



Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach
ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice
www.zzozwadowice.pl
email: sekretariat@zzozwadowice.pl
Klauzule RODO: <https://zzozwadowice.pl/rodo>

Wadowice, dnia 23.05.2022r.

Znak: ZP.26.1.23.2022.2

Informacja o wpłynięciu pytań oraz modyfikacji SWZ w postępowania pn „Wykonanie okresowych przeglądów pogwarancyjnych sprzętu i aparatury medycznej w ZZOZ w Wadowicach”

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach, ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice przekazuje zapytania od Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) i udziela wyjaśnień dotyczących postępowania pn „Wykonanie okresowych przeglądów pogwarancyjnych sprzętu i aparatury medycznej w ZZOZ w Wadowicach w Wadowicach” oraz na podstawie art. 286 ust 1 ustawy Pzp modyfikuje treść SWZ.

Pytanie nr 1: (dot. SWZ – Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert): Czy Zamawiający zgodzi się dopuścić autoryzację producenta uprawniającą do świadczenia usług serwisowych, która nie jest wystawiona imiennie na pracownika skierowanego do realizacji zamówienia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 1.2:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1.2. w wysokości 25,00 zł za każdy dzień zwłoki w zrealizowaniu przeglądów technicznych względem terminu ustalonego zgodnie z § 2 ust 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej usługi.**

1.3. w wysokości **300,00 zł** za każde stwierdzenie naruszenia obowiązku wynikającego z § 6 ust. 2.

1.4. 1.4 w wysokości **150,00 zł** za niepowiadomienie Zamawiającego o zmianie Pracownika świadczącego usługi określonego w § 6 ust. 4

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku

elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 7 do SWZ Projekt umowy. Zmodyfikowany Załącznik nr 7 stanowi osobny dokument będący integralną częścią SWZ.

Pytanie nr 5: Prosimy o podanie przewidywanych terminów przeglądów urządzeń zawartych w pakiecie nr 3. Informacja ta jest niezbędna do uwzględnienia w kalkulacji ceny odpowiedniej ilości dojazdów do siedziby Klienta w celu realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia przewidywane terminy przeglądów w Załączniku „Terminy przeglądów”. Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Pytanie nr 6: Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni, aby umożliwić naszej firmie złożenie korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie treści wzoru umowy o następujący zapis:

„ W przypadku opóźnień w dokonywaniu płatności przez Zamawiającego, przekraczających 30 dni kalendarzowych, Wykonawca zastrzega sobie prawo do wstrzymania świadczenia usług serwisowych w zakresie tej umowy, aż do momentu całkowitego uregulowania przez Zamawiającego zobowiązań finansowych wobec Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 37 urządzeń producenta Ferno i Saver i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis producenta Ferno i Saver dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług. Obecny kształt pakietu nr 37 nie pozwala naszej firmie złożyć dla Państwa korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 4, prosimy o podanie przewidywanych terminów przeglądów urządzeń Ferno i Saver.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymał zapisy SWZ.

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 34 urządzeń producenta Zoll i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis producenta Zoll dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług. Obecny kształt pakietu nr 34 nie pozwala naszej firmie złożyć dla Państwa korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 6, prosimy o podanie przewidywanych terminów przeglądów urządzeń Zoll.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymał zapisy SWZ.

Pytanie nr 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 29 urządzeń producenta Boscarol i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis producenta Boscarol dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług. Obecny kształt pakietu nr 29 nie pozwala naszej firmie złożyć dla Państwa korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 8, prosimy o podanie przewidywanych terminów przeglądów urządzeń Boscarol.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymał zapisy SWZ.

Pytanie nr 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19 urządzeń producenta Nonin i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis producenta Nonin dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług. Obecny kształt pakietu nr 19 nie pozwala naszej firmie złożyć dla Państwa korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 10, prosimy o podanie przewidywanych terminów przeglądów urządzeń Nonin.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymał zapisy SWZ.

Pytanie nr 16: Dotyczy zapisów SWZ – rozdział V, pkt. 1, ppkt.1.4. Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu w zakresie odbycia szkoleń w zakresie przeglądów sprzętu wyszczególnionego w Pakiecie 13 i 58 będącego przedmiotem niniejszego postępowania, wystawionego przez producenta sprzętu lub autoryzowanego przedstawiciela producenta.

Jako autoryzowany przedstawiciel producenta, pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na kwestie związane z wykonywaniem serwisu przez podmioty nieuprawnione. Podkreślamy, że umożliwienie osobom nieuprawnionym przez Producenta sprzętu medycznego wykonywania przeglądów, napraw oraz wymiany części zamiennych niewiadomego pochodzenia, jednoznacznie wiąże się z nie wypełnieniem przez użytkownika Sprzętu zapisów instrukcji jego użytkowania.

Wskazujemy, że niniejsze wymaganie nie narusza zasady równego traktowania, gdyż każdy zainteresowany może odbyć przedmiotowe szkolenie u producenta i uzyskać stosowny certyfikat. W szczególności dotyczy to czynności związanych z fachową instalacją wyrobu, jego okresową konserwacją, okresową lub doraźną, stosownie do potrzeb obsługą serwisową, aktualizacją oprogramowania wyrobu, jeżeli je posiada, także okresowymi lub doraźnymi przeglądami, regulacjami, kalibracjami (ustaleniami zależności pomiarowych), wzorcownikami, weryfikacją lub kontrolą bezpieczeństwa, jeżeli nie mogą one być wykonane przez użytkownika wyrobu we własnym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17: Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 1 – pkt. 1, ppkt. 2 Prosimy o wyjaśnienie zapisu w załączniku nr 1 w pkt. 1, ppkt. 2 czy Wykonawca w ramach standardowej procedury przeglądu ma doliczyć do każdego urządzenia koszt akumulatora? Nadmieniamy, że konieczność wymiany akumulatora może być stwierdzona tylko i wyłącznie podczas przeglądu, a jego wymiana nie jest standardową procedurą wymaganą

przez producenta. W związku z powyższym proponujemy zmianę zapisu w tym zakresie „na wymianę akumulatora w przypadku stwierdzenia takiej konieczności na podstawie przedstawionego kosztorysu przez Wykonawcę.” - dla pakietu 13 i 58.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający nie wymaga wymiany akumulatorów podczas przeglądu.

Pytanie nr 18 Zgodnie z SWZ zamawiający wymaga m.in.

„Wymianę części i akcesoriów przewidzianych przez producenta do okresowej wymiany z powodu zużycia (zestawy serwisowe, filtry, czujniki tlenu, uszczelki, kable, przewody, filtry, zestawy serwisowe, zawory, elektrody, zużyte akumulatory – baterie, głowice, bezpieczniki, żarówki, itp. Materiały przewidziane do wymiany są wyszczególnione dla poszczególnych pakietów.” Jako jedyny w Polsce przedstawiciel producenta mogący spełnić powyższe wymagania zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 3, 6, 7, 9 z pakietu nr 34 nr 1-4, 8-9 z pakietu nr 10 nr 25, 26, 27, 28 z pakietu nr 9 nr 2, 3 z pakietu nr 4 Brak wydzielenia spowoduje niemożliwość złożenia ofert przez inne podmioty lub oświadczenie nieprawdy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ nie wymaga wykonania przeglądu przez autoryzowany serwis.

Pytanie nr 19 Proszę o informację czy w wycenie przeglądu należy uwzględnić wymianę akumulatorów.

Odpowiedź: W cenie przeglądu nie należy uwzględniać wymiany akumulatorów.

Pytanie nr 20 pakietu nr 27: Czy terminy przeglądów zostaną ujednoczone do dwóch wizyt w ciągu roku (w marcu oraz we wrześniu)?

Odpowiedź: Tak Zamawiający ujednocza przeglądy dla Pakietu nr 27 i podaje szczegółowy harmonogram w Załączniku „Terminy przeglądów”. Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Pytanie nr 21 Pakiet 7 Dotyczy pozycji 1,2 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 1,2 z pakietu nr 7 do osobnego pakietu. W ramach wykonywanego przeglądu technicznego oraz kalibracji urządzenia wymagana jest wymiana części zużywalnych zgodnie z wytycznymi producenta znajdującymi się w instrukcji obsługi. Nie posiadamy dostępu do części zużywalnych innych producentów urządzeń do wspomagania oddechu znajdujących się w pakiecie numer 7. Natomiast brak wymiany tych części może skutkować błędnym funkcjonowaniem urządzeń podczas prowadzonej terapii nieinwazyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wymaga w ramach przeglądu wymiany zużytych materiałów.

Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 26:.. Czy Zamawiający wyrazi zgodę wyłączenie na urządzeń z pozycji 5, 12, 13 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwi złożenie oferty przez autoryzowany serwis producenta myjni z danych pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wymaga autoryzacji serwisu producenta.

Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 44, 61, 63, 65 oraz 66 w zakresie kryterium oceny o nazwie „kwalifikacje personelu”, Wnosimy o zastosowanie zasady równoważności w odniesieniu do certyfikatu potwierdzającego odbycie szkolenia z zakresu serwisu aparatu u producenta aparatu w postaci certyfikatu potwierdzającego

odbycie szkolenia z zakresu serwisu aparatu w podmiocie posiadającym wdrożony system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych ISO 13485:2016.

Wskazujemy, że kryterium oceny Zamawiającego o nazwie „kwalifikacje personelu” - wyrażone w SWZ – punktowane w postaci 40 % z tytułu posiadania certyfikatu szkoleniowego producenta aparatu, z jednej strony pozostaje bez związku dla oceny zdolności do wykonania zamówienia (wyłączny certyfikat producenta nie warunkuje możliwości „lepszego” wykonania zamówienia) a z drugiej – utrudnia uczciwą konkurencję w postępowaniu i w praktyce to wykonawcy autoryzowani przez producenta zyskują nieuzasadnioną przewagę nad wykonawcami równie profesjonalnymi o stosownych kwalifikacjach i doświadczeniu zawodowym, ale nie posiadającymi zaświadczeń – certyfikatów producenta..

Wdrożenie i certyfikowanie systemu zarządzania jakością ISO 13485:2016 stanowi potwierdzenie stosowania tych samych standardów co producent wyrobów medycznych, obejmujące m.in. posiadanie określonego przez wytwórcę potencjału technicznego, aktualnych i ważnych instrukcji serwisowych oraz wykonywanie czynności serwisowych zgodnie z wytycznymi producenta. Standardy te podlegają regularnym audytom przeprowadzanym przez certyfikowane jednostki akredytujące.

Mając powyższe na uwadze prosimy o akceptację dla niniejszego wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24 Pytanie 1, pakiety 38, 33, 20, 9 Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietów 38, 33, 20, i 9 sprzętu GE do oddzielnego pakietu. W obecnym kształcie pakietów autoryzowany serwis nie ma możliwości złożenia oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wymaga przeglądów wykonywanych przez autoryzowany serwis.

Pytanie nr 25 Pytanie 2, pakiety 38, 33, 20, 9, 46, 2 Czy Zamawiający będzie wymagał certyfikatów inżynierów na konkretne rodzaje i modele aparatów? Aparatura we wskazanych pakietach różni się rodzajem przeglądów, sposobem ich przeprowadzenia, rodzajem części i stopniem trudności.

Odpowiedź: Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26 Pytanie 3, pakiety 38, 33, 20, 9, 46, 2 Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądów powyższych pakietów zgodnie z zaleceniami producenta, licząc od daty instalacji sprzętu –odpowiednio przegląd roczny, dwuletni, trzyletni, czteroletni –uwzględniając wymianę wszystkich części wymaganych przy danym przeglądzie przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający nie wymaga przy przeglądzie wymiany materiałów zużywalnych.

Pytanie nr 27 Pytanie 4, pakiety 38, 33, 20, 9, 46, 2 Prosimy o potwierdzenie, że jeśli w trakcie trwania umowy okaże się, że sprzęt nie nadaje się już do naprawy bądź brak jest części do przeglądów ze względu na jego wiek –dany sprzęt zostanie wyłączony aneksem z umowy bez konsekwencji dla wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z § 7 ust 7 Projektu umowy, taki sprzęt zostanie wyłączony aneksem z umowy.

Pytanie nr 28 Pytanie 5, pakiety 38, 33, 20, 9, 46, 2 Zwracamy się z prośbą o naliczanie kar za dzień zwłoki od wartości danego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznik nr 7 do SWZ Projekt umowy. Zmodyfikowany Załącznik nr 7 stanowi osobny dokument będący integralną częścią SWZ.

Pytanie nr 29 Pytanie 6, pakiety 43 Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietów 43sprzętu GE do oddzielnego pakietu. W obecnym kształcie pakietów autoryzowany serwis nie ma możliwości złożenia oferty.2
GE Healthcare Service

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wymaga autoryzacji.

Pytanie nr 30. Pytania dotyczące SWZ. Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub są one niekompletne lub zawierają błędy, zamawiający wezwie go ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Rozdziału VIII SWZ pkt 2 w przypadku, gdy Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Informujemy, że kwalifikacje personelu Załącznik 5 do SWZ, nie są przedmiotowym środkiem dowodowym i należy je złożyć wraz z ofertą.

Pytanie nr 31 Pytania dotyczące Wzoru Umowy BHP W przypadku wizyt u Zamawiającego, współpraca Zamawiającego w kwestiach bhp jest kluczowa. Czy zamawiający wyraża zgodę na dodanie do postanowień wzoru umowy postanowienia z odpowiednim obowiązkiem Zamawiającego w tym zakresie:

„Zamawiający jest zobowiązany do współpracy z Wykonawcą w celu zapewnienia właściwe warunków bezpieczeństwa personelowi Wykonawcy, w trakcie realizacji usług, w tym:

- a) podjęcia wszelkich kroków mających na celu zapobieżenie przekazaniu czynników zakaźnych przenoszonych poprzez krew i/lub płyny ustrojowe;*
- b) przestrzegania norm postępowania obowiązujących w przypadku zdarzeń dotyczących narażenia na kontakt z krwią lub płynami ustrojowymi,*
- c) podjęcia kroków wymaganych w instrukcji urządzenia (w szczególności dezynfekcji sprzętu przed kontaktem z personelem Wykonawcy i potwierdzenia tego piśmie na prośbę Wykonawcy)”?*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 32 Instrukcje i zalecenia producenta. Mając na uwadze bezpieczeństwo urządzeń medycznych, stosowanie najnowszych zaleceń producenta jest kluczowe. Producent aktualizuje wytyczne serwisowe od czasu do czasu, z uwagi na dokonywane zgłoszenia serwisowe, uwzględniając najnowsze kwestie techniczne związane z danym modelem.

Czy Zamawiający potwierdza, że Wykonawca oraz Zamawiający będą zobowiązani do stosowania się do najnowszych wymagań producentów (wytwórców) i najbardziej aktualnych instrukcji w zakresie sprzętu będącego przedmiotem umowy i wykonania umowy zgodnie z nimi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 33 Z tytułu wykonania umowy może dojść do powierzenia przetwarzania danych osobowych pacjentów i/lub personelu Zamawiającego podwykonawcy przetwarzania. W takiej sytuacji zgodnie z obowiązującymi przepisami RODO strony są zobowiązane zawrzeć umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych. 3 GE Healthcare Service

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie takiej umowy na wzorze Wykonawcy (lub na wzorze ustalonym przez Strony)?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznik nr 7 do SWZ Projekt umowy poprzez dodanie Umowy Powierzenia. Zmodyfikowany Załącznik nr 7 stanowi osobny dokument będący integralną częścią SWZ.

Pytanie nr 34 Dot. pakiet 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 23 poz. nr 2,3,4, tj. asortymentu producenta S.I.M.E.O.N, do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35 Dot. pakiet 23 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w pakiecie nr 23 w Załączniku 1a kol. 12 i 13 doszło do oczywistej omyłki pisarskiej (rok przeglądu).

Odpowiedź: Zapisy w Załączniku 1a do SWZ zostały przez pomyłkę. Zamawiający modyfikuje Załącznik 1a do SWZ w Pakiecie nr 3, 23, 22 i 47. Zmodyfikowany Załącznik 1a do SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią SWZ.

Pytanie nr 36 Dot. pakiet 23 W związku z wymogiem sporządzenia szczegółowego harmonogramu przeglądów, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie terminu ostatniego przeglądu sprzętu zawartego w pakiecie nr 23.

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia przewidywane terminy przeglądów w Załączniku „Terminy przeglądów”. Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Pytanie nr 37 dot pakietu 1_Bardzo prosimy o weryfikacje czy ilości przeglądów dla aparatów znajdujących się w pakiecie są poprawne. Umowa przewiduje 24 miesięczny okres.

Aparaty Fabius Tiro przeglądy raz na 6 miesięcy. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 5 na 4

Aparaty Vista 120 przeglądy raz na 24 miesiące. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 2 na 1

Aparaty MVWS przeglądy raz na 24 miesiące. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 2 na 1

Aparaty Delta przeglądy raz na 24 miesiące. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 2 na 1

Aparaty Evita XL przeglądy raz na 6 miesięcy. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 5 na 4

Aparaty Savina przeglądy raz na 12 miesięcy. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 3 na 2

Aparaty Resuscitaire, C2000 przeglądy raz na 12 miesięcy. Czy Zamawiający zmieni ilość przeglądów z 3 na 2

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 38 dot pakietu 1_Zgodnie z instrukcja obsługi i wymaganiami producenta co 8 lat powinna zostać wymieniona turbina w savinie jako standardowa część podczas procedury przeglądowej. Czy w przeciągu ostatnich lat była wymieniana turbina w przedmiotowym respiratorze? Jeżeli nie, to czy Zamawiający będzie wymagał wymiany turbiny i wyceny jej przez wszystkich wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany turbiny.

Pytanie nr 39 dot pakietu 1_W przedmiotowym pakiecie znajduje się stanowisko Resuscitaire, zgodnie z instrukcją obsługi i wymaganiami producenta co 2 lata powinien być wymieniony blender jako standardowa część podczas procedury przeglądowej. Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany na nowy blender, czy regenerowany będący tańszą częścią, a posiadającą taką samą 12 miesięczną gwarancję jak nowy blender.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany.

Pytanie nr 40 dot pakietu 1 Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga: Wykonania przeglądu technicznego zgodnie z wymaganiami producenta obejmującego min. czyszczenie, legalizację, kalibracja. W przedmiotowym pakiecie znajdują się mierniki bilirubiny, które podczas przeglądu wymagają kalibracji za pomocą specjalistycznej aparatury kontrolno pomiarowej. W innym przypadku dane poziomu bilirubiny mogą być wskazywane błędnie nie pokazując prawdziwych danych pomiaru. Czy Zamawiający będzie wymagał wykonania kalibracji podczas wykonania przeglądu przez wszystkich wykonawców za pomocą specjalistycznej aparatury kontrolno-pomiarowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 41 dot pakietu 1 W przedmiotowym pakiecie znajduje się stanowisko Fabius Tiro. Jako pełne stanowisko do znieczulania wyposażone jest w analizator gazów SCIO. Czy Zamawiający będzie wymagał również wyceny analizatora podczas wykonania przeglądu stanowiska do znieczulania?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga wyceny.

Pytanie nr 42 dot pakietu 1 W przedmiotowym pakiecie znajdują się aparaty Primus w których podczas procedury przeglądowej należy wykonać kalibrację czujników ciśnienia, poprawności wskazań, szczelności układu miksera i zaworu zwrotnego, sprawdzenie poprawnego podawania przepływu przez zawór bezpieczeństwa. Sprawdzenie i ewentualna kalibracja możliwa jest do wykonania z poziomu oprogramowania serwisowego. Czy Zamawiający w związku z powyższym by mieć pewność wykonania pełnej procedury przeglądowej będzie wymagał od Wykonawców legalnego oprogramowania serwisowego pozwalającego na przeprowadzenie kalibracji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 43 Dotyczy Wykazy aparatury i sprzętu medycznego do przeglądu i kalibracji. Pakiet nr 4 - respiratory Wykonawca wnosi o wydzielenie respiratora Leoni plus prod. Lowenstein Medical (dawniej Heinen Lowenstein) do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 44 Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 4 – respiratory. W celu porównywalności złożonych ofert prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga kalkulacji w cenie oferty zestawu przeglądowego przewidzianego dla respiratora Leoni Plus przez producenta zawierającego n/w elementy:

Czujnik tlenu,

Mata filtra wentylatora chłodzącego,

Filtr tlenu oraz sprężonego powietrza,

Membrana zastawki wydechowej,

Czujnik przepływu w przypadku zużycia?

Zwracamy uwagę na fakt, iż przeprowadzenie przeglądu przez przeszkolony serwis stosujący jedynie rekomendowane przez producenta zestawy serwisowe warunkuje odpowiedzialność producenta w przypadku wystąpienia incydentu medycznego. Respirator Leoni Plus jest urządzeniem inwazyjnym przeznaczonym do wentylacji dzieci i noworodków, błędy w kalibracji urządzenia mogą prowadzić do rozbieżności względem nastawionych parametrów i stanowić zagrożenie dla zdrowia i życia małych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany. W przypadku konieczności będzie to realizowane osobnym zleceniem.

Pytanie nr 44 Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 4 – respiratory. Czy Zamawiający wymaga wymiany zestawu 3 letniego zawierającego baterię litową oraz baterię na płycie kontrolera podczas przeglądu przypadającego na rok 2022 w cenie oferty? Wymiana zestawu 3 letniego wymagana jest przez producenta respiratora co 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany. W przypadku konieczności będzie to realizowane osobnym zleceniem.

Pytanie nr 45 dot. pakietu 44 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby personel oddelegowany do wykonania przedmiotu zamówienia, zgodnie z wytycznymi producenta, posiadał imienny certyfikat ukończenia szkolenia oraz kody serwisowe wydane przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta lub inny podmiot szkolący wskazany przez producenta aparatu. Wyjaśniamy, iż posiadanie ww. certyfikatów gwarantuje należyte wykonanie usługi, co przekłada się na bezpieczeństwo eksploatacji aparatury medycznej zarówno dla pacjenta jak i personelu obsługującego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 46 dot. pakietu 44 Zgodnie z wytycznymi producenta aparatu, podczas procedury przeglądu wymagana jest m.in. aktualizacja oprogramowania do najnowszej wersji celem poprawienia bezpieczeństwa pracy aparatu. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby podczas takich czynności przeglądu technicznego jak kalibracje czyli aktualizacja oprogramowania, Wykonawca potwierdził, że pochodzi ono bezpośrednio od producenta dla tego typu aparatury medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 47 dotyczy pakietu 44 Dotyczy treści umowy w § 6 pkt. 2 Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że w/w punkcie chodzi o pracowników oddelegowanych do realizacji zamówienia, tj. inż. serwisowych, a nie pracowników ochrony.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznik nr 7 do SWZ Projekt umowy Zmodyfikowany Załącznik nr 7 stanowi osobny dokument będący integralną częścią SWZ.

Pytanie nr 48 dotyczy rozdział XVII pkt 2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna certyfikat wystawiony przez autoryzowanego przedstawiciela producenta jako równoważny do certyfikatu wystawionego przez producenta.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 49 dotyczy rozdział V pkt 1.4.14 Z uwagi na fakt , że postępowaniem objęte są aparaty i urządzenia różnego rodzaju i przeznaczenia, o różnym stopniu skomplikowania prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w pkt SWZ 1.4.14 referencji na pogwarancyjne okresowe przeglądy techniczne, legalizacja oraz pomiary parametrów aparatury medycznej i sprzętu medycznego aparatu SIREMOBIL COMPACT.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Rozdziału V „Warunki udziału w postępowaniu” Zamawiający dla każdego Pakietu dotyczącego danego sprzętu/aparatury będzie wymagał referencji na sprzęt/aparaturę którą objęty jest dany Pakiet i tak np. dla Pakietu 61 w którym jest aparat SIREMOBIL COMPACT żąda referencji na pogwarancyjne okresowe przeglądy techniczne, legalizacja oraz pomiary parametrów aparatury medycznej i sprzętu medycznego dla aparatu SIREMOBIL COMPACT.

Pytanie nr 50 dotyczy Załącznika nr 7 do SWZ, Projekt umowy Czy mając na uwadze fakt, że podczas realizacji umowy zostaną wytworzone przez Wykonawcę odpady, co do których istnieją wiarygodne do przyjęcia podstawy, że mogą wykazywać właściwości klasyfikujące je jako odpady medyczne zakaźne oraz odpady medyczne niebezpieczne, inne niż zakaźne, Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli:

Mając na uwadze art. 3 ust. 1 pkt. 32 ustawy o odpadach z 14 grudnia 2012 roku (tj. Dz. U. z 2021 nr 779 r, z późn. zm.), wytwórcą odpadów powstałych w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, mogących wykazywać właściwości klasyfikujące je jako odpady medyczne zakaźne oraz odpady medyczne niebezpieczne inne niż zakaźne, wraz z odpowiedzialnością za nie, będzie Zamawiający, który potwierdza, że zagospodaruje je zgodnie zobowiązującymi przepisami prawa. Nie dotyczy to w szczególności odpadów sprzętu i podzespołów elektronicznych czy mechanicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 51 dotyczy SWZ pkt. XVII ust. 2 Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że ocenie będą poddawane wyłącznie imienne certyfikaty wydane przez producenta urządzeń lub oficjalnie upoważniony przez niego podmiot?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 52 dotyczy SWZ pkt. XVII ust. 2 Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że ocenie będą wydawane wyłącznie ważne certyfikaty zgodne z aktualną polityką szkoleniową danego producenta urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 53 dotyczy SWZ Pakiet 18 Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie pozycji 2-4 (Maquet Alphamaxx) do osobnego pakietu w celu umożliwienia udziału w przetargu i złożenia oferty przez serwis producenta. Zgoda Zamawiającego zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na udział jedyne podmiotu na terenie kraju, który dysponuje odpowiednim potencjałem technicznym w tym niezbędnym oprogramowaniem serwisowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 54 dotyczy SWZ Pakiet 24 Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie pozycji 10-15 do osobnego pakietu w celu umożliwienia udziału w przetargu i złożenia oferty przez serwis producenta tj. ArjoHuntleigh Polska. Zgoda Zamawiającego zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 55 dotyczy SWZ Pakiet 24 Zwracamy się z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wymaga utrzymania zdalnej diagnostyki urządzeń wyposażonych w odpowiednie moduły? Usługa jest nieodpłatna, ułatwia bieżącą obsługę serwisową, obniża koszty obsługi i skraca czas niesprawności oraz zapewnia użytkownikom dodatkową kontrolę nad urządzeniami.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 56 Punkt I przegląd urządzeń obejmuje – ppkt. 6 Czy Zamawiający dopuści 5 dni roboczych licząc od momentu uznania reklamacji?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 57 Punkt I przegląd urządzeń obejmuje – ppkt. 10 Czy Zamawiający dopuści w sytuacji kiedy jest niemożliwe umieszczenie naklejki informującej, wpis w paszporcie z informacją o kolejnym przeglądzie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 58 Punkt II przegląd urządzeń obejmuje – ppkt. 11 Czy Zamawiający zmieni zapis na następujący - „Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z niewłaściwą realizacją niniejszej umowy – w tym nieprawidłowym wykonaniem przeglądów. Po uprzedniej oficjalnej reklamacji oraz akceptacji jej przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 59 Dotyczy projektu umowy: § 6 pkt.3 ppkt. 3.3 W związku z ustawą RODO, wnosimy o rezygnację z tego zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Kopia umowy ma być zanonimizowana

Pytanie nr 60 Dotyczy projektu umowy: § 7 pkt.8 Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu na następujący „ Wykonawca zapewni świadczenie usługi do czasu wyboru następnego Wykonawcy po akceptacji wyceny kosztów przeglądów po wygaśnięciu umowy przynajmniej na 12 miesięcy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 61 Dotyczy projektu umowy: § 9 pkt.1 ppkt. 1.1 Czy Zamawiający dopuści 8%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 62 Dotyczy projektu umowy: § 9 pkt.1 ppkt. 1.6 Czy Zamawiający dopuści 15%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 63 Dotyczy pakietu nr 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnego pakietu urządzeń produkcji firmy Stryker (pozycja 1,2,16,17,18,19 wg załącznika nr 1a do SIWZ)? Pozwoli to na złożenie oferty przez autoryzowany serwis urządzeń produkcji Stryker.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 64 Dotyczy pakietu nr 37: Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta? Producent firmy Stryker zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, Zamawiający nie wymaga autoryzacji producenta.

Pytanie nr 65 Dotyczy pakietu nr 62: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnego pakietu defibrylatorów LIFEPAK12 lub czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z użytku defibrylatorów LIFEPAK12 w przypadku braku możliwości naprawy? Wsparcie techniczne dla tych urządzeń zostało już zaprzestane i nie gwarantujemy dostępności wszystkich części zamiennych/ akcesoriów. Takie działania pozwoli na złożenie oferty przez autoryzowany serwis techniczny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 66 Dotyczy pakietu nr 62: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu urządzenia Auto Pulse (pozycja nr 21 wg załącznika 1a do SIWZ)? Pozwoli to na złożenie oferty przez autoryzowany serwis urządzeń produkcji Stryker.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 67 Dotyczy pakietu nr 62: Czy Zamawiający wymaga użycia dedykowanego przez Producenta smaru, który jest niezbędny do prawidłowego przeprowadzenia przeglądu technicznego urządzenia LUCAS? Nie nasmarowanie śruby poruszającej tłokiem może doprowadzić do zatarcia silnika.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 68 Dotyczy pakietu nr 62: Czy Zamawiający wymaga używania dedykowanego oprogramowania służącego do przeprowadzenia prawidłowo procesu kalibracji położenia tłoka w urządzeniu LUCAS? Pozwala to na odczyt danych z urządzenia, takich jak liczba użyć akumulatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 69 Dotyczy pakietu nr 62: Czy Zamawiający wymaga używania wyłącznie nowych i oryginalnych części zamiennych oraz zainstalowania najnowszej wersji oprogramowania dla urządzeń LIFEPAK oraz LUCAS?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 70 Dot. Pakiet 36, 40, 41 Zgodnie z nową matrycą stawek podatku VAT, wprowadzoną 1 lipca 2020r. (załącznikiem 3 do ustawy o VAT) stawką 8 % zostały objęte świadczenia usług napraw i konserwacji wszystkich wyrobów medycznych dopuszczonych do obrotu na terytorium Polski (poz. 69 nowego załącznika do ustawy o VAT), które zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie informacji, czy urządzenia w Pakietach 36, 40, 41 zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r.?

Dzięki udzielonej odpowiedzi, będzie możliwość zastosowania właściwej stawki podatku VAT.

Odpowiedź: Urządzenia są wyrobami medycznymi. Wykonawca obowiązany jest do zastosowania w ramach składanej oferty prawidłowej stawki VAT, ze względu na rodzaj urządzenia w ramach danego Pakietu.

Pytanie nr 71 Dot. Pakiet 36, 40, 41 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o udostępnienie harmonogramu przeglądów urządzeń w Pakietach: 36, 40, 41, w celu prawidłowego oszacowania kosztów dojazdu do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia przewidywane terminy przeglądów w Załączniku „Terminy przeglądów”. Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Pytanie nr 72 Dot. zapisów SWZ rozdz. III pkt 11, umowy § 6 ust. 2 Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o usunięcie lub zmianę zapisu w w/w punktach SWZ i Umowy dotyczącego wymogu zatrudniania przez Wykonawcę na umowę o pracę osób wykonujących czynności w zakresie prowadzonego postępowania, gdyż prace te mogą także realizować osoby, które są zatrudnione przez Wykonawcę na podstawie umowy cywilnoprawnej, jako zasób własny firmy.

Zmodyfikowany zapis może mieć następujące brzmienie: **„Zamawiający informuje, że Wykonawca może przy realizacji zamówienia posługiwać się zarówno pracownikami zatrudnionymi na umowę o pracę, jak i osobami zatrudnionymi przez niego na podstawie umów cywilnoprawnych, rozumianych jak zasób własny firmy.”**

Uzasadniając -z aktualnego brzmienia w/w zapisów SWZ i Umowy wynika, że Wykonawca, przy wykonywaniu czynności w zakresie prowadzonego postępowania, musi posłużyć się wyłącznie osobami zatrudnionymi przez niego na podstawie umowy o pracę.

W naszej ocenie jest to wymóg nieuprawniony w przedmiotowym postępowaniu, ponieważ charakter obowiązków osób, które mają bezpośrednio wykonywać usługi serwisowania, znacząco odbiega od rodzaju stosunku prawnego, jaki łączy pracodawcę i pracownika na podstawie Kodeksu pracy. Zgodnie z art. 95 ust. 1 Ustawy PZP „Zamawiający określa w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia na usługi lub roboty budowlane wymagania związane z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy (Dz. U. z 2019 r. poz. 1040, 1043 i 1495).” Oznacza to, że zamieszczenie w SWZ i Umowie tego wymogu jest obowiązkowe pod warunkiem, że czynności będą miały w istocie pracowniczy charakter.

Zgodnie z wyrokiem Sądu Apelacyjnego we Wrocławiu: „zatrudnienie na podstawie stosunku pracy dotyczy osób, które wykonują wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 Kodeksu pracy. Zgodnie z tym przepisem przez nawiązanie stosunku pracy pracownik zobowiązuje się do wykonywania pracy określonego rodzaju na rzecz pracodawcy i pod jego kierownictwem oraz w miejscu i czasie wyznaczonym przez pracodawcę. Pracodawca zaś zatrudnia pracownika za wynagrodzeniem. Przy czym o tym, czy strony istotnie nawiązały umowę o pracę, nie decyduje formalne zawarcie (podpisanie) umowy nazwanej umową o pracę oraz przedłożenie innych związanych z tym dokumentów, lecz faktyczne i rzeczywiste realizowanie na jej podstawie elementów charakterystycznych dla stosunku pracy (tak m.in. Wyrok Sądu Apelacyjnego we Wrocławiu z dnia 2 sierpnia 2016 r., sygn. III AUa 235/16).

Innymi słowy, elementami decydującymi o tym, czy dane czynności można zakwalifikować jako wykonywane w ramach umowy o pracę są (występujące łącznie): osobiste świadczenie pracy w sposób ciągły, podporządkowanie przełożonemu nadzorującemu wykonywane prace, wykonywanie pracy na stanowisku wskazanym przez pracodawcę i w czasie wskazanym przez pracodawcę.

Zatem, w przypadku ustalenia, że w łączącym strony stosunku prawnym występowały elementy obce stosunkowi pracy (np. osobiste świadczenie pracy w sposób ciągły, brak podporządkowania), nie jest możliwa jego kwalifikacja do stosunku pracy.

Wykonywanie czynności z zakresu serwisu sprzętu i urządzeń medycznych nie odpowiada definicji stosunku pracy ponieważ:

- serwisantów cechuje wysoki stopień samodzielności i niezależności (brak podporządkowania - podstawowego elementu stosunku pracy);
- od osób wykonujących te usługi oczekuje się osiągnięcia określonego rezultatu, a nie wyłącznie starannego działania przy wykonywaniu powierzonych czynności;
- czas wykonywania czynności wynika z okoliczności umowy z Zamawiającym oraz dyspozycyjności serwisanta (czas nie jest określany przez wykonawcę, praca nie jest świadczona w sposób ciągły - brak podstawowej cechy stosunku pracy). Czas, w jakim pracownik pozostaje do dyspozycji pracodawcy, określa szczegółowo art. 129. § 1. Kodeksu pracy. Zgodnie z zapisanymi w nim przepisami przeciętny czas pracy wynosi 8 godzin na dobę w

przeciętnie 5-dniowym tygodniu pracy. Przeprowadzenie prac serwisowych u Zamawiającego, to świadczenie pracy przez serwisanta najwyżej kilka razy w okresie zawartej umowy, a nie praca codzienna przez 5 dni w tygodniu.

W związku z powyższym, pracę wykonywaną przez serwisantów sprzętu i urządzeń medycznych należałoby porównać raczej do pracy wykonywanej np.: przez prawników, doradców (czyli bez określonych ram czasowych), a nie do pracy np.: osób sprzątających, które wykonują pracę w określonych ramach czasowych co do dnia i godziny. Dodatkowo pracownik świadczący pracę na podstawie umowy cywilno-prawnej, jako zasób własny pracodawcy, jest tak samo traktowany jak pracownik zatrudniony na umowę o pracę.

Z powyższego wynika, że wykonanie usług określonych przez Zamawiającego w prowadzonym postępowaniu, będzie zawierało elementy obce stosunkowi pracy w rozumieniu art. 22 § 1 Kodeksu pracy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 73 Dot. SWZ, rozdział V, pkt. 1.4.4: Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli Wykonawca udokumentuje, że wykonał należycie min. jedną usługę na kwotę 35.000 zł?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Rozdział V „Warunki udziału w postępowaniu” SWZ pkt 1.4.4 nadając mu nowe brzmienie:

„1.4.4. Zamawiający uzna ww. warunek za spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem termin składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy w tym okresie wykonał lub wykonuje – co najmniej 2 usługi poparte dowodami należytego ich wykonania, polegające na usłudze objętej przedmiotem zamówienia (tj pogwarancyjne okresowe przeglądy techniczne, legalizacja oraz pomiary parametrów aparatury medycznej i sprzętu medycznego) na kwotę min. 35 000,00 PLN łącznie i udokumentuje, że usługa została wykonana należyście. – dotyczy Pakietu nr 8”

Pytanie nr 74 Dot. załącznika nr 1 do SWZ, rozdz. I pkt. 2: Proszę o wyjaśnienie, czy przez materiały przewidziane przez producenta do okresowej wymiany z powodu zużycia tj. zużyte akumulatory – baterie, w odniesieniu do kardiomonitorów i defibrylatorów, Zamawiający rozumie **baterię** podtrzymującą pamięć płyty głównej aparatu czy **akumulator**, który zapewnia pracę całego urządzenia po odłączeniu go od sieci elektrycznej?

Jeżeli Zamawiający ma na myśli akumulator, to czy odstąpi od wymogu wymiany zużytych **akumulatorów** (pozwalających na pracę kardiomonitorów i defibrylatorów po odłączeniu od zasilania sieciowego) w cenie przeglądu technicznego, a pozwoli na potraktowanie tych elementów jako części zamiennych, które będą wymieniane w momencie wystąpienia takiej konieczności, po uzgodnieniu z Zamawiającym (zgodnie z zapisami we wzorze umowy, § 8 pkt. 7)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany zużytych materiałów. tj akumulatorów. W przypadku konieczności wymiany będzie to realizowane osobnym zleceniem po uzgodnieniu z Zamawiającym.

Pytanie nr 75 Dot. załącznika nr 1 do SWZ, rozdz. II pkt. 4 oraz umowy § 2 pkt. 3.2: Proszę doprecyzować, czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu do 10 dni roboczych od zgłoszenia (wg załącznika nr 1 do SWZ) czy Wykonawca jest zobowiązany do pilnowania terminów przeglądów (zgodnie z umową § 2)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga realizacji umowy zgodnie z harmonogramem dołączonym do umowy, w terminie do 10 dni roboczych od dnia zgłoszenia. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznik nr 7 do SWZ Projekt umowy Zmodyfikowany Załącznik nr 7 stanowi osobny dokument będący integralną częścią SWZ.

Pytanie nr 76 Dot. załącznika nr 1 do SWZ, rozdz. II pkt. 4 oraz umowy § 2 pkt. 3.2: Czy Zamawiający przewiduje możliwość podpisania ewentualnej umowy w formie elektronicznej (tzn. podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym a nie pisemnie)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zawarcia umowy w formie papierowej.

Pytanie nr 77 Pakiet nr 15 - Proszę o podanie harmonogramu przeglądów (terminów)

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia przewidywane terminy przeglądów w Załączniku „Terminy przeglądów”. Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Termin składania i otwarcia ofert **ulega zmianie**. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice **do dnia 26.05.2022r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. **26.05.2022r. godz 10:30**. Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 24.06.2022r.

*Pełnomocnik Dyrektora
ds. Infrastruktury i Logistyki*

mgr inż. Tomasz Matera

Otrzymują:

<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice>

1 x a/a