

Warszawa dn. 24.06.2016 r.

DZ /2215/31/296/2016

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/31/2016 na Usługi w zakresie okresowych przeglądów w tym konserwacji aparatury medycznej i laboratoryjnej Instytutu Hematologii i Transfuzjologii (zadania 1-57).

Zgodnie z art.38 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytutu Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie 1

dotyczy specyfikacji technicznej – załącznik nr 1 (zadanie nr 12-24, 28, 37-38)

Czy Zamawiający udzieli informacji, czy w ramach przeglądów Wykonawca ma uwzględnić cenę wymiany akumulatorów czy będzie to rozliczane dodatkową ofertą?

Według zaleceń producenta wymiana akumulatorów nie następuje co roku, zależne jest to od wielu czynników m. in. warunków eksploatacji, dlatego po odpowiedniej diagnozie serwisant może stwierdzić taką konieczność. Jeżeli mamy wymieniać akumulatory, prosimy o informację w których urządzeniach w przeciągu 3 lat nastąpiła taka wymiana?

Zwracamy się z uprzejmą prośbą także o informacje czy w ramach przeglądów respiratorów mają być wymieniane pakiety serwisowe? Jeżeli tak prosimy o informację co zostało wymienione w podanych respiratorach w przeciągu 4 lat?

Odpowiedź

W zadaniach 12-24, 28, 37-38 w ramach przeglądów Zamawiający nie uwzględnia wymiany akumulatorów.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 2 pkt. 1.4 na następujący:

„Wykonawca odpowiada za zgodność i terminowość wykonania przedmiotu umowy. Zamawiający ustali w porozumieniu z Wykonawcą termin realizacji usługi na 7 dni przed planowanym przeglądem.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 3

dot. SIWZ par. II pkt. 2 ust. 2.2. oraz Załącznik nr 8 do SIWZ (dotyczy zadania nr 44)

Rozumiemy, że za dokumenty poświadczające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe osób wykonujących Zamówienie, Zamawiający uzna autoryzację producenta dla Wykonawcy w zakresie serwisowania sprzętu.

Uprzejmie wyjaśniamy, iż producent aparatu RTG z pakietu nr 44 nie wydaje osobnych (imiennych) certyfikatów szkoleniowych, gdyż zgodnie z procedurami dot. autoryzowanego handlowego przedstawiciela

(tu: wykonawcy) serwis ma obowiązek uczestniczenia w szkoleniach produktowych pod rygorem utraty autoryzacji. Autoryzacja jednocześnie potwierdza należyte przygotowanie serwisu wykonawcy do

świadczenia usług serwisowych w zakresie urządzeń produkowanych przez wystawiającego ww. dokument producenta.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dotyczącego sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 4

dot. SIWZ par. V pkt. 2 ust. 2.1. (dotyczy zadania nr 44)

Prosimy o udzielenie wyjaśnienia, czy Zamawiający wymaga (a jeśli tak, to czy w formie dołączenia do oferty czy może poprzez okazanie na każde pierwsze żądanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających,

iż wykonawca spełnienia przepisy Ustawy z dn. 20. maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010

nr 107, poz. 679 z późn. zm.), tj. że:

- jest podmiotem upoważnionym przez autoryzowanego przedstawiciela wytwórcy do obsługi serwisowej wyrobu medycznego wskazanego w ofercie (**art. 90 ust 3 Ustawy**);
- figuruje w wykazie dostawców części zamiennych określonych przez wytwórcę dla prawidłowego i bezpiecznego działania ww. wyrobu medycznego (**art. 90 ust 4 Ustawy**).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dotyczącego sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 5

Dotyczy zadania 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy podawana wartość w wierszach 1-11 ma dotyczyć kosztu rocznego czy dwuletniego?

Odpowiedź

Zamawiający informuję, iż we wszystkich zadaniach, a w zadaniu 7 wartości w wierszach 1-11 mają dotyczyć ceny jednostkowej przeglądu.

Pytanie 6

Czy w ramach zadań nr 22, 26 oraz 30 Zamawiający może podać terminy przeglądów urządzeń

Odpowiedź

Zamawiający podaje terminy:

Zadanie 22 – 09.2016 r.

Zadanie 26 – 08.2016 r.

Zadanie 30 - 08.2016 r.

Pytanie 7

Dotyczy § 2 , punkt 1.1.2 Wzoru Umowy oraz Załącznika Nr 8 Wykaz Osób

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymagał posiadania przez Wykonawcę imiennych certyfikatów ze szkoleń w zakresie przedmiotu umowy na który będzie składał ofertę?

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

Tym samym rozumiemy, iż Wykonawca musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami tzn. art.90 ust.4 ustawy z dnia 20.05.2010 r. , która reguluje jakie podmioty mogą wykonywać m.in. przeglądy okresowe. Każda firma składająca oferty powinna wykazać, że dysponuje odpowiednimi osobami mogącymi wykonać przeglądy i udokumentować to dołączając kopie certyfikatów tych osób.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dotyczącego sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 8

Dotyczy § 2 , punkt 1.1.5 Wzoru Umowy

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

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

Chcieliśmy Zwrócić uwagę na fakt, iż za prawidłowe działanie aparatury medycznej wykorzystywanej do świadczenia usług medycznych odpowiada **Zamawiający**. W przypadku zaistnienia incydentu medycznego którego przyczyną jest wadliwe działanie aparatury medycznej odpowiedzialność ponosi Zamawiający. Z tego tytułu za wszelki ewentualne roszczenia z strony pacjentów **zamawiający będzie mógł domagać się rekompensaty ze strony producenta aparatury medycznej tylko w sytuacji gdy konserwacje i naprawy tej aparatury dokonują podmioty o których mowa w art. 90 ust.4 i 5 z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.**

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dotyczącego sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 9

Dotyczy Wzoru Umowy

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy prosimy o dodanie do Umowy zapisu

Zaleganie zamawiającego z płatnościami powyżej 90 dni spowoduje wstrzymanie realizacji umowy do czasu uregulowania wszystkich zaległości przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **L.p. 7** i utworzenie z niej oddzielnego Zadania?

Aktualny zapis nie pozwala na złożenie ofert przez autoryzowane serwisy producentów (Farum, Aspel).

Odpowiedź

Zamawiający wydzielił w/w pozycję do oddzielnego zadania 15 a pismem w dniu 22.06.2016 r. Nowo brzmiący załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna umieścił na stronie internetowej.

Pytanie 11

Dotyczy przedmiotu zamówienia – Zadania nr 30

Czy podczas przeglądu Zamawiający wymaga wymiany części zgodnie z wymaganiami producenta? W przypadku pozytywnej odpowiedzi czy Zamawiający będzie wymagał wymiany wszystkich poniższych od wszystkich Wykonawców którzy złożą ofertę?

AVANCE S/5: Filtr zasilania gazowego linii x3, Uszczelka O2 na butlę x1, Uszczelka N2O na butlę x1, Filtr brązowywysokiego ciśnienia x2, Filtr, 2-microny x1, Uszczelki gniazd parowników komplet x1, Zestaw serwisowy 12 mies. x1, Linia próbkująca CO2 x1, Zawór grzybkowy wentylatora x1, Uszczelka zaworu oddechu spontanicznego x1, akumulator x1.

AESPIRE 7100: uszczelki gniazd parownikówx1, uszczelkę filtra 2m x1, akumulator x1, na monitor CAM: filtr przeciwkurzowy boczny x1, filtr przeciwkurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1 oraz linia próbkująca x 1 oraz zestawy serwisowe 8001760 x1

AM: filtr przeciwkurzowy boczny x1, filtr przeciwkurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1 oraz linia próbkująca x 1 oraz zestawy serwisowe 8001760 x1

Odpowiedź

W zadaniu nr 30 Zamawiający wymaga przeprowadzenia przeglądu technicznego w tym konserwacji wraz z wymianą części przewidzianymi i zalecanymi przez producenta tj.;

AVANCE S/5: Filtr zasilania gazowego linii x3, Uszczelka O2 na butlę x1, Uszczelka N2O na butlę x1, Filtr brązowywysokiego ciśnienia x2, Filtr, 2-microny x1, Uszczelki gniazd parowników komplet x1, Zestaw serwisowy 12 mies. x1, Linia próbkująca CO2 x1, Zawór grzybkowy wentylatora x1, Uszczelka zaworu oddechu spontanicznego x1, akumulator x1.

AESPIRE 7100: uszczelki gniazd parownikówx1, uszczelkę filtra 2m x1, akumulator x1, na monitor CAM: filtr przeciwkurzowy boczny x1, filtr przeciwkurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1 oraz linia próbkująca x 1 oraz zestawy serwisowe 8001760 x1

AM: filtr przeciwkurzowy boczny x1, filtr przeciwkurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1 oraz linia próbkująca x 1 oraz zestawy serwisowe 8001760 x1

Pytanie 12

Dotyczy przedmiotu zamówienia – Zadania nr 38

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o wyodrębnienie z powyższego zadania do osobnego pomp infuzyjnych typu Lifecare 5000 z poz. nr 2 w celu złożenia konkurencyjne oferty.

Odpowiedź

Zamawiający wydzielił w/w pozycję do oddzielnego zadania - 38a pismem w dniu 22.06.2016 r. Nowo brzmiący załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna umieścił na stronie internetowej.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga posiadania autoryzacji producenta do wypełnienia zapisu umowy w paragrafie 2 ust.1.1

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dotyczącego sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 14

Dot. umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość pominięcia wymogu zapisanego w paragrafie 4 ust 6. Wydruk faktury w naszej firmie jest jednolity dla wszystkich klientów i nie ma możliwości wprowadzania tego typu zmian.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 15

Prosimy o wyłączenie z pakietu nr 40 myjni ETD 2 PLUS, dla której , ze względu na jej wiek, nie ma już dostępnych zestawów przeglądowych.

Odpowiedź

Zamawiający wydzielił w/w pozycję do oddzielnego zadania 40 a pismem w dniu 22.06.2016 r.. Nowo brzmiący załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna umieścił na stronie internetowej.

Pytanie 16

W pakiecie 41 prosimy o wprowadzenie poprawnego numeru seryjnego dla CV-190, którym jest : 7403661

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w/w numer seryjny dotyczy pozycji w zadaniu 39 a nie 41.

Zamawiający zmienił załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna i umieścił go na stronie internetowej w dniu 22.06.2016 r.

Pytanie 17

W pakiecie 41 prosimy o wprowadzenie poprawnego numeru seryjnego dla NDS Monitor Radiance 32" FHD, którym jest 14-237059

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w/w numer seryjny dotyczy pozycji w zadaniu 39 a nie 41.

Zamawiający zmienił załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna i umieścił go na stronie internetowej w dniu 22.06.2016 r.

Pytanie 18

W pakiecie 41 prosimy o wprowadzenie poprawnego numeru seryjnego dla Pompy OFP, którym jest 0208977

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w/w numer seryjny dotyczy pozycji w zadaniu 39 a nie 41.

Zamawiający zmienił załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna i umieścił go na stronie internetowej w dniu 22.06.2016 r.

Pytanie 19

W pakiecie 41 prosimy o wprowadzenie poprawnego numeru seryjnego dla CV-145 PROCESOR VIDEO, którym jest 7534425

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w/w numer seryjny dotyczy pozycji w zadaniu 39 a nie 41.

Zamawiający zmienił załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna i umieścił go na stronie internetowej w dniu 22.06.2016 r.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w zakresie uprawnień do wykonania zamówienia zgodnie z wymaganiami Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2010r. nr 107 poz.679) będzie wymagał od oferentów dysponowania osobami posiadającymi ukończone i potwierdzone odpowiednimi certyfikatami szkolenia serwisowe u producentów urządzeń?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dot. sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 21

dotyczy pakietu 12

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o informację czy przeglądy techniczne defibrylatorów Lifepak z pakietu 12 wykonywane będą w jednym terminie? Zwracamy się z prośbą o udostępnienie harmonogramów przeglądów technicznych, co ułatwi Wykonawcy oszacowanie wartości usługi w celu przedstawienia korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający podaje terminy:

Zadanie 12 – 09.2016 r.

Pytanie 22

dotyczy pakietu 13

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o informację czy przeglądy techniczne defibrylatorów z pakietu 13 wykonywane będą w jednym terminie? Zwracamy się z prośbą o udostępnienie harmonogramów przeglądów technicznych defibrylatorów, co ułatwi Wykonawcy oszacowanie wartości usługi w celu przedstawienia korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający podaje terminy:

Zadanie 13 – 09.2016 r.

Pytanie 23

dotyczy pakietu 14

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie harmonogramu / terminu wykonania najbliższego przeglądu technicznego defibrylatora Artema z pakietu 14.

Odpowiedź

Zamawiający podaje terminy:

Zadanie 14 – 09.2016 r.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 46, aparat USG VIAMO oraz aparat USG Aplio 400.

Zamawiający w pkt. 2.2. SIWZ w zakresie wiedzy i doświadczenia wymaga:

„Dla zadań nr: 1-54, 56-57 Wykonawca musi dołączyć dokumenty poświadczające, że osoby które będą realizowały zamówienie, posiadają kwalifikacje i uprawnienia do wykonywania napraw bieżących, konserwacji i zostały przeszkolone w zakresie przeglądów technicznych aparatury medycznej/laboratoryjnej będącej przedmiotem zamówienia”

- Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentów potwierdzających posiadanie kwalifikacji w zakresie serwisu aparatu USG Viamo oraz aparatu USG Aplio 400.
- Prosimy również o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentów potwierdzających posiadanie kwalifikacji w zakresie serwisu aparatów z pakietu 46, wystawionych przez producenta lub autoryzowany serwis producenta.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dot. sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 25

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca wnioskuję o zastąpienie zapisu §5 ust.1:

„1.2.) w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy zgodnie z postanowieniem § 3 ust. 2”

zapisem:

„1.2.) w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień **roboczy** opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy zgodnie z postanowieniem § 3 ust. 2, **jeżeli opóźnienie wynika z winy Wykonawcy**”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy w projekcie umowy bez zmian.

Pytanie 26

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §5 ust.1:

„1.3.) Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczanych z tytułu kar umownych z płatności za fakturę Wykonawcy na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego”

zapisem:

„1.3.) Strony uzgadniają, że kary umowne przewidziane w niniejszej umowie będą rozliczane na podstawie odrębnej noty obciążeniowej wystawionej przez Zamawiającego z terminem płatności 30 dni od daty otrzymania noty.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy w projekcie umowy bez zmian.

Pytanie 27

Dotyczy SIWZ, Pakiet 29

Wykonawca prosi o informację, czy Zamawiający dopuszcza podczas przeglądów użycie nowych zamienników o tych samych parametrach technicznych co części zamienne producenta wymieniane podczas przeglądów?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Dotyczy SIWZ, Pakiet 24

Wykonawca wnioskuje o wyłączenie do osobnego pakietu niżej wymienionego sprzętu, ponieważ jesteśmy jedynymi przedstawicielami oraz autoryzowanym serwisem tej firmy na terenie Polski:

L.p.	Nazwa aparatu	Typ	Producent	Data produkcji	Ilość urządzeń
1.	pompy	SEP-21SPlus	VILTECHMEDA Ltd.	2004	30
2.	pompy infuzyjne wolumetryczne	Lifecare 5000	Abbott Commander	2005	14
3.	pompy infuzyjna strzykawkowa ze stacją dokującą	AITECS 2016 SD-IDS-03	Aitecs	2012	3 + stacja dokująca

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w/w pozycje znajdują się w zadaniu 38 a nie w 24.

Zamawiający wydzielił w/w pozycję do oddzielnych zadań - 38a i 38 b pismem w dniu 22.06.2016 r.

Nowo brzmiący załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna umieścił na stronie internetowej.

Pytanie 29

Wykonawca prosi o wydłużenie terminu składania ofert o 5 dni.

Odpowiedź

Zamawiający przesunął termin składania ofert do 29.06.2016 r. – pismo z dnia 22.06.2016 r.

Pytanie 30

Dotyczy części nr 34:

Czy Zamawiający oczekuje wykonania przedmiotu zamówienia przez podmiot posiadający dostęp do podzespołów bezpośrednio u producenta, co pozwoli na zmniejszenie kosztów wymiany akumulatorów bądź ewentualnych napraw, eliminując z łańcucha dostaw marżę pośredników?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że Wykonawca nie musi posiadać dostępu do podzespołów oraz elementów eksploatacyjnych bezpośrednio u producenta.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 12, 13, 14:

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

Odpowiedź

W zadaniach 12, 13, 14 w ramach przeglądów Zamawiający nie uwzględnia wymiany akumulatorów.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 27 - 29:

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

Odpowiedź

W zadaniach 27-28 Zamawiający nie uwzględnia wymiany akumulatorów, a zadanie 28 zgodnie z zaleceniami producenta tj. wymianą filtrów oraz przewodu tlenowego, zad.29 zgodnie z zapisami zał. nr 1 uwzględnia akumulatory

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 30:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczuleń obejmuje także przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych? Jeśli tak prosimy o wskazanie nazwy ich producenta, typ/model oraz rok produkcji. Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź

W zadaniu nr 30 Zamawiający wymaga przeprowadzenia przeglądu technicznego w tym konserwacji wraz z wymianą części przewidzianymi i zalecanymi przez producenta tj.;

AVANCE S/5: Filtr zasilania gazowego linii x3, Uszczelka O2 na butlę x1, Uszczelka N2O na butlę x1, Filtr brązowywysokiego ciśnienia x2, Filtr, 2-microny x1, Uszczelki gniazd parowników komplet x1, Zestaw serwisowy 12 mies. x1, Linia próbkująca CO2 x1, Zawór grzybkowy wentylatora x1, Uszczelka zaworu oddechu spontanicznego x1, akumulator x1.

AESPIRE 7100: uszczelki gniazd parownikówx1, uszczelkę filtra 2m x1, akumulator x1, na monitor CAM: filtr przeciwkurzowy boczny x1, filtr przeciwkurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1 oraz linia próbkująca x 1 oraz zestawy serwisowe 8001760 x1

AM: filtr przeciwkurzowy boczny x1, filtr przeciwkurzowy ekranu x1, filtr powietrza NIBP x1, pułapka wodna d-fend x 1 oraz linia próbkująca x 1 oraz zestawy serwisowe 8001760 x1

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 12, 13, 14, 20, 21, 22, 27, 28, 29, 30, 32:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w wycenie usług w zakresie ww. pakietów należy uwzględnić wymianę elementów eksploatacyjnych / zużywalnych / części zamiennych (np. filtry, czujniki) / zestawów serwisowych? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w

powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej jak również dla ewentualnego badania i wyjaśniania tzw. **rażąco niskiej ceny**.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w zadaniach 12,13,14,20,21,22,27,28,29,30,32 wymiana zestawów musi nastąpić jeśli producent zaleca ich wymianę.

Pytanie 35

Dotyczy: dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu:

W załączniku nr 8 do SIWZ widnieje zapis w brzmieniu „Dokumenty poświadczające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty”. Za pośrednictwem niniejszego wniosku zwracamy się z pytaniem jakiego rodzaju dokumenty należy przedłożyć na potwierdzenie **doświadczenia zawodowego**. Zwracamy uwagę, że większość dokumentów potwierdzających doświadczenie (np. referencje, karty pracy) dotyczy bezpośrednio wykonawcy jako firmy, a nie poszczególnych serwisantów. Czy w związku z powyższym, wystarczającym będzie przedłożenie odpowiedniego oświadczenia pracodawcy/wykonawcy zatrudniającego serwisanta wymienionego w wykazie osób realizujących przedmiotowe zamówienie potwierdzające jego doświadczenie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dotyczącego sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści użycie przez Wykonawcę mierników które były poddawane kontroli metrologicznej w laboratorium spełniającym normę PN-EN 17025 opisującą "Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących"?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37

Dotyczy zał. 10 do SIWZ, Projekt Umowy par. 5 ust.1 pkt 1.2

Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 0,1%.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 38

Dotyczy zał. 10 do SIWZ, Projekt Umowy par. 5 ust.1 pkt 1.2

Prosimy o zmianę słowa: „opóźnienia” na słowo: „zwłoki”. Zgodnie z art. 476 Kodeksu cywilnego, Wykonawca odpowiada za opóźnienie, za które ponosi odpowiedzialność, czyli właśnie zwłokę.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 39

Dotyczy zał. 10 do SIWZ, Projekt Umowy par. 5 ust.1 pkt 1.2

Wziąwszy pod uwagę, iż zastrzeżenie kar umownych ma na celu zdyscyplinowanie Wykonawcy a nie wzbogacenie Zamawiającego oraz fakt, że zastrzeżenie zbyt wysokich kar umownych negatywnie wpłynie na kalkulacje ryzyk oraz cenę oferowaną przez Wykonawcę zwracamy się z prośbą o

miarkowanie kary względem wartości umowy. Proponujemy powszechnie stosowane 10% wartości umowy, przez dodanie sformułowania: „nie więcej niż 10% wartości umowy netto” – na końcu punktu.

Podstawą powinno być odniesienie do konkretnej kwoty zgodnie z wyrokiem SN z 8 lutego 2007 I CSK 420/06 Sformułowanie art. 483 § 1 k.c. dopuszczające zastrzeżenie kary umownej w "określonej sumie" w sposób jednoznaczny prowadzi do wniosku, że kara ta powinna być w chwili zastrzegania wyrażona kwotowo. Dopuszczalne byłoby posłużenie się innymi miernikami wysokości, np. ułamkiem wartości rzeczy albo ułamkiem innej sumy (wartości kontraktu), jeżeli ustalenie kwoty byłoby tylko czynnością arytmetyczną, natomiast przyjęcie konstrukcji prawnej zakładającej ustalanie w przyszłości podstawy naliczania kary umownej nie byłoby zgodne z art. 483 § 1 k.c. i stanowiłoby inną czynność prawną.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 40

Pytanie dot. zał. 10 do SIWZ, Projekt Umowy par. 5 ust.1

Prosimy o dopisanie punktu 1.5 o treści:

Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do rocznej wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywowującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 41

Pytanie dot. zał. 1 do SIWZ, Specyfikacja Techniczna, pakiet nr 41

Prosimy o potwierdzenie czy pozycja „wartość za 1 – szy rok” oraz „Wartość za 2 - gi rok” odnosi się odpowiednio do 1- ego oraz 2 – go roku trwania umowy.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że pozycja „wartość za 1-sz rok” oraz „wartość za 2-gi rok” odnosi się odpowiednio do 1-szego oraz 2-giego roku trwania umowy.

Pytanie 42

Dotyczy: Pakiet nr 20

Dotyczy: wzór umowy §2 ust. 1.2; SIWZ p. II 2.2., p. II 2.3.2), p. III 1.6., p. V 2.6.

Zgodnie z instrukcją obsługi kardiomonitorów Philips MP30/MP50 testy bezpieczeństwa lub możliwości funkcjonalnych powinny być wykonywane przez dostawcę usług serwisowych, który został przeszkolony przez firmę Philips. Prosimy zatem o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby osoby realizujące zamówienie były przeszkolone/uprawnione do wykonywania przeglądów technicznych i konserwacji **przez producenta danej aparatury medycznej.**

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 43

Dotyczy: Pakiet nr 13

Dotyczy: wzór umowy §2 ust. 1.2; SIWZ p. II 2.2., p. II 2.3.2), p. III 1.6., p. V 2.6.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby osoby realizujące zamówienie były przeszkolone/uprawnione do wykonywania przeglądów technicznych i konserwacji **przez producenta danej aparatury medycznej.**

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 44

Dotyczy: Pakiet nr 13, 20

Dotyczy: SIWZ p. II 2.3.1)

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli dysponowanie **oryginalnymi** częściami zamiennymi, zużywalnymi i eksploatacyjnymi?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza konieczność dysponowania oryginalnymi częściami zamiennymi, zużywalnymi i eksploatacyjnymi.

Pytanie 45

Dot. SIWZ II.2.3 oraz III.1.6 – zadanie 10

Prosimy o potwierdzenie, że dla zadania nr 10 formułując wymóg wykazania przez Wykonawcę dysponowania osobą/osobami, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, posiadającymi uprawnienia do wykonywania napraw bieżących, konserwacji, przeglądów technicznych aparatury czyli: certyfikaty lub/i zaświadczenia lub/i zezwolenia dla Wykonawcy lub indywidualne dla osób uprawniające do obsługi serwisowej w zakresie aparatury objętej zamówieniem, Zamawiający wymaga certyfikatów lub/i zaświadczeń lub/i zezwoleń wydanych przez producenta aparatury wg zadania 10 tzn. firmę ERBE Elektromedizin GmbH Niemcy.

Odpowiedź

Wyrażamy zgodę na dołączenie certyfikatu dystrybutorskiego dot. sprzedaży i autoryzowanego serwisu z wykazem osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie 46

Dot. pakiet 10 - 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

Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 47

Dotyczy Zadania nr 11 Specyfikacji technicznej

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 1, 2 z Zadania nr 11, Specyfikacji Technicznej załącznika nr 1 do SIWZ.

UZASADNIENIE

Prośbę uzasadniamy tym, że dla separatorów komórkowych Cobe Spectra, dot. poz. 1-2 Zadania nr 11, wytwórca zapewnia wsparcie serwisowe tylko do XII 2016 r., co jest zgodne z wcześniej prowadzoną korespondencją.

Nie będzie więc możliwa należyta realizacja zamówienia w okresie 24 miesięcy i tym samym wykonawcy nie będą mogli złożyć oferty do postępowania przetargowego w obrębie niniejszego pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający usunął pozycje 1 i 2 z zadania 11.

Nowo brzmiący załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna został umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie 48

Dotyczy zadania nr 53 Specyfikacji technicznej

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 3 z Zadania nr 53, Specyfikacji Technicznej załącznika nr 1 do SIWZ. Ze względu na to iż wytwórca wycofał wsparcie serwisowe dla zgrzewarek typu TSCD I (TSCD S.C. 201A) z końcem roku 2015, wykonawca nie będzie mógł przystąpić do niniejszego zadania.

Odpowiedź

Zamawiający usunął pozycje 3 z zadania 53.

Nowo brzmiący załącznik nr 1 Specyfikacja Techniczna został umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego.

Z-CA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych
12.
mgr Witold Kmiotek