprzętu oraz aparatury medycznej Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie 1**

Prosimy o podanie jakie są wymagane terminy przeglądów urządzeń zawartych w pakietach nr 7, 26, 36, 47, 51, 74. Informacja jest niezbędna do uwzględnienia w kalkulacji ceny odpowiedniej ilości dojazdów do siedziby Klienta w celu realizacji umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przegląd sprzętu i aparatury medycznej należy wykonać:

Pakiet 7 – listopad 2019 r., Pakiet 26 – wrzesień 2019 r., Pakiet 36 – listopad 2019 r., Pakiet 47 – sierpień 2019 r., Pakiet 51 – wrzesień 2019 r., Pakiet 74 – listopad 2019 r.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 57 urządzeń z pozycji 2 i 3 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis ssaków Boscarol dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 57 i tworzy oddzielny Pakiet 168.

**Pytanie 3**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 2, prosimy równocześnie o podanie dla wydzielonych ssaków Boscarol wymaganych terminów przeglądów.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przegląd sprzętu i aparatury medycznej należy wykonać: listopad 2019 r.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 58 urządzeń z pozycji 3, 4, 5 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis pulsoksymetrów Nonin dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 58 i tworzy oddzielny Pakiet 169.

**Pytanie 5**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 3, prosimy równocześnie o podanie dla wydzielonych pulsoksymetrów Nonin wymaganych terminów przeglądów.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przegląd sprzętu i aparatury medycznej należy wykonać: listopad 2019 r.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy posiadania autoryzacji producenta lub jego autoryzowanego przedstawiciela w zakresie wykonywania przeglądów urządzeń zawartych w pakietach nr 7, 26, 36, 47, 51, 74 oraz ewentualnie wydzielone pakiety z ssakami Boscarol i pulsoksymetrami Nonin? Proszę swa motywujemy zaleceniem producenta urządzeń do wykonywania przeglądów przez przeszkolony personel.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby w wykonywaniu przedmiotu zamówienia uczestniczyły osoby wymienione w Załączniku nr 5 do SIWZ – Potencjał kadrowy, które posiadają szkolenie serwisowe w zakresie sprzętu i aparatury medycznej, będących przedmiotem zamówienia, przeprowadzone przez producenta lub jego autoryzowany podmiot w zakresie Pakietu 14, 64, 75, 81, 90, 98, 101, 112, 121, 124, 136, 155, 158, 160, 166.

**Pytanie 7**

Dotyczy załącznika nr 2 formularz cenowy pakiet 68: Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie dotyczące pakietu 68 – Aparat USG: w tabeli jest napisane VOLUSON, według naszej wiedzy aparat taki nie istnieje prosimy o doprecyzowanie o jaki typ aparatu chodzi.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że Pakiet 68 dotyczy Aparatu USG – typ aparatu Voluson S6 BT 12 producent; General Elektronic.

### **Pytanie 8**

Dotyczy załącznika 1 formularz oferty punkt 4: Firma nasza dokumentuje wykonanie usługi poprzez wystawienie Raportów Serwisowych przez inżyniera serwisowego i nie stosuje praktyki używania kart pracy. Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie karty pracy Raportem Serwisowym.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający zgadza się na zastąpienie karty pracy Raportem Serwisowym.

### **Pytanie 9**

Czy dla pakietu 162 Zamawiający wyrazi zgodę, aby w Formularzu oferty podać sumaryczną cenę przegląd skanera DX-M wraz ze stacją do skanera NX8800 i stolikiem CR ID, bo elementy te są zestawem stanowią nierozłączną całość.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 10**

Umowa par. 4 pkt. 13 - czy usuwanie usterek stwierdzonych w trakcie przeglądu obejmuje również części zamienne niezbędne do usunięcia tych usterek czy koszty tych części zamienne będą dodatkowo płatne przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak, usuwanie usterek stwierdzonych w trakcie przeglądu obejmuje również części zamienne niezbędne do usunięcia tych usterek i koszty tych części zamienne będą dodatkowo płatne przez Zamawiającego, po wcześniejszym po uzgodnieniu z Kierownikiem Działu Techniczno – Gospodarczego oraz po akceptacji Zamawiającego, co wynika z § 4 ust. 13 Projektu umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ.

### **Pytanie 11**

Umowa par. 4 pkt. 15 - prosimy o określenie zakresu napraw do wykonywania, tzn. czy naprawy te mają obejmować robociznę, dojazdy i niezbędne części zamienne?

**Odpowiedź:** Tak, naprawy te mają obejmować robociznę, dojazdy i niezbędne części zamienne. Powyższe wynika z § 4 ust. 18 Projektu umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ.

### **Pytanie 12**

#### **dotyczy zapisów SIWZ**

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 **aktualnych certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.**

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 6.

### **Pytanie 13**

#### **dotyczy zapisów SIWZ**

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:** Zamawiający dopuszcza zarówno części nowe, oryginalne jak i dopuszczone przez producenta zamienniki.

#### **Pytanie 14**

##### **dotyczy zapisów SIWZ**

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 z 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 użytkownika 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:** Zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta i obowiązującymi przepisami prawa, zgodnie z § 2 ust. 4 Projektu umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ.

#### **Pytanie 15**

##### **dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca miał dostęp do pełnej fabrycznej dokumentacji, w tym: obowiązkowych aktualizacji oprogramowania i sprzętu, opcjonalnych nieobowiązkowych aktualizacji oprogramowania zwiększających produktywność i funkcjonalność aparatów jak również dostęp do aktualnych informacji serwisowych (service notes)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Pytanie 16**

##### **dotyczy pakietu 121**

Uprzejmie prosimy o wyłączenie z pakietu aparatu do znieczulania ogólnego EXCEL (pozycja 1 i 5), z uwagi na zakończone przez producenta fabryczne wsparcie serwisu w zakresie dostępności do części potrzebnych do przeprowadzenia przeglądów i napraw, modyfikacji oraz wiedzy technicznej. W takiej sytuacji system powinien zostać skasowany za stosownym orzeczeniem. Obecny kształt zadania uniemożliwia nam przystąpienie do realizacji zadania w całości.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 121 i tworzy oddzielny Pakiet 170.

#### **Pytanie 17**

##### **dotyczy pakietu 121**

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?


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






**Odpowiedź:** W sytuacjach wyjątkowych np. jeżeli praca urządzenia medycznego zagraża życiu pacjenta, nie zapewnia bezpieczeństwa pacjentom, Zamawiający dopuszcza możliwość wykonania kontroli doraźnej. Zalecenia pokontrolne obciążają Wykonawcę.

**Pytanie 18**  
**dotyczy pakietu 123**

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 kardiomonitorów 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?

Kardiomonitorzy:

Opis części	co 60 miesięcy od daty instalacji
Bateria litowo-jonowa	

Opis części	co 12 miesiące od daty instalacji	co 96 miesięcy od daty instalacji
filtr powietrza monitora		
filtr powietrza wyświetlacza		
SRAM/Timekeeper battery		

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.






**Pytanie 19**  
**dotyczy pakietu 123**

Czy kardiomonitorzy posiadają moduły pomiarowe, których przegląd należy uwzględnić w ofercie cenowej przeglądu. Jeśli tak to prosimy o podanie rodzaju zainstalowanego modułu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że każdy kardiomonitor posiada jeden moduł pomiarowy z funkcją EKG, SPO2, temperatura i NIBP.

**Pytanie 20**  
**dotyczy pakietu 122, 123, 130**

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 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji	co 36 miesięcy liczone od daty instalacji	co 48 miesięcy liczone od daty instalacji
Zestaw serwisowy 12 miesięczny Moduł E-CXXXXX				
Pochłaniacz CO2 modułu gazowego				

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie 21**  
**dotyczy pakietu 68, 89, 90, 121, 122, 123, 130**

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:

1. instrukcji serwisowych wytwórcy
2. procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę
3. umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia
4. umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia

5. dokumenty potwierdzające kwalifikacje i
6. 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:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Pytanie 22**

##### **dotyczy zapisów Wzoru Umowy**

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

„W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy lub przeglądu aparatu 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 wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 23**

##### **dotyczy zapisów SIWZ**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „czas reakcji serwisu”? Czy jest to jedynie podjęcie i przyjęcie zlecenia oraz przygotowanie oferty czy usunięcie usterki?

**Odpowiedź:** Zamawiający pod pojęciem „czas reakcji serwisu” rozumie przygotowanie oferty i kontakt z Zamawiającym.

#### **Pytanie 24**

##### **Dotyczy: pakietu nr 28 i 68**

Zwracamy się z prośbą o przekazanie Wykonawcom informacji dotyczących terminów wymaganych przez Zamawiającego przeglądów technicznych urządzeń objętych pakietami nr 28 i 68.

Czy możliwe będzie wykonanie przeglądów wszystkich urządzeń w jednym terminie, co znacznie zmniejszyłoby koszty dojazdu? Czy są to raczej odrębne terminy wyznaczane przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przegląd sprzętu i aparatury medycznej należy wykonać:

Pakiet 28 – styczeń 2020 r.

Pakiet 68 – wrzesień 2019 r.

#### **Pytanie 25**

Par. 4 pkt. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku dostarczenia aparatu zastępczego na czas naprawy aparatu? Konieczność dostarczenia aparatu zastępczego generuje dodatkowe koszty oferty, a w przypadku dużej ilości posiadanego sprzętu na oddziałach, częstą praktyką szpitali stało się udostępnianie aparatów, z innych oddziałów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 26**

##### **dotyczy zapisów SIWZ**

Par. 7 pkt. 1

W naszej ocenie zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w naprawie. W związku z tym prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży medycznej poziomu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 27**

##### **dot. Umowy par. \$4 pkt.1**

*Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeśli Wykonawca wykaże w pakiecie 40 oraz 41, że posiada odpowiednie uprawnienia, wiedzę i doświadczenie oraz dysponuje osobami zdolnymi do wykonania przedmiotu umowy oraz posiada przeszkolenie serwisowe w zakresie przeglądów i napraw sprzętu i aparatury medycznej będących przedmiotem zamówienia przeprowadzone przez producenta lub jego autoryzowany podmiot lub certyfikat/zaświadczenie potwierdzający przeszkolenie przez inni podmiot niżeli producent lub autoryzowany przedstawiciel producenta. W celu udokumentowania tych zdolności technicznych i zawodowych przedstawi referencje dodatkowo na usługi objęte przedmiotem zlecenia lub Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie posiadania autoryzacji jako jednego z kryterium oceny oferty?*

*Uzasadnienie:*

Kryterium autoryzacji producenta wprowadzone do niniejszego postępowania prowadzi do tego, że tylko producenci określonego sprzętu mogą przystąpić do złożenia oferty w niniejszym postępowaniu. Odmowa

akceptacji zaproponowanej w zapytaniu zmiany uniemożliwi wybór najkorzystniejszej oferty przez szerszy krąg Wykonawców, którzy dysponują wykwalifikowanym i przeszkolonym personelem posiadającym umiejętności i doświadczenie w przeglądach i konserwacji sprzętu objętego zamówieniem, lecz nie dysponują autoryzacją producenta lub certyfikatami upoważnionego podmiotu. Ponadto Zamawiający podlega przepisom ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 2077 z późn. zm.) („UFP”). Przekładając powyższe na kwestię udzielania zamówień publicznych na obsługę serwisową aparatury medycznej należy wskazać, iż w celu realizacji zasad wskazanych w UFP (oszczędność, celowość, uzyskiwanie najlepszych efektów z poniesionych nakładów) szpitale powinny dążyć do uzyskiwania ofert jak najkorzystniejszych cenowo, o ile nie ucierpi na tym bezpieczeństwo pacjentów. Z punktu widzenia efektywności wydatkowania środków publicznych jakimi dysponuje placówka publiczna – szpital, niewłaściwym działaniem jest ponoszenie przez niego nieuzasadnionych (wyższych) kosztów świadczenia danej usługi bez jednoczesnego zwiększenia jej jakości. Biorąc bowiem pod uwagę całokształt świadczeń, do realizacji których jednostki medyczne są obowiązane, środki zaoszczędzone w ramach jednego zadania mogą bowiem zostać wykorzystane w innym obszarze, co przełoży się globalnie na skuteczniejsze zapewnienie ochrony zdrowia i życia pacjentów.

Dodatkowo Zamawiający nie wziął pod uwagę art. 7 ust. 1, gdzie z mocy samego prawa jest obowiązany prowadzić każde postępowanie o dzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości, nie wprowadzając autoryzacji producenta jako wymogu

Zaproponowana w zapytaniu zmiana znajduje przy tym swoje oparcie prawne.

Przedmiotem umowy są przecież usługi przeglądów i napraw pogwarancyjnych, a te w świetle art. 90 ustawy o wyrobach medycznych nie muszą być powierzane jedynie podmiotom upoważnionym przez wytwórcę/producenta urzędnika. Na gruncie ww. ustawy odróżnia się bowiem wyraźnie dwa etapy w ramach zasad używania i utrzymywania wyrobów – etap dostarczenia wyrobu i wprowadzenia go do obrotu, którego bezpośrednio dotyczy art. 90 (autoryzacja) oraz etap serwisowania pogwarancyjnego, przy którym można korzystać z usług producenta lub jego autoryzowanego przedstawiciela, ale nie jest to już ustawowy wymóg. Warunek autoryzacji dotyczy ściśle etapu dostarczenia wyrobu i wprowadzenia do obrotu, a zatem obejmuje takie podmioty jak producenta, importera i dystrybutora sprzętu, a nie firmy serwisowe. Serwis pogwarancyjny (w tym przeglądy) może odbywać się z udziałem firm nieposiadających autoryzacji producenta. Takie stanowisko od lat wyraża również Ministerstwo Zdrowia, Departament Polityki Lekowej i Farmacji w swojej interpretacji indywidualnej z 2011 roku, wskazując, iż „w szczególności art. 90 ustawy o wyrobach medycznych nie określa, że serwis mogą sprawować jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę (...) Do kierownika zakładu lub osoby użytkującej wyrób medyczny należy wybór podmiotu, który będzie wykonywał naprawy, dokonywał przeglądu i serwisował użytkowaną przez zakład opieki zdrowotnej aparaturę”. **Warto przy tym wskazać, iż wymóg posiadania autoryzacji producenta nie świadczy w istocie o rzeczywistej zdolności do wykonania przedmiotu zamówienia. Autoryzacja to bowiem jedynie prawne zezwolenie producenta na prowadzenie działalności w jego imieniu. Innymi słowy, autoryzacja w żaden sposób nie wpływa na techniczną możliwość wykonania zamówienia.**

Nasza Firma realizuje umowy na terenie całej Polski w placówkach medycznych obsługę serwisową aparatów RTG, tomografów komputerowych oraz rezonansów magnetycznych świadcząc usługi pogwarancyjnych przeglądów w pełni profesjonalnie i z najwyższą jakością. Od pięciu lat świadczymy na rynku Healthcare usługi opieki serwisowej urządzeń objętych przedmiotem niniejszego zlecenia. Nasza Firma zatrudnia wyspecjalizowaną kadrę inżynierów, którzy legitymują się odpowiednią wiedzą i doświadczeniem zawodowym pozwalającymi na kompleksowe wykonywanie czynności serwisowych urządzeń zawartych w przetargu.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie zaproponowanej w zapytaniu zmiany poprzez złożenie stosownego oświadczenia przez Wykonawcę. Z pewnością taka zmiana wpłynie na konkurencyjność postępowania, pozwalając Zamawiającemu reprezentującemu sektor publiczny na kierowanie się w procedurze zakupowej zasadą optymalizacji kosztów i nacjonalizacji wydatków.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 6.

#### **Pytanie 28**

Dotyczy Załącznika nr 8, projekt umowy §2 ust 3 lit a)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający przeprowadzenia przeglądów z częstotliwością wskazaną przez producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 14.

#### **Pytanie 29**

W przypadku odpowiedzi potwierdzającej powyższy zapis zwracamy się z prośbą o zmianę ilości przeglądów dla Pakietu 30. Wyjaśniamy, że producent mammografu zaleca wykonywanie przeglądów co 6 miesięcy, czyli 2 razy w roku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 30.

#### **Pytanie 30**

Dotyczy Załącznika nr 8, projekt umowy § 4 ust 3

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaistniała pomyłka w w/w zapisie? Czas reakcji serwisu dotyczy usterek i ich napraw, a nie przeglądu technicznego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że § 4 ust 3 Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ dotyczy zarówno napraw jak i przeglądów.

### **Pytanie 31**

Dotyczy Załącznika nr 8, projekt umowy §4 ust 5

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu do 14 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ w zakresie § 4 ust. 5, tj.: **zmienia zapis:** „Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia przeglądów aparatury medycznej w terminie do 7 dni od momentu zgłoszenia przekazanego przez pracownika Działu Techniczno – Gospodarczego Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu”;

**na zapis:** „Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia przeglądów aparatury medycznej w terminie do **7 14 dni roboczych** od momentu zgłoszenia przekazanego przez pracownika Działu Techniczno – Gospodarczego Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu”.

### **Pytanie 32**

Dotyczy Załącznika nr 8, projekt umowy §4 ust. 18

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu: „(..) kalkulacja cenowa nie zawiera kosztów diagnostyki naprawy (...)”. Wyjaśniamy, że czynność ta jest normalną usługą, za którą Wykonawca pobiera opłatę i nie wchodzi to w zakres zamówienia określonego przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ

### **Pytanie 33**

Dotyczy Załącznika nr 8, projekt umowy §7 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do 5%. Wyjaśniamy, iż kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ

### **Pytanie 34**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do 10%. Wyjaśniamy, iż kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ

### **Pytanie 35**

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie Stron, a tym samym zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie kary, dla Zamawiającego, w wysokości, jak dla Wykonawcy, za odstąpienie od umowy przez Stronę, z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.

W związku z powyższym prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ

### **Pytanie 36**

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. ( z wyłączeniem dni wolnych od pracy)

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 31. W zakresie napraw sprzętu i aparatury medycznej obowiązuje § 4 ust. 15 Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ.

### **Pytanie 37**

#### **dotyczy SIWZ, Pakiet nr 124**

Prosimy o udzielenie wyjaśnień czy w skład zestawu do znieczulania oprócz aparatu Fabius GS i monitora Infinity, wchodzi inne urządzenia typu analizator gazów np. Scio i parownik np. Vapor 2000? Jeżeli tak to prosimy o podanie typu, modelu i numerów seryjnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w skład zestawu do znieczulenia oprócz aparatu Fabius GS i monitora Infinity wchodzi moduł anestetyczny Scio – ASEJ – 0049, parownik Servofleuranu Vapor 2000 -ASEJ -0709.

### **Pytanie nr 38**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 1 i 2 w pakiecie 69 i pozycji 1 w pakiecie 112 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu. Ułatwi to Wykonawcom serwisującym pozostały w pakietach sprzęt złożenie oferty a Zamawiającemu tym samym możliwość uzyskania niższej konkurencyjnej ceny. W przypadku odmownej odpowiedzi prosimy o zrezygnowanie z wymogu posiadania autoryzacji serwisu, gdyż Wykonawca posiada wiedzę i wieloletnie

doświadczenie w serwisowaniu urządzeń zawartych w pakietach 69 i 112 natomiast nie dla wszystkich urządzeń nie jest autoryzowanym przedstawicielem.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 69 i tworzy oddzielny Pakiet 171 oraz z Pakietu 112 i tworzy oddzielny Pakiet 172.

#### **Pytanie 39**

##### **Dot. SIWZ część C.I.1.3a – pakiet 4**

Diatermie chirurgiczne to urządzenia dawkujące prąd do ciała pacjenta, a nieprawidłowo wykonane czynności serwisowe mogą stać się przyczyną incydentu medycznego. Jednocześnie zgodnie z wymogami producenta diatermii wg zadania 4 tj. firmy ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy (np. w instrukcji użytkowania urządzenia) czynności serwisowe (w szczególności naprawy i zmiany) powinny być wykonywane wyłącznie przez producenta lub osobę upoważnioną przez niego.

Z uwagi na powyższe prosimy o potwierdzenie, że wymagając dla pakietu 4, aby Wykonawca dysponować co najmniej 1 osobą, która będzie uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, posiadającą odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie zawodowe w zakresie przeglądów technicznych, konserwacji i napraw danego sprzętu oraz aparatury medycznej min. 1 rok, Zamawiający wymaga posiadania przez tą osobę pisemnego poświadczenia odbytych szkoleń serwisowych u producenta diatermii.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Pytanie 40**

##### **Dot. pakiet 4 - diatermie ERBE**

Prosimy o informację, czy z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawkujące prąd do ciała pacjenta i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy dysponowania autoryzacją producenta do wykonywania czynności serwisowych. Nieautoryzowana ingerencja w urządzenie skutkować może ograniczeniem odpowiedzialności wytwórcy za produkt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Pytanie 41**

Dot. Umowa par.4 ust.7 - pakiet 76, 77

Wnioskujemy o odstąpienie od wymogu dostarczania aparatu zastępczego dla pakietów 76, 77. Z uwagi na konstrukcję urządzenia (urządzenie wielkogabarytowe, przytwierdzone trwale do stropu) oraz wiek urządzeń (około 18 lat) zastąpienie go innym nie jest możliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuj, że zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ zapis § 4 ust. 7 cyt. „Dotyczy Pakietu 13,14, 17, 25, 27-28, 36, 42, 47, 51, 53, 62-64, 68, 75, 85, 90, 96, 107, 121-124, 130, 135,136, 140, 152,155, 163, 166, 167”.

#### **Pytanie 42**

##### **Dot. Umowa par.7 ust.3**

Wnioskujemy o zmniejszenie kary umownej za niedostarczenie aparatu zastępczego z 20% do 0,2% za każdy dzień zwłoki. Kara na poziomie 20% jest rażąco zawyżona, niewspółmiernie do wagi przewinienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 43**

##### **Dot. Umowa par.4 ust.7 - pakiet 4**

Wnioskujemy o odstąpienie od wymogu dostarczania aparatu zastępczego dla pakietu 4.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 41.

#### **Pytanie 44**

##### **Dot. Umowa par.4 ust.22**

Wnioskujemy o korektę numeru paragrafu o karach umownych na który ust. 22 powołuje się. Właściwy numer to paragraf 7 Umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 8 do SIWZ w zakresie § 4 ust. 22, tj.: **zmienia zapis:** „W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności tych części, nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy i postanowień o karach umownych określonych w § 6. Wykonawca w takiej sytuacji, zobowiązany jest do dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym i wystawienia opinii o wyłączeniu z użytkowania danego aparatu.”;

**na zapis:** „W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności tych części, nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy i postanowień o karach umownych określonych w § 7. Wykonawca w takiej sytuacji, zobowiązany jest do dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym i wystawienia opinii o wyłączeniu z użytkowania danego aparatu.”.



#### **Pytanie 45**

##### **Dotyczy: udziału w postępowaniu:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu, w zakresie pakietów: 64,90,121,124,136,166 Wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi szkolenie serwisowe w zakresie sprzętu i aparatury medycznej będących przedmiotem zamówienia, przeprowadzone przez producenta lub jego autoryzowany podmiot, ale posiadających wymienione poniżej certyfikaty i kwalifikacje? Niniejszy wniosek uzasadniamy okolicznościami z których wynika, że na gruncie obowiązujących przepisów oraz standardów prawa zamówień publicznych tego rodzaju wymagania stanowią naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ 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.

Wobec powyższego wnioskujemy o zmianę przyjętych dotychczas warunków udziału w postępowaniu i dopuszczenie do udziału wykonawców, którzy posiadają wdrożony i certyfikowany w strukturach swej działalności system norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015, a także PNEN ISO 13485:2012, uprawnienia SEP (Kategoria „E”, „D”), a także ponad 10 letnie doświadczenie w zakresie serwisu aparatury medycznej i przeszkolony personel w zakresie serwisu aparatury medycznej innych producentów.

Niniejszy wniosek uzupełniam dodatkowo informacją, że wymóg wykazania się przez wykonawców posiadaniem autoryzacji jest postrzegany jako naruszenie zasady uczciwej konkurencji lub równego traktowania wykonawców, należy również uwzględnić stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej, która w sentencji jednego ze swych orzeczeń stwierdziła, że „W zakresie odniesienia się odwołującego do art. 90 ust. 4 i następnie ustawy z 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych, należy podnieść, co wskazał również zamawiający, iż przepisy te są adresowane do podmiotów dokonujących wprowadzenia wyrobów medycznych do obrotu. Wskazać należy również, że ustawa nie określa, że działania serwisowe mogą wykonywać jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę. Tym samym nie istnieje ograniczenie możliwości w określeniu takiego wymagania przez Zamawiającego”. (Por. wyrok KIO z dnia 11 czerwca 2012r. sygn. akt 1073/12).

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający wymaga, aby w wykonywaniu przedmiotu zamówienia uczestniczyły osoby wymienione w Załączniku nr 5 do SIWZ – Potencjał kadrowy, które posiadają szkolenie serwisowe w zakresie sprzętu i aparatury medycznej, będących przedmiotem zamówienia, przeprowadzone przez producenta lub jego autoryzowany podmiot w zakresie Pakietu 14, 64, 75, 81, 90, 98, 101, 112, 121, 124, 136, 155, 158, 160, 166, ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa pacjentom.

Powyższe nie stoi w sprzeczności z wymaganiami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.).

Art. 90 ust. 5 pkt 3 w Rozdziale 11 w/w Ustawy wskazuje, aby cyt. „, Podmiot zamieszczony w wykazie, o którym mowa w ust. 4, powinien: (...)

3) zatrudniać osoby posiadające określone przez wytwórcę kwalifikacje i doświadczenie zawodowe”.

#### **Pytanie 46**

##### **Dotyczy: Pakiet 42:**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 1 z Pakietu 42 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy jego konkurencyjność.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 42 i tworzy oddzielny Pakiet 173.

#### **Pytanie 47**

##### **Dotyczy: Pakiet 135:**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 6 z Pakietu 135 i utworzy nowy odrębny pakiet. Wydzielenie umożliwi Wykonawcy przystąpienie do postępowania i zwiększy konkurencyjność.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 135 i tworzy oddzielny Pakiet 174.

#### **Pytanie 48**

##### **Dotyczy: Pakiet 5, poz. 1,4,5,6,9,10:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

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

przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora M-Series w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. Części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów M-Series Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z zapisami SIWZ. Obowiązuje odpowiedź na pytanie 10.

#### **Pytanie 49**

**Dotyczy: Pakiet 5, poz. 2,3,7:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

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

- Akumulator

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. Części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 50**

**Dotyczy: Pakiet 62, poz. 1,2,3,5,6:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak 15 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Battery Pins [4 sztuki]

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. Części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Lifepak 15 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 51**

##### **Dotyczy: Pakiet 62, poz. 1,2,3,5,6:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak 15 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Kabel EKG

- Akumulator [2 sztuki]

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Lifepak 15 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 52**

##### **Dotyczy: Pakiet 62, poz. 1,2,3,5,6:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak 15 co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o

jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Lifepak 15 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 53**

#### **Dotyczy: Pakiet 62, poz. 4:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak 20 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorowy 10-ogniw NiMH

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Lifepak 20 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 54**

#### **Dotyczy: Pakiet 62, poz. 4:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak 20 co 48 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Lifepak 20 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie

przeгляdu 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 55**

##### **Dotyczy: Pakiet 63:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Bruker w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. Części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 56**

##### **Dotyczy: Pakiet 64, poz. 3:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Servo-i w zależności od stanu zużycia lub przekroczenia limitu sprawności wymagana jest wymiana następujących części:

- EXPIRATORY MEMBRANE

- O2 CELL

- PARAMAGNETIC O2 CELL

- EXPIRATORY CASSETTE

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Servo-i Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 57**

##### **Dotyczy: Pakiet 64, poz. 3:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Servo-i co 5000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- PM MAINTENANCE KIT

Wykonawca nie ma wiedzy na temat przebiegu respiratora i stanu ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Servo-i Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 58**

##### **Dotyczy: Pakiet 64, poz. 3:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Servo-i co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- AIR FILTER INCL. COVER komplet = 2 szt.

- FAN FILTER

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Servo-i Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 59**

##### **Dotyczy: Pakiet 64, poz. 3:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Servo-i co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- BATTERY MODULE komplet = 2 szt.

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Servo-i Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 60**

##### **Dotyczy: Pakiet 64, poz. 3:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Servo-i co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- LITHIUM BATTERY 3.6V komplet = 2 szt.

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Servo-i Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 61**

#### **Dotyczy: Pakiet 64, poz. 4:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Bear 1000 co 12 miesięcy lub 5000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- BEAR 1000 ANNUAL PM KIT

Wykonawca nie ma wiedzy na temat przebiegu i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Bear 1000 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 62**

#### **Dotyczy: Pakiet 85:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Responder 2000 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. Części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla defibrylatora Responder 2000 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 63**

#### **Dotyczy: Pakiet 90:**



Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Engstrom w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Exhalation valve assembly (with flow transducer) [zastawka wydechowa z czujnikiem przepływu]
- Exhalation valve assembly (without flow transducer) [zastawka wydechowa bez czujnika przepływu]

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Engstrom Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 64**

##### **Dotyczy: Pakiet 90:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Engstrom co 10000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- 10,000 Hour Kit dla kompresora JunAir EVair03 (jeżeli urządzenie posiada kompresor)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat przebiegu respiratora i stanu ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Engstrom Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 65**

##### **Dotyczy: Pakiet 90:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Engstrom co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Vent Engine fan filter (aluminiowy)
- Display Unit fan filter
- Diaphragm (membrana zastawki wydechowej)
- Gas inlet filters (O2 and Air, 2 sztuki)
- Flow transducer (czujnik przepływu)
- Zestawy przeglądowne dla kompresora JunAir EVair03 (jeżeli urządzenie posiada kompresor)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Engstrom Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 66**

##### **Dotyczy: Pakiet 90:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Engstrom co 48 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Battery 12V 4AH (2 sztuki)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Engstrom Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 67**

##### **Dotyczy: Pakiet 90:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Engstrom co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Lithium battery 3V

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratora Engstrom Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 68**

##### **Dotyczy: Pakiet 94:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomaganie oddechu SiPAP co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

- Akumulator NP2,3-12, 2,3Ah 12V

- Oxygen Filter

- Fuel Cell Filter/Restrictor

- Water Trap Filter

- Pilot Drive Check Valves

- Case Bleed Filtered Restrictor

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których zestawów do wspomaganie oddechu SiPAP Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 69**

#### **Dotyczy: Pakiet 94:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomaganie oddechu SiPAP co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Blender Alarm and Bypass Components (by replacement of blender or Blender Overhaul Kit)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których zestawów do wspomaganie oddechu SiPAP Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 70**

#### **Dotyczy: Pakiet 94:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta zestawu do wspomaganie oddechu SiPAP co 60 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Solenoid Valve (by replacement of Valve/Sensor PCB)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których zestawów do wspomaganie oddechu SiPAP Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### **Pytanie 71**

#### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 2:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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. Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu aparatu do znieczulania Aestiva (7100 czy 7900). Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie.

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 podzespoły powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 72**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 3,7:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aestiva 7100 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10
- Bellow (Miech)
- Filter, sintered bronze (filtr wejściowy butli)
- Sealing ring (DIN) (uszczelka butli)
- Sealing ring, N2O DIN Conn 11 (uszczelka butli)
- DIAPHRAGM ASSY EXH VALVE (membrana zastawki wydechowej)
- Pressure relief valve assy (pop-off)
- DISC CHK V RVSBL 1.025D

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aestiva 7100 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 73**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 3,7:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aestiva 7100 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki gniazd parowników
- Fan Filter
- Sintered metal filter with o-ring (filtr wejściowy zasilania gazów)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aestiva 7100 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 74**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 3,7:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aestiva 7100 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Flow tube o-ring kit
- Internal battery 6V 4,5AH (kwasowy)
- Free breathing flapper valve
- Free breathing valve o-ring

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aestiva 7100 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 75**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 4:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

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

wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aestiva 7900 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10
- Bellow (Miech)
- DIAPHRAGM ASSY EXH VALVE (membrana zastawki wydechowej)
- Pressure relief valve assy (pop-off)
- DISC CHK V RVSBL 1.025D

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aestiva 7900 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 76**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 4:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aestiva 7900 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka gniazda parownika
- Sintered metal filter with o-ring (filtr wejściowy zasilania gazów)
- Filter, sintered bronze (filtr wejściowy butli)
- Sealing ring (DIN) (uszczelka butli)
- Sealing ring, N2O DIN Conn 11 (uszczelka butli)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aestiva 7900 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 77**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 4:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aestiva 7900 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Flow tube o-ring kit
- Internal backup battery 12V 2.2Ah
- Free breathing flapper valve
- Free breathing valve o-ring

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aestiva 7900 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 78**

##### **Dotyczy: Pakiet 121, poz. 6:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aespire View w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik przepływu
- Czujnik tlenu M-10
- Bellow (Miech)
- DIAPHRAGM ASSY EXH VALVE (membrana zastawki wydechowej)
- Pressure relief valve assy (pop-off)
- DISC CHK V RVSBL 1.025D

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aespire View Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.



### Pytanie 79

#### Dotyczy: Pakiet 121, poz. 6:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aespire View co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka gniazda parownika
- Filter, foam (do dorobienia)
- Filter (under GIV), 2-micron (filtr drive gas)
- Sintered metal filter with o-ring (filtr wejściowy zasilania gazów)
- Filter, sintered bronze (filtr wejściowy butli)
- Sealing ring (DIN) (uszczelka butli)
- Sealing ring, N2O DIN Conn 11 (uszczelka butli)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aespire View Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

### Pytanie 80

#### Dotyczy: Pakiet 121, poz. 6:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Aespire View co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Internal backup battery 12V 2.2Ah
- Free breathing flapper valve
- Free breathing valve o-ring

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Aespire View Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 81**

##### **Dotyczy: Pakiet 122, poz. 1-7, Pakiet 130:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora S5 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Battery-NiMH,2x 12V 3.5Ah (pakiet 10 x 1.2V)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których monitorów S5 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 82**

##### **Dotyczy: Pakiet 122, poz. 1-7, Pakiet 130:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora S5 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Fan filter Frame Unit

- Fan filter Display Unit

- PM parts for Compact Airway Modules, E-CXXXXXX/ M-CXXXXXX without CO2 absorber – Anesthesia

- PM parts for Compact Airway Modules, E-CXXXXXX/ M-CXXXXXX without CO2 absorber - Critical Care

- PM parts for Compact Airway Modules, E-CXXXXXX/ M-CXXXXXX with CO2 absorber – Anesthesia

- PM parts for Compact Airway Modules, E-CXXXXXX/ M-CXXXXXX with CO2 absorber -- Critical Care

- PM parts for Airway Module, E-miniC/ M-miniC

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których monitorów S5 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 83**

##### **Dotyczy: Pakiet 122, poz. 1-7, Pakiet 130:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta monitora S5 co 96 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Battery for SRAM/Timekeeper

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których monitorów S5 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 84**

##### **Dotyczy: Pakiet 124, poz. 1:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Fabius GS w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik przepływu Spirolog

- O2 Sensor (Czujnik tlenu)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Fabius GS Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 85**

##### **Dotyczy: Pakiet 124, poz. 1:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Fabius GS co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- VALVE DISK (płatek ceramiczny)
- Drager Fabius GS 1 year Service Set

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Fabius GS Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 86**

##### **Dotyczy: Pakiet 124, poz. 1:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Fabius GS co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- \_Drager Fabius GS 2 years Service Set
- Drager Fabius GS 2 years Service Set (APL By-A)

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Fabius GS Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

**Pytanie 87**

**Dotyczy: Pakiet 124, poz. 1:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Fabius GS co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Drager Fabius GS 3 years Service Set

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Fabius GS Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

**Pytanie 88**

**Dotyczy: Pakiet 135:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

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

- Akumulator

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. Części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

**Pytanie 89**

**Dotyczy: Pakiet 136:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Evita 4 w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- czujnik przepływu Spirolog

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Evita 4 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 90**

##### **Dotyczy: Pakiet 136:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Evita 4 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- czujnik tlenu

- Cooling air filter

- Ambient air filter

- EVITA 2/S2/2DURA/4/XL SET 1 YEAR

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Evita 4 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 91**

##### **Dotyczy: Pakiet 136:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Evita 4 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- EVITAXL/4/2D 2 YEARS KIT

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Evita 4 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 92**

##### **Dotyczy: Pakiet 136:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Evita 4 co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- EVITAXL/4/2D 6 YEARS KIT

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Evita 4 Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 93**

##### **Dotyczy: Pakiet 166:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

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

uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Savina w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujniki Tlenu Drager OxyTrace Komplet = 2 szt.

- Czujnik Przepływu Drager Spirolog

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Savina Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 94**

##### **Dotyczy: Pakiet 166:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Savina co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Drager Savina Service Set 1 year

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Savina Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 95**

##### **Dotyczy: Pakiet 166:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

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



wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Savina co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Drager Savina Service Set 2 years

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Savina Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 96**

##### **Dotyczy: Pakiet 166:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Savina co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Drager Savina Service Set 6 years

Wykonawca nie ma wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Savina Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

#### **Pytanie 100**

##### **Dotyczy: Pakiet 166:**

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Savina co 96 miesięcy lub co 20000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Blower Unit

Wykonawca nie ma wiedzy na temat przebiegu oraz daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla aparatu do znieczulania Savina Zamawiający wymaga w trakcie 12 miesięcznego 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 dat ostatnich wymian 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 48.

Jednocześnie Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.), zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na przedmiotowe zamówienie, tj.:

I. Zmienia SIWZ pkt I w Części B Przedmiot zamówienia – tj: **zmienia zapis:** Przedmiotem zamówienia jest wykonywanie usług w zakresie przeglądów technicznych, konserwacji i napraw sprzętu oraz aparatury medycznej Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, ujęta w 167 pakietach.

**na zapis:** Przedmiotem zamówienia jest wykonywanie usług w zakresie przeglądów technicznych, konserwacji i napraw sprzętu oraz aparatury medycznej Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, ujęta w 172 pakietach.

II. Zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 30 poprzez zwiększenie ilości wykonywanych przeglądów w okresie trwania umowy z 1 na 2, w zakresie Pakietu 42, 57, 58, 69, 112, 121, 135 oraz poprzez dodanie Pakietu od 168-174.

III. Zmienia Załącznik nr 8 do SIWZ – Projekt umowy w zakresie:

1. § 4 ust. 5, w związku z odpowiedzią na pytanie 31, tj.: **zmienia zapis:** „Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia przeglądów aparatury medycznej w terminie do 7 dni od momentu zgłoszenia przekazanego przez pracownika Działu Techniczno – Gospodarczego Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.”;

**na zapis:** „Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia przeglądów aparatury medycznej w terminie do **14 dni roboczych** od momentu zgłoszenia przekazanego przez pracownika Działu Techniczno – Gospodarczego Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.”.

2. § 4 ust. 22, w związku z odpowiedzią na pytanie 44, tj.: **zmienia zapis:** „W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności tych części, nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy i postanowień o karach umownych określonych w § 6. Wykonawca w takiej sytuacji, zobowiązany jest do dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym i wystawienia opinii o wyłączeniu z użytkowania danego aparatu.”;

**na zapis:** „W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu starszego niż 10 lat z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności tych części, nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy i postanowień o karach umownych określonych w § 7. Wykonawca w takiej sytuacji, zobowiązany jest do dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym i wystawienia opinii o wyłączeniu z użytkowania danego aparatu.”.

3. § 4 ust. 7, w związku ze zmianą Załącznika nr 2 do SIWZ, opisaną w pkt II, tj.: cyt. „W przypadku, o którym mowa w ust. 6 oraz w ust. 11 Wykonawca zapewnia dostawę sprzętu zastępczego w terminie 7 dni od momentu wyłączenia aparatu/urządzenia z użytkowania” **dotatkowo dla Pakietu 170 i 174.**