

Katowice, dn. 26.06.2019 r.

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
ORAZ ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wykonanie usługi w zakresie okresowych przeglądów i konserwacji aparatury medycznej. Nr sprawy: ZP-19-056UN

W związku z zapytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dotyczących treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986, z późn. zm.), dalej zwana ustawą Pzp, udzielam następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1 dotyczy SIWZ rozdz. III pkt. 3

Z uwagi na to, że do wykonanie pełnych procedur przeglądowych/serwisowych wymaga się użycia kodów serwisowych dedykowanych do aparatu Acuson S1000 prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy posiadania legalnych kodów serwisowych dedykowanych do konkretnego aparatu. Zwracamy uwagę, że pominiecie czynności wymaganych przez producenta może prowadzić do przedwczesnego zużycia się aparatu i w konsekwencji kosztownych napraw.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy SIWZ rozdz. III pkt. 4

Prosimy również o potwierdzenie, że części wymieniane podczas przeglądu oraz dostarczane przy naprawach mają być nowe, oryginalne, w oryginalnych opakowaniach od producenta aparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy SIWZ rozdz. III

Czy podczas przeglądu aparatu z zadania 23 Wykonawca ma wykonać planowane modyfikacje producenta?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 4 dotyczy SIWZ rozdział VI pkt.4a zdolność techniczna lub zawodowa

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeśli Wykonawca wykaże, iż dysponuje lub będzie dysponował co najmniej jedną osobą zdolną do wykonania zamówienia, która posiada uprawnienia ZP-19-056UN (odbyła szkolenia), do przeglądów/konserwacji autoryzowane przez wytwórcę, dystrybutora lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowanego sprzętu lub została zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019r. poz. 175) upoważniona przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności lub certyfikat/zaświadczenie potwierdzający przeszkolenie przez inny 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 dotyczy warunków udziału w postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi uprawnienia (odbyte szkolenia), do przeglądów/konserwacji autoryzowane przez wytwórcę, dystrybutora lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowanego sprzętu lub osobami, które zostały zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019r. poz. 175) upoważnione przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych, 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.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 dotyczy pakiet 7:

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

- Akumulator
- Bateria podtrzymania pamięci dla poz. 1 i 5

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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 7 dotyczy pakiet 9, poz. 2-8:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu.

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

- Pakiet akumulatorowy 9-ogniów Li-ion

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 20E 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 8 dotyczy pakiet 9, poz. 2-8:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów Lifepak 20E 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 20E 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 9 dotyczy pakiet 10:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatorów AED PLUS co 60 miesięcy lub szybciej w zależności od stanu zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów Duracell

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia 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 defibrylatorów AED PLUS 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 10 dotyczy pakiet 18:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora NBP840 co 12 miesięcy lub jeżeli stan zużycia tego wymaga wymagana jest wymiana następujących części:

- Oxygen sensor OOM202

Wykonawca nie ma wiedzy na temat stanu zużycia 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 respiratorów NBP840 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.

Odpowiedź: Należy uwzględnić dla wszystkich trzech aparatów wymianę części Oxygen sensor OOM202. Przegląd aparatów należy wykonać w terminie do dnia 30.11.2019r.

Pytanie nr 11 dotyczy pakiet 18:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora NBP840 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- BPS battery pack 2x12V 7AH (kwasowy)

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 respiratorów NBP840 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 12 dotyczy pakiet 18:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora NBP840 co 10000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- 10K PM KIT FOR THE 10.4 [Zestaw serwisowy Puritan Bennett 840 10K]

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 i dla których respiratorów NBP840 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.

Odpowiedź: Należy uwzględnić dla wszystkich trzech aparatów wymianę części 10K PM KIT FOR THE 10.4 [Zestaw serwisowy Puritan Bennett 840 10K].

Pytanie nr 13 dotyczy pakiet 18:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora NBP840 co 15000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- 15K PM KIT FOR COMPRESSOR 806 [Zestaw serwisowy kompresora 230V] (jeżeli urządzenie posiada kompresor)

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 i dla których respiratorów NBP840 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 14 dotyczy pakiet 62 poz. 1:

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

- Roczny zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 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 i dla których aparatu do znieczulania PRIMUS 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 30.11.2019r.

Pytanie nr 15 dotyczy pakiet 62, poz. 1:

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

- Dwuletni zestaw PRIMUS [PRIMUS KIT 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 i dla których aparatu do znieczulania PRIMUS 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 30.11.2019r.

Pytanie nr 16 dotyczy pakiet 62, poz. 1:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie

wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania PRIMUS co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Trzyletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 3 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 i dla których aparatu do znieczulania PRIMUS 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 30.11.2019r.

Pytanie nr 17 dotyczy pakiet 62, poz. 1:

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

- Sześcioletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET (6 Y)]

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 aparatu do znieczulania PRIMUS 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 30.11.2019r.

Pytanie nr 18 dotyczy pakiet 62, poz. 2, 4:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 31.05.2020r.

Pytanie nr 19 dotyczy pakiet 62, poz. 2, 4:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 31.05.2020r.

Pytanie nr 20 dotyczy pakiet 62, poz. 2, 4:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 31.05.2020r.

Pytanie nr 21 dotyczy pakiet 62, poz. 2, 4:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie

wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka. Przegląd aparatu należy wykonać w terminie do dnia 31.05.2020r.

Pytanie nr 22 dotyczy pakiet 62, poz. 3:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Fabius TIRO 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 TIRO 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka.

Pytanie nr 23 dotyczy pakiet 62, poz. 3:

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

- VALVE DISK (płatek ceramiczny)
- Diaphragm, cup
- GASKET
- BACTERIA FILTER (FILTR DRUCK)
- O-RING SEAL (Uszczelka gniazda parownika)

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 TIRO 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka.

Pytanie nr 24 dotyczy pakiet 62, poz. 3:

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

- Gaskets
- VALVE DISKS
- DIAPHRAGMS 2szt.
- SEALING WASHER

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 TIRO 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka.

Pytanie nr 25 dotyczy pakiet 62, poz. 3:

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

- O-RING 105 x 4
- Batterie,Lithium 3V/260mAh
- Lead-acid battery 12V/3.5AH
- Diaphragm, Pisten

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 TIRO 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ssaka.

Pytanie nr 26 dotyczy pakiet 118:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i

Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 Respiratora Transportowego OXYLOG. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie.

Odpowiedź.: Respirator transportowy OXYLOG 1000

Pytanie nr 27 dotyczy pakiet 118:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 8000 gdy czujnik O2 nie daje się już skalibrować wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik O2

Wykonawca nie ma wiedzy na temat 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 dla respiratora 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ceramicznego.

Pytanie nr 28 dotyczy pakiet 118:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 8000 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza chłodzącego

- BABYLOG 8000 roczny zestaw serwisowy [BABYLOG 8000 SERVSET (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 respiratora 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ceramicznego.

Pytanie nr 29 dotyczy pakiet 118:

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

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 8000 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- BABYLOG 8000 dwuletni zestaw serwisowy [BABYLOG 8000 SET (2 YEAR)]

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 2000 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów 7.2V 1000mAh
- E-SET PRESSURE REGULATOR
- FILTER (G1/8)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 2000 PLUS co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator
- Oxylog 2000 ServSet 2 years

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 3000 i 3000 PLUS co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Oxylog 3000 ServSet 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 respiratora 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ceramicznego.

Pytanie nr 30 dotyczy pakiet 118:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 8000 co 48 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- RAM podtrzymania czasu

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 respiratora 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ceramicznego.

Pytanie nr 31 Dotyczy: Pakiet 118:

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

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 8000 co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelka zaworu bezpieczeństwa
- BABYLOG 8000 szcicoletni zestaw serwisowy [BABYLOG 8000 SET 6Y]

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 2000 PLUS co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Oxylog 2000 ServSet 6 years

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora OXYLOG 3000 i 3000 PLUS co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Oxylog 3000 ServSet 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 respiratora 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany ww. części. Umowa dotyczy wykonania jednego przeglądu, w czasie którego należy uwzględnić wyłącznie wymianę filtra ceramicznego.

Pytanie nr 32 dotyczy: pakiet 121:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight 60 w zależności od zużycia wymiana następujących części:

- Filter Cover

- O-ring for filter cover

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 respiratora Flight 60 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 33 dotyczy Pakiet 121:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight 60 co 12 miesięcy wymiana następujących części:

- Air Inlet Filter

- Czujnik tlenu

Wykonawca nie ma wiedzy na temat terminu 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 respiratora Flight 60 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 34 dotyczy Pakiet 121:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight 60 co 24 miesiące wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu (przeciek)
- Bateria główna
- Bateria wbudowana

Wykonawca nie ma wiedzy na temat terminu 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 respiratora Flight 60 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 35 dotyczy pakiet 121:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight 60 co 15000 godzin wymiana następujących części:

- Manifold Assembly

Wykonawca nie ma wiedzy na temat przebiegu oraz terminu 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 respiratora Flight 60 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.

Odpowiedź.: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części.

Pytanie nr 36 dotyczy pakiet 126:

Zgodnie z SIWZ w ww. pakiecie Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe. Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta defibrylatora Bene HEART D3 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 Bene HEART D3 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany w/w części. Zamawiający zmodyfikował załącznik asortymentowo-cenowy dotyczące w/w pakietu.

Pytanie nr 37

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający odstąpi od wymogu aktualizacji oprogramowania oraz znajomości kodów wejściowych sprzętu objętego przedmiotowym postępowaniem, z uwagi na fakt, że tego rodzaju czynności oraz dostęp posiada bezpośredni producent lub jego autoryzowany przedstawiciel. Tego rodzaju wymóg wyklucza zupełnie udział w postępowaniu wykonawców posiadających pełną zdolność do rzetelnej realizacji przedmiotowego zamówienia. Tym samym powyższym wymóg jak również wymóg aktualizacji sprawia, że postępowanie ukierunkowane jest na jednego konkretnego wykonawcę. Warto w tym miejscu podkreślić, że tego rodzaju wymagania powinny być zlecane poza procedurami przetargowymi w procedurach niekonkurencyjnych, poza standardowymi czynnościami serwisowymi lub konserwacyjnymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu wykonawców nie dysponujących osobami posiadającymi nw. kwalifikacje, tj.: „(...) uprawnienia (odbyła szkolenia), do przeglądów/konserwacji autoryzowane przez wytwórcę, dystrybutora lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowanego sprzętu lub została zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019r. poz. 175) upoważniona przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności”, 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39 dotyczy pakietu 7:

Prosimy o weryfikację terminu wykonania przeglądu dla defibrylatorów Efficia DFM100. Wg wiedzy Wykonawcy, defibrylatory te były instalowane w jednym terminie, więc przegląd techniczny również powinien być wykonywany w jednym terminie.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem dotyczącym pakietu nr 7.

Pytanie nr 40 dotyczy pakietu 101:

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 101 pozycji nr 10, ponieważ nie jest to kardiomonitor firmy Philips i jako jedyny pochodzi od innego producenta, niż pozostałe pozycje.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem dotyczącym pakietu nr 101.

Pytanie nr 41 dotyczy pakietu 7 oraz 101:

Prosimy o dopuszczenie, aby przegląd techniczny pojedynczych urządzeń mógł się odbyć w siedzibie Wykonawcy. Wykonawca zapewni odbiór sprzętu oraz w razie potrzeby zapewni urządzenie zastępcze. Takie rozwiązanie będzie korzystniejsze cenowo dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 42 Dotyczy pakietu 7 oraz 101:

Prosimy o dopuszczenie, aby aktualizacja oprogramowania była obowiązkowa wyłącznie, gdy jej przeprowadzenie jest zaleceniem od producenta. W przypadku niektórych urządzeń aktualizacja

oprogramowania jest usługą dodatkowo płatną i nie ma związku z pracami przeglądowymi czy konserwacyjnymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 43 dotyczy pakietu 7 oraz 101:

Prosimy o dopuszczenie, aby w przypadku braku możliwości przeprowadzenia naprawy, Wykonawca mógł skierować sprawę do serwisu producenta. Zamawiający w takiej sytuacji nie poniesie kosztów diagnostyki u Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 7 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 45

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1, 7:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1) za każdy rozpoczęty dzień przerwy w rozpoczętym przeglądzie i konserwacji urządzenia wywołany przyczynami, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za pakiet przy realizacji którego nastąpiła ww. przerwa, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

2) za każdy rozpoczęty dzień niedostarczenia sprzętu zastępczego, o którym mowa w § 2 pkt 8 umowy w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za pakiet, w którym znajduje się dany sprzęt, z zastrzeżeniem, iż kara niniejsza nie będzie naliczana w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego o parametrach nie gorszych niż urządzenie Zamawiającego, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego sprzętu zastępczego

3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, z przyczyn za które odpowiada Wykonawca, w szczególności, o których mowa w § 11 pkt 2 umowy lub rozwiązania umowy na podstawie § 11 pkt 6 umowy – w wysokości 10% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy, o którym mowa w § 8 pkt 1 - za przedmiot, którego odstąpienie dotyczy;

4) za inne uchybienia w realizacji umowy niż wskazane w ppkt 1)-3) powyżej, w tym nienależyte wykonanie umowy lub niewykonanie umowy, jak również z tytułu wad trwałych w przedmiocie umowy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1, za pakiet, przy realizacji którego nastąpiło uchybienie

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46

Kary umowne naliczone zgodnie z punktem 1 niniejszego paragrafu nie mogą przekroczyć łącznie 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy - w zakresie danego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 47 dotyczy projektu umowy, § 9 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do 10% wynagrodzenia brutto, określonego w §8 pkt. 1 umowy (...)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 48 dotyczy projektu umowy, § 9 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w §8 pkt. 1 (...)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 49

§ 9 ust. 1 punkt 1 prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas trwania przeglądu o którym mowa w § 2 ust. 8, Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych,

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas trwania przeglądu odstąpi od naliczania kar umownych.

Pytanie nr 50

§ 9 ust. 1 punkt 1 i 2 czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,5% wynagrodzenia brutto za pakiet, w którym znajduje się dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZP-19-056UN

*Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24*

Pytanie nr 51

§ 9 ust.1 punkt 3 i 4 oraz § 9 ust.2 prosimy o obniżenie wysokości kary umownej do 10% wynagrodzenia brutto za przedmiot którego odstąpienie dotyczy.

Odpowiedź.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52

§ 11 ust. 3 prosimy o dodanie zapisu: „Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie do dwóch miesięcy od dnia powzięcia wiadomości przez Zamawiającego o zaistnieniu którejkolwiek z przesłanek, określonej w umowie uprawniającej do skorzystania z tego uprawnienia, po bezskutecznym upływie dodatkowo wyznaczonego terminu na należyte wykonanie usługi.

Odpowiedź.: Zgodnie z SIWZ.

Załączniki:

Zmodyfikowane załącznik nr 5A i 5B do SIWZ;

Zmodyfikowane załączniki asortymentowo-cenowe

Ponadto Zamawiający działając zgodnie z art. 38 pkt. 4 ustawy Pzp przedłuża terminu składania i otwarcia ofert. Przedłużenie terminu składania i otwarcia ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ.

Aktualny termin składania ofert zostaje wyznaczony na dzień

12.07.2019 r. godz.: 07:30

Otwarcie ofert nastąpi w tym samym dniu 12.07.2019 r. o godz.: 07:35

Powyższe odpowiedzi i zmiany SIWZ są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

Załącznik Nr 5A do SIWZ – dotyczy pakietów od 2-131 *Zmodyfikowany*

UMOWA - PROJEKT

Zawarta w dniu _____ 2019 roku w Katowicach pomiędzy:
Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: **40-027 Katowice ul. Francuska 20 – 24**

NIP: **954 22 70 611**

który reprezentuje :

Dyrektor – dr n. med. Włodzimierz Dziubdziela

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

a

.....

z siedzibą:

NIP :..... REGON :

który reprezentuje

1.

zwanym w treści umowy „ Wykonawcą”.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r (tekst jednolity Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późn. zm.) przetargu nieograniczonego została zawarta umowa o następującej treści.

§1

Przedmiot umowy

1. W oparciu o dokumentację przygotowaną dla przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania nr **ZP - 19-056UN**, Zamawiający zleca, a Wykonawca przyjmuje do wykonania usługę polegającą na **wykonaniu usługi w zakresie okresowych przeglądów i konserwacji aparatury medycznej w zakresie pakietów**, znajdujących się w siedzibie Zamawiającego.
2. W zakres przedmiotu umowy wchodzi m.in. wykonanie czynności konserwacyjno-przeglądowych, polegających w szczególności na sprawdzeniu poprawności działania sprzętu, wykonaniu prac konserwacyjnych określonych przez producenta urządzenia, wymianie części zużywalnych, przeprowadzeniu koniecznych kalibracji, regulacji i pomiarów kontrolnych (w tym bezpieczeństwa elektrycznego), sprawdzeniu prawidłowości działania sprzętu, wykonanie walidacji (legalizacji, kalibracji, wzorcowania), jeśli jest wymagana przez producenta sprzętu. Szczegółowy opis czynności określono w formularzu asortymentowo-cenowym/formularzach asortymentowo-cenowych stanowiących załącznik nr 1 do niniejszej umowy.
3. Każda czynność wykonana w ramach przeglądu i konserwacji zakończona zostanie wystawieniem świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego jego stan techniczny oraz zostanie wpisana przez Wykonawcę do paszportu technicznego sprzętu, a w przypadku konieczności wycofania sprzętu z eksploatacji zostanie wydane (bez ponoszenia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego) odpowiednie orzeczenie techniczne.
4. Wykonawca oświadcza, iż posiada wiedzę i doświadczenie, a także właściwe uprawnienia do realizacji niniejszej umowy, w tym w jest ujęty w wykazie podmiotów upoważnionych przez wytwórcę/producenta lub autoryzowanego przedstawiciela sprzętu do wykonywania czynności objętych niniejszą umową oraz dysponuje określonym przez wytwórcę zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi; posiada określone przez wytwórcę instrukcje serwisowe wyrobu sporządzone w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności, o których mowa powyżej; zatrudnia osoby posiadające określone przez wytwórcę urządzeń kwalifikacje i doświadczenie zawodowe.
5. Zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów i konserwacji powinny być zgodne z zaleceniami producenta sprzętu i obowiązującymi przepisami prawa, w tym w szczególności ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019r. poz. 175 z późn. zm.).
6. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania przedmiotu umowy zgodnie z:

- 1) warunkami określonymi przez producenta/wytwórcę sprzętu,
- 2) warunkami określonymi w niniejszej umowie;
- 3) warunkami wynikającymi z obowiązujących przepisów technicznych, przepisów obowiązujących w służbie zdrowia oraz przepisów dotyczących ochrony środowiska;
- 4) wymaganiami bezpieczeństwa przeciwpożarowego oraz bezpieczeństwa i higieny pracy,
- 5) wymaganiami wynikającymi z obowiązujących Polskich Norm i aprobat technicznych, w tym dotyczących podmiotów wykonujących działalność leczniczą;
- 6) zasadami rzetelnej wiedzy technicznej i ustalonymi zwyczajami.

§2

Terminy i warunki realizacji

1. Zamówienie będzie realizowane sukcesywnie na podstawie harmonogramu podanego w formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Wymaga się aby Wykonawca poinformował mailowo Zamawiającego o terminie wykonania usługi **minimum 2 dni robocze** przed przystąpieniem do jej wykonania. Osobą, z którą wykonawca zobowiązany jest uzgodnić datę wykonania usługi jest Kierownik Działu Technicznego - adres mailowy jpasternak@spskm.katowice.pl.
2. Podczas przeglądu danego sprzętu, Wykonawca sprawdzi kompletność jego dokumentacji, w szczególności instrukcji użytkowania. W przypadku stwierdzenia braków, Wykonawca zobowiązany będzie w ramach wynagrodzenia określonego w niniejszej umowie do uzupełnienia i poprawienia dokumentacji w taki sposób, aby była zgodna z obowiązującymi przepisami.
3. Szczegóły dotyczące czynności wykonywanych podczas realizacji zamówienia określone zostały w formularzu asortymentowo-cenowych dla danego pakietu.
4. Każda interwencja serwisu Wykonawcy musi być udokumentowana przez serwisanta:
 - 1) odpowiednim wpisem do paszportu technicznego znajdującego się przy każdym sprzęcie. Przy czym w zapisie musi znajdować się informacja, czy aparat jest sprawny technicznie i dopuszczony do dalszej eksploatacji, kiedy przegląd wykonano z podaniem daty i miejsca, oraz z wpisaniem daty przewidywanego kolejnego przeglądu. Wpisy powinny być opatrzone pieczęcią i podpisem osoby wykonującej przegląd;
 - 2) raportem serwisowym potwierdzonym przez osobę upoważnioną przez Zamawiającego, a także w razie konieczności, wystawieniem orzeczenia o stanie technicznym sprzętu.
5. W przypadku konieczności wykonania w czasie przeglądu i konserwacji czynności wymagających zapewnienia odpowiednich warunków dla przeprowadzenia prac konserwacyjno-naprawczych, przegląd zostanie zakończony w siedzibie Wykonawcy, bądź innym miejscu przez niego wskazanym, o ile jest to uzasadnione. W takiej sytuacji Wykonawca przewiezie sprzęt na swój koszt, po uprzednim uzyskaniu zgody Zamawiającego w miejsce, gdzie zostaną wykonane czynności konserwacji i przeglądu.
6. Każdorazowy transport sprzętu poza siedzibę Zamawiającego wymaga jego zgody. O takiej konieczności Wykonawca zobowiązany jest powiadomić Zamawiającego, podając adres miejsca, w które sprzęt będzie przewieziony, sposób transportu oraz okres, na jaki sprzęt będzie przetransportowany.
7. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody wyrządzone w sprzęcie, a także utratę sprzętu, który podlega transportowi, zgodnie z postanowieniami pkt 6.
8. W sytuacji, o której mowa w pkt 6 Wykonawca, na swój koszt i odpowiedzialność udostępni Zamawiającemu na jego żądanie, na czas wykonania przeglądu i konserwacji sprzęt zastępczy o nie gorszych parametrach technicznych niż sprzęt Zamawiającego, jeśli czas wykonania przeglądu oraz konserwacji przekroczy 7 dni kalendarzowych.
9. Wykonawca zobowiązany jest do stosowania części zamiennych zalecanych przez producenta sprzętu i spełniających wszystkie parametry określone dla danego rodzaju urządzenia, przy wykorzystaniu własnych narzędzi i materiałów oraz części (m.in. śruby, uszczelki, smary, kleje).
10. Wykonawca oświadcza, iż wszelkie części zużywalne i zamienne, o których mowa w pkt 9 są fabrycznie nowe, nieużywane, nieregenerowane, nieprefabrykowane a ich zastosowanie nie może spowodować uszkodzenia sprzętu Zamawiającego, a także posiadają stosowne certyfikaty, atesty i aprobaty dopuszczające je do sprzedaży i użytkowania na terenie RP, o ile są wymagane. Zamawiający ma prawo w każdym czasie żądać okazania stosownych certyfikatów, dopuszczeń itp.
11. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za właściwe wykonanie usługi, zapewnienie warunków bezpieczeństwa oraz za wszelkie uszkodzenia sprzętu powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy. Odpowiedzialności tej nie wyłącza ani nie ogranicza wykonanie części niniejszej umowy przez Podwykonawcę.

12. Wykonawca oświadcza, iż posiada aktualne ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności.
13. W przypadku konieczności wykonania naprawy w trakcie trwania umowy Wykonawca prześle Zamawiającemu ofertę cenową na jej wykonanie obejmującą stawkę roboczogodziny, koszty dojazdu oraz koszt części zamiennych niezbędnych do jej wykonania. Naprawa po zaakceptowaniu przez Zamawiającego kosztu jej wykonania zostanie zlecona odrębnym zleceniem wg procedury zgodnej z ustawą Pzp. W przypadku gdy szacowana wartość naprawy przekroczy kwotę 2 999,00 zł netto zostanie sporządzona dodatkowo umowa na piśmie. 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 części zamiennych dla aparatów (potwierdzone pisemnie przez producenta/wytwórcę/dystrybutora), wykonawca zobowiązany jest wystawić orzeczenie techniczne umożliwiające Zamawiającego wycofanie przedmiotowego urządzenia z eksploatacji.
14. Zamawiający zastrzega możliwość wycofania sprzętu z użytkowania w okresie obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku, kiedy będzie to jedyny sprzęt objęty niniejszą umową, zostanie ona rozwiązana, a Wykonawcy nie przysługują z tego tytułu żadne roszczenia.

§3

Osoby uczestniczące w realizacji zamówienia

1. W imieniu Zamawiającego nadzór nad realizacją przedmiotu niniejszej umowy sprawować będzie:, tel.: e-mail:,
2. Wykonawca do kontaktów podczas realizacji niniejszej umowy wyznacza:, tel.: e-mail:

§4

Odbiór przedmiotu umowy

Każdorazowo upoważniony przedstawiciel Zamawiającego będzie potwierdzał w karcie pracy serwisanta należyte wykonanie zleconej usługi serwisowej.

§5

Zatrudnianie pracowników

Wykonawca zobowiązany jest do zaangażowania takiej ilości osób, sprzętu, itp., jaka zapewnia prawidłową i sprawną realizację przedmiotu umowy.

§6

Podwykonawcy

1. Wykonawca ma prawo powierzyć wykonanie części przedmiotu niniejszej umowy Podwykonawcy/om na zasadach określonych w przepisach ustawy Prawo zamówień publicznych oraz w postanowieniach niniejszej umowy. Do zawarcia przez Podwykonawcę/ów umowy z dalszymi Podwykonawcami jest wymagana zgoda Zamawiającego i Wykonawcy.
2. Wykonawca zrealizuje przedmiot zamówienia samodzielnie / przy udziale Podwykonawcy/ów: następującym zakresie:.....¹
3. W przypadku zmiany albo rezygnacji z Podwykonawcy wskazanego w pkt 2, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.

§ 7

Gwarancja, rękojmia, serwis gwarancyjny

1. Wykonawca udziela 6 miesięcznej gwarancji na części wymienione podczas przeglądu i konserwacji urządzeń. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady przedmiotu umowy nie wynikające z winy Zamawiającego.

¹ Zgodnie z ofertą Wykonawcy.

2. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie usunąć wszelkie wady i/lub usterki w wykonanej usłudze na własny koszt, za które odpowiada z tytułu gwarancji, przy czym nie później niż w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, uwzględniającym charakter wady i/lub usterki oraz technologię ich usunięcia.
3. Strony ustalają, iż termin na usunięcie wad nie może być dłuższy niż 7 dni kalendarzowych, chyba, że Wykonawca uzasadni konieczność przedłużenia tego terminu np. poprzez konieczność dostawy części, materiałów nie dostępnych na rynku, itp. – wówczas termin ten można przesunąć o kolejne 7 dni kalendarzowych.
4. Wymienione w ramach gwarancji lub rękojmi elementy zostaną objęte nową gwarancją na niezmienionych warunkach. Okres gwarancji ulega wydłużeniu o czas wykonywania ewentualnych napraw gwarancyjnych.
5. W przypadku nie wykonania przez Wykonawcę zobowiązania, o którym mowa wyżej, Zamawiający może zlecić usunięcie tych wad i usterek osobie trzeciej, obciążając Wykonawcę wszelkimi związanymi z ich usunięciem kosztami i karami umownymi określonymi w § 10 niniejszej umowy.

§ 8

Wynagrodzenie

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu niniejszej umowy wynosi: złotych (słownie: złotych), w tym: wartość netto..... zł, podatek VAT %, tj. zł, w tym: w zakresie pakietu nr²: złotych (słownie: złotych), w tym: wartość netto..... zł, podatek VAT %, tj. zł.
2. Strony ustalają, iż wynagrodzenie, o którym mowa w pkt 1, stanowić będzie wynagrodzenie ostateczne i niezienne do zakończenia realizacji niniejszej umowy.
3. Wynagrodzenie będzie płatne po każdym przeglądzie i konserwacji urządzenia na podstawie cen jednostkowych podanych w ofercie Wykonawcy.
4. Wynagrodzenie, o którym mowa w pkt 1 zawiera wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy, w szczególności: koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego.
5. Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze, w ciągu 60 dni od daty przyjęcia przez Zamawiającego prawidłowo sporządzonej faktury VAT wraz z potwierdzonymi przez Zamawiającego kartami pracy za wykonane przeglądy i konserwację, po każdym wykonanym przeglądzie i konserwacji sprzętu. Zamawiający dopuszcza składanie ustrukturyzowanych faktur drogą elektroniczną zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09 listopada 2018r o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Wykonawcy uprawnieni są do składania faktur za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania na stronie: <https://efaktura.gov.pl>.
6. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. W razie opóźnienia w płatności Wykonawca ma prawo żądać zapłaty ustawowych odsetek.
8. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania przedmiotu umowy.

§ 9

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - 1) za każdy rozpoczęty dzień nie przystąpienia do realizacji do przedmiotu zamówienia zgodnie z terminem podanym w formularzu asortymentowo-cenowym lub za każdy rozpoczęty dzień przerwy w rozpoczętym przeglądzie i konserwacji urządzenia wywołany przyczynami, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 1 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za pakiet przy realizacji którego nastąpiła ww. przerwa;
 - 2) za każdy rozpoczęty dzień niedostarczenia sprzętu zastępczego, o którym mowa w § 2 pkt 8 umowy w wysokości 1 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za pakiet, w którym znajduje się dany sprzęt, z zastrzeżeniem, iż kara niniejsza nie będzie naliczana w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego o parametrach nie gorszych niż urządzenie Zamawiającego;

² Zgodnie z ofertą Wykonawcy.

- 3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, z przyczyn za które odpowiada Wykonawca, w szczególności, o których mowa w § 11 pkt 2 umowy lub rozwiązania umowy na podstawie § 11 pkt 6 umowy – w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za przedmiot, którego odstąpienie dotyczy;
- 4) za inne uchybienia w realizacji umowy niż wskazane w ppkt 1)-3) powyżej, w tym nienależyte wykonanie umowy lub niewykonanie umowy, jak również z tytułu wad trwałych w przedmiocie umowy w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1, za pakiet, przy realizacji którego nastąpiło uchybienie,
2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego w wysokości 20 % wartości wynagrodzenia brutto określonego w § 8 pkt 1 za pakiet, którego dotyczy odstąpienie, za wyjątkiem przypadku odstąpienia, o którym mowa w art. 145 Pzp.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
4. W przypadku braku możliwości potrącenia kar umownych w sposób, o którym mowa w pkt 3, Zamawiający wystawi Wykonawcy notę obciążeniową.
5. Zastrzeżenie kar umownych nie pozbawia stron prawa do dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych na zasadach ogólnych.
6. Zamawiający uprawniony jest do dochodzenia odszkodowania (rzeczywistej szkody i utraconych korzyści) przenoszącego wysokość kar umownych z tytułu odpowiedzialności kontraktowej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie Umowy, jak też z tytułu odpowiedzialności deliktowej z tytułu odpowiedzialności wynikającej z udzielonej rękojmi, obniżenia wynagrodzenia w przypadkach wskazanych w kodeksie cywilnym, z tytułu wykonania zastępczego oraz w innych przypadkach wynikających z obowiązujących przepisów oraz niniejszej umowy.
7. Kary umowne naliczone zgodnie z punktem 1 niniejszego paragrafu nie mogą przekroczyć łącznie 20% wartości brutto przedmiotu umowy w zakresie danego pakietu.

§10

Zmiana postanowień umowy

1. Zmiana postanowień umowy dopuszczalna jest w następujących przypadkach:
 - 1) zmian nie dotyczących treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy,
 - 2) zmian korzystnych dla Zamawiającego, których konieczność wprowadzenia wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy np. zmiany technologii wykonania usługi nie przewidzianych w umowie, jeżeli zmiany te będą korzystne dla Zamawiającego. Dopuszcza się je tylko w przypadku, gdy proponowane rozwiązania są równorzędne lub lepsze funkcjonalnie od rozwiązań,
 - 3) dopuszczalnej prawem zmiany stron umowy lub oznaczenia stron umowy, wprowadzenie lub zmiana podwykonawcy,
 - 4) zmiany w zakresie przedmiotu zamówienia, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian jest skutkiem zmiany przepisów prawa,
 - 5) konieczności przesunięcia terminów umownych, jeśli konieczność ta nastąpiła na skutek okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy,
 - 6) konieczności przesunięcia terminów umownych, jeśli konieczność ta nastąpiła na skutek okoliczności leżących po stronie Zamawiającego,
 - 7) zmiany sposobu realizacji zamówienia z samodzielnej realizacji przez Wykonawcę, na realizację z udziałem podwykonawców lub zmiany zakresu powierzonego podwykonawcom, wprowadzenia nowych podwykonawców, z zastrzeżeniem, że podwykonawcy będą posiadać właściwości niezbędne do realizacji zamówienia, (dotyczy przypadku, w którym Wykonawca powierza wykonanie części zamówienia podwykonawcom), a także zmiany sposobu realizacji zamówienia z realizacji przy udziale podwykonawców na samodzielną realizację przez Wykonawcę,
 - 8) zmiany lub rezygnacji z podwykonawców wskazanych w § 6 pkt 2 umowy (podwykonawców, na zasoby których Wykonawca powołuje się na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp), z zastrzeżeniem zapisów § 6 pkt 3 umowy,
 - 9) urzędowej zmiany stawki podatku od towarów i usług, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

2. Jeżeli zmiany określone powyżej pkt 1 ppkt 9 będą miały wpływ na koszty wykonania przedmiotu zamówienia przez Wykonawcę. Wniosek o zmianę umowy składa Zamawiającemu Wykonawca, jednocześnie przedkładając Zamawiającemu uzasadnienie dokonanej zmiany i dowody potwierdzające wpływ ww. zmian na koszty Wykonawcy w zakresie wykonania przedmiotu umowy. Zamawiający na tej podstawie dokona oceny zasadności wprowadzenia zmiany w umowie wysokości wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy i w tym zakresie przedstawi swoje stanowisko Wykonawcy.
3. Strona występująca o zmianę postanowień niniejszej umowy zobowiązana jest do udokumentowania zaistnienia okoliczności, o których mowa w pkt 1. Wniosek o zmianę postanowień umowy musi być wyrażony na piśmie.
4. Zmiana umowy może nastąpić wyłącznie w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 11

Odstąpienie od umowy

1. Oprócz wypadków wymienionych w treści Kodeksu Cywilnego, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w razie wystąpienia zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy nie rodzi roszczeń odszkodowawczych.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z zachowaniem prawa do odszkodowania i kar umownych, określonych w umowie, w sytuacji gdy:
 - 1) Wykonawca dopuszcza się opóźnień w wykonaniu któregośkolwiek z przeglądów o więcej niż 7 dni kalendarzowych w stosunku do terminów określonych w harmonogramie,
 - 2) Wykonawca wykonuje niniejszą umowę za pomocą podwykonawców bez uprzedniej zgody Zamawiającego,
 - 3) Został złożony wniosek lub zostało wydane postanowienie sądu o ogłoszeniu upadłości Wykonawcy lub został on postawiony w stan likwidacji lub rozwiązania firmy Wykonawcy na mocy innych zdarzeń lub czynności prawnych.
3. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie do dwóch miesięcy od dnia powzięcia wiadomości przez Zamawiającego o zaistnieniu którejkolwiek z przestanków, określonej w umowie uprawniającej do skorzystania z tego uprawnienia.
4. W przypadku odstąpienia od umowy, Wykonawcę i Zamawiającego obciążają obowiązki szczegółowe:
 - 1) w terminie 14 dni od daty odstąpienia od umowy Wykonawca przy udziale Zamawiającego sporządzi szczegółowy protokół z usługi zrealizowanej według stanu na dzień odstąpienia,
 - 2) niezwłocznie dostarczy sprzęt do siedziby Zamawiającego, jeżeli nastąpiła konieczność o której mowa w § 2 pkt 6.
5. Odstąpienie od umowy musi być złożone drugiej stronie na piśmie i zawierać powód odstąpienia. Odstąpienie od umowy nie wyłącza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania za powstałą szkodę na zasadach ogólnych lub kar umownych.
6. Zamawiający może w przypadkach wymienionych w pkt 2 niniejszego paragrafu, według własnego uznania zamiast skorzystać z prawa do odstąpienia od umowy dokonać jej pisemnego rozwiązania bez konieczności uprzedniego wypowiedzenia umowy. Zamawiający, również w przypadku rozwiązania umowy będzie miał prawo do naliczenia kar umownych określonych w § 9 niniejszej umowy.

§ 12

Postanowienia końcowe

1. W sprawach nie uregulowanych umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy o wyrobach medycznych, ustawy Prawo zamówień publicznych i przepisy wykonawcze wydane na podstawie określonych wcześniej ustaw.
2. W razie powstania sporu na tle wykonania niniejszej umowy strony zgodnie oświadczają, że dokończą wszelkich starań aby spory były rozwiązywane polubownie w drodze bezpośrednich negocjacji prowadzonych w dobrej wierze.
3. Właściwym do rozpoznania sporów wynikłych na tle realizacji niniejszej umowy jest sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Wykonawca i Zamawiający zobowiązują się do ochrony udostępnionych danych osobowych, w tym do stosowania organizacyjnych i technicznych środków ochrony danych osobowych przetwarzanych w systemach informatycznych, zgodnie z zapisami ustawy z 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych

(tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1000 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 14 grudnia 2018 r. o ochronie danych osobowych przetwarzanych w związku z zapobieganiem i zwalczaniem przestępczości . (tj. Dz. U. z 2019 r. [poz. 125](#)).

5. Jakakolwiek czynność prawna Wykonawcy, mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po wyrażeniu zgody przez Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach, z uwzględnieniem postanowień art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, pod rygorem nieważności.
6. Wykonawca zobowiązuje się do niedokonywania przekazu świadczenia Zamawiającego (w rozumieniu art. 921¹ - 921⁵ Kodeksu Cywilnego), w całości lub w części, należnego na podstawie niniejszej umowy. W razie nie wywiązania się z niniejszego zobowiązania, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości wartości przekazanego świadczenia.
7. Prawem właściwym dla Umowy jest prawo polskie.
8. Umowa została sporządzona w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, trzy egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – Formularz/formularze asortymentowo-cenowe w zakresie pakietów nr...;

Załącznik nr 2 - Zasady Powierzenia Danych Osobowych – dotyczy pakietów nr 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 31, 32, 33, 35, 41, 45, 55, 56, 57, 58, 65, 89, 92, 97, 98, 99, 101, 102, 105, 107, 108, 112, 114, 117, 123, 125.

Załącznik nr 3 - Uprawnienia

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik nr 2 do umowy nr.....

ZASADY POWIERZENIA DANYCH OSOBOWYCH

§ 1

1. Na podstawie niniejszym zawartej umowy Strony określają zasady powierzenia danych osobowych w celu ich przetwarzania, w oparciu o treść art.28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. (dalej RODO), a do czasu rozpoczęcia stosowania RODO w oparciu o art.31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (dalej UODO).
2. Niniejsze zasady wyczerpują wraz z dokumentem głównym Umowy zasady, jakie strony będą stosować, w celu uregulowania zasad powierzania Wykonawcy (dalej Powiernikowi) przez Zamawiającego (dalej ADO) danych osobowych.
3. Zasady dotyczą wszystkich produktów informatycznych, usług i świadczeń pośrednio lub bezpośrednio wynikających z zawartej Umowy. Szczegółowe ich określenie zawiera § 2 Umowy.
4. O ile przepisy prawa lub organ krajowy ochrony danych osobowych lub jakikolwiek inny podmiot uprawniony określi inne zasady, stosuje się je odpowiednio przed niniejszymi zasadami, w szczególności zaś te, które są bardziej rygorystyczne oraz lepiej chronią prawa i wolności podmiotu fizycznego lub prawnego.
5. Powierzenie przetwarzania danych osobowych znajdujących się w produktach informatycznych, objętych realizacją usług o których mowa w ust. 3, będzie następować w celu wykonywania usługi polegającej na przeglądzie technicznym w zakresie wynikającym bezpośrednio i ograniczającym się wyłącznie do zadań/czynności wynikających z zawartej umowy.
6. Przetwarzanie danych osobowych przez Powiernika będzie odbywać się wyłącznie na udokumentowane polecenie ADO; Za udokumentowane polecenie uznaje się zadania zlecone do wykonywania Powiernikowi Umową Główną / Zleceniem przeglądu technicznego.

§ 2

1. ADO oświadcza, iż jest administratorem danych osobowych znajdujących się w Bazie Danych Produktu i tym samym spełnia warunki traktowania go jak ADO przewidziane w RODO.
2. ADO oświadcza, iż część danych osobowych, o których mowa w treści ust. 1 ma kwalifikację danych osobowych. Mają one szczególnie wrażliwy charakter i należy je traktować jako dane szczególnie chronione.
3. Powiernik oświadcza, iż w ramach działalności prowadzonego przez siebie przedsiębiorstwa wdrożył zasady bezpieczeństwa i ochrony przewidziane w UODO, w szczególności odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, by przetwarzanie powierzonych danych spełniało wymogi UODO oraz chroniło prawa i wolności osób, których dane dotyczą, zaś w momencie rozpoczęcia stosowania RODO owe zasady i środki techniczne i organizacyjne wdrożone u Powiernika będą zgodne z RODO.
4. Powiernik oświadcza, że opracował oraz wdrożył adekwatny do poziomu ryzyka, System Zarządzania Bezpieczeństwem Informacji (dalej SZBI), który został zaprojektowany i jest utrzymywany zgodnie z wytycznymi normy ISO/IEC 27001.
5. Powiernik oświadcza że opracował oraz wdrożył adekwatny system zarządzania ryzykiem co najmniej funkcjonujący na potrzeby SZBI.
6. Środki na poziomie co najmniej takim, jakiego wymaga art.32 RODO, w momencie rozpoczęcia stosowania RODO zostaną dobrane i będą stosowane w oparciu o prowadzoną realnie i wiarygodnie analizę ryzyka i zagrożeń.
7. Powiernik oświadcza iż przeszkolił oraz zobligował do zachowania poufności i należytego poziomu ochrony danych osobowych cały personel (i osoby z nim zrównane, na podstawie wewnętrznych procedur), który będzie przetwarzał dane osobowe.
8. Powiernik oświadcza iż zapewnia regularne mierzenie i ocenianie wdrożonych środków ochrony danych.

§ 3

1. ADO oświadcza, że ma prawo decydować o celu i środkach przetwarzania powierzanych danych.
2. ADO nie wyraża zgody na dalsze powierzenie danych.
3. Powiernik nie jest uprawniony do samodzielnego dysponowania powierzonymi mu danymi osobowymi.
4. Powiernik nie ma prawa samodzielnego decydowania o celach i środkach przetwarzania powierzonych mu danych - w szczególności nie jest uprawniony do udostępniania osobom trzecim powierzonych mu danych osobowych.
5. Bezwzględnie, nie później jednak niż w ciągu 24 godzin od jego wystąpienia, Powiernik jest zobowiązany do niezwłocznego informowania ADO, o każdym naruszeniu lub podejrzeniu naruszenia poufności powierzonych danych.
6. Powiernik odpowiada za szkody poniesione przez ADO z tytułu działań niezgodnych z zapisami niniejszej umowy, UODO oraz RODO.
7. Powiernik wyznaczy Administratora Bezpieczeństwa Informacji /Inspektora Ochrony Danych w terminie

nie później niż 25 maja 2018r rozpocznie prowadzenie rejestru wszystkich kategorii czynności przetwarzania dokonywanych w imieniu administratora zgodnie z wymaganiami art. 30 ust 2 i pisemnie poinformuje o tym ADO.

§ 4

W przypadku wejścia przez Powiernika w posiadanie danych osobowych, w związku z wykonaniem usługi, o której mowa w § 2, Powiernik archiwizuje zbiory danych wyłącznie przez okres niezbędny dla realizacji umowy. Po ustaniu konieczności przetwarzania danych w związku z wykonywaniem powyższej usługi, Powiernik niezwłocznie usuwa przetwarzane dane osobowe. Powiernik nie później niż w terminie do 7 dni kalendarzowych usunie z własnych systemów informatycznych oraz zniszczy dane osobowe przechowywane na nośnikach elektronicznych, co potwierdza protokołarnie.

§ 5

Umowa niniejsza zostaje zawarta na czas wykonania zawartej pomiędzy Stronami umowy głównej, do której podpisano niniejszy załącznik.

§ 6

Strony Umowy zobowiązują się współpracować w przypadku przeprowadzenia u którejkolwiek z nich postępowania kontrolnego przez organ uprawniony na mocy przepisów prawa do wykonywania takich postępowań, w tym do czasu rozpoczęcia stosowania RODO przez Generalnego Inspektora Danych Osobowych.

§ 7

ADO zastrzega sobie prawo do kontrolowania Powiernika w zakresie stosowania niezbędnych, wymaganych przepisami prawa środków ochrony fizycznej i organizacyjnej, mające na celu zapewnienie zgodności przetwarzania powierzonych danych z przepisami prawa. Zasady, formę i termin tej kontroli Strony ustalać będą każdorazowo w razie zgłoszenia na piśmie przez ADO Powiernikowi woli przeprowadzenie takiej kontroli.

§ 8

Wszelkie spory wynikające z tej umowy podlegają rozpoznaniu przez sądy właściwe według siedziby ADO.

§ 9

Niniejszy załącznik podpisany został w czterech jednobrzmiących egzemplarzach z przeznaczeniem jednego egzemplarza dla Wykonawcy i trzech dla Zamawiającego.

.....
Powiernik (Wykonawca)

.....
ADO (Zamawiający)

Załącznik Nr 5B do SIWZ – dotyczy pakietu nr 1 *Zmodyfikowany*

UMOWA - PROJEKT

Zawarta w dniu _____ 2019 roku w Katowicach pomiędzy:
Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: **40-027 Katowice ul. Francuska 20 – 24**

NIP: **954 22 70 611**

który reprezentuje :

Dyrektor – dr n. med. Włodzimierz Dziubdziela
zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

a

.....

z siedzibą:

NIP : REGON :

który reprezentuje

2.

zwanym w treści umowy „ Wykonawcą”.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r (tekst jednolity Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późn. zm.) przetargu nieograniczonego została zawarta umowa o następującej treści.

§1

Przedmiot umowy

1. W oparciu o dokumentację przygotowaną dla przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania nr **ZP - 19-056UN**, Zamawiający zleca, a Wykonawca przyjmuje do wykonania usługę polegającą na **wykonaniu usługi w zakresie okresowych przeglądów i konserwacji aparatury medycznej w zakresie pakietów**, znajdujących się w siedzibie Zamawiającego.
2. Wykonawca jest zobowiązany wykonać testy specjalistyczne aparatów RTG zgodnie z wymogami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2011 r (DZ.U z dnia 05.0.05.2017r. poz. 884), określonymi w załączniku nr 6 wymienionego Rozporządzenia.
3. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia oświadczenia potwierdzającego uprawnienia do wykonywania testów specjalistycznych wszystkich aparatów RTG, które są przedmiotem postępowania przetargowego.

§2

Terminy i warunki realizacji

1. Zamówienie będzie realizowane sukcesywnie na podstawie harmonogramu podanego w formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Wymaga się aby Wykonawca poinformował mailowo Zamawiającego o terminie wykonania usługi **minimum 2 dni robocze** przed przystąpieniem do jej wykonania. Osobą, z którą wykonawca zobowiązany jest uzgodnić datę wykonania usługi jest Kierownik Działu Technicznego - adres mailowy ipasternak@spskm.katowice.pl.
2. Szczegóły dotyczące czynności wykonywanych podczas realizacji zamówienia określone zostały w formularzu asortymentowo-cenowych dla danego pakietu.
3. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za właściwe wykonanie usługi, zapewnienie warunków bezpieczeństwa oraz za wszelkie uszkodzenia sprzętu powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy. Odpowiedzialności tej nie wyłącza ani nie ogranicza wykonanie części niniejszej umowy przez Podwykonawcę.
4. Wykonawca oświadcza, iż posiada aktualne ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności.
5. Zamawiający zastrzega możliwość wycofania sprzętu z użytkowania w okresie obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku, kiedy będzie to jedyny sprzęt objęty niniejszą umową, zostanie ona rozwiązana, a Wykonawcy nie przysługują z tego tytułu żadne roszczenia.

§3

Osoby uczestniczące w realizacji zamówienia

1. W imieniu Zamawiającego nadzór nad realizacją przedmiotu niniejszej umowy sprawować będzie:, tel.: e-mail:,
2. Wykonawca do kontaktów podczas realizacji niniejszej umowy wyznacza:, tel.: e-mail:

§4

Odbiór przedmiotu umowy

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Inspektorowi Ochrony Radiologicznej 2 egz. Protokołów z testów specjalistycznych o zakresie zgodnym z ww. Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2011 i ustawą prawo atomowe, zawierających wyniki przeprowadzonych pomiarów, rezultaty obróbki matematycznej otrzymanych wyników, jednoznacznie określenie o akceptacji lub jej braku.

§5

Zatrudnianie pracowników

Wykonawca zobowiązany jest do zaangażowania takiej ilości osób, sprzętu, itp., jaka zapewnia prawidłową i sprawną realizację przedmiotu umowy.

§6

Podwykonawcy

1. Wykonawca ma prawo powierzyć wykonanie części przedmiotu niniejszej umowy Podwykonawcy/om na zasadach określonych w przepisach ustawy Prawo zamówień publicznych oraz w postanowieniach niniejszej umowy. Do zawarcia przez Podwykonawcę/ów umowy z dalszymi Podwykonawcami jest wymagana zgoda Zamawiającego i Wykonawcy.
2. Wykonawca zrealizuje przedmiot zamówienia samodzielnie / przy udziale Podwykonawcy/ów: następującym zakresie:.....³
3. W przypadku zmiany albo rezygnacji z Podwykonawcy wskazanego w pkt 2, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.

§ 7

Gwarancja, rękojmia, serwis gwarancyjny

1. Wykonawca udziela 12 miesięcznej gwarancji na wykonaną usługę. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady przedmiotu umowy nie wynikające z winy Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie usunąć wszelkie wady i/lub usterki w wykonanej usłudze na własny koszt, za które odpowiada z tytułu gwarancji, przy czym nie później niż w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, uwzględniającym charakter wady i/lub usterki oraz technologię ich usunięcia.
3. Strony ustalają, iż termin na usunięcie wad nie może być dłuższy niż 7 dni kalendarzowych, chyba, że Wykonawca uzasadni konieczność przedłużenia tego terminu np. poprzez konieczność dostawy materiałów nie dostępnych na rynku, itp. – wówczas termin ten można przesunąć o kolejne 7 dni kalendarzowych.
4. W przypadku nie wykonania przez Wykonawcę zobowiązania, o którym mowa wyżej, Zamawiający może zlecić usunięcie tych wad i usterek osobie trzeciej, obciążając Wykonawcę wszelkimi związanymi z ich usunięciem kosztami i karami umownymi określonymi w § 10 niniejszej umowy.

§ 8

Wynagrodzenie

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu niniejszej umowy wynosi: złotych (słownie: złotych), w tym: wartość netto..... zł, podatek VAT %, tj. zł,
2. Strony ustalają, iż wynagrodzenie, o którym mowa w pkt 1, stanowić będzie wynagrodzenie ostateczne i niezmiennie do zakończenia realizacji niniejszej umowy.

³ Zgodnie z ofertą Wykonawcy.

3. Wynagrodzenie będzie płatne po każdym wykonanym teście urządzenia na podstawie cen jednostkowych podanych w ofercie Wykonawcy.
4. Wynagrodzenie, o którym mowa w pkt 1 zawiera wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy, w szczególności: koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, itd.
5. Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze, w ciągu 60 dni od daty przyjęcia przez Zamawiającego prawidłowo sporządzonej faktury VAT, po każdym wykonanym teście. Zamawiający dopuszcza składanie ustrukturyzowanych faktur drogą elektroniczną zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09 listopada 2018r o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Wykonawcy uprawnieni są do składania faktur za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania na stronie: <https://efaktura.gov.pl>.
6. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. W razie opóźnienia w płatności Wykonawca ma prawo żądać zapłaty ustawowych odsetek.
8. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania przedmiotu umowy.

§ 9

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - 1) **za każdy rozpoczęty dzień nie przystąpienia do realizacji do przedmiotu zamówienia zgodnie z terminem podanym w formularzu asortymentowo-cenowym lub za każdy rozpoczęty dzień przerwy w rozpoczętym przeglądzie i konserwacji urządzenia wywołany przyczynami, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 1 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za pakiet przy realizacji którego nastąpiła ww. przerwa;**
 - 2) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, z przyczyn za które odpowiada Wykonawca, w szczególności, o których mowa w § 11 pkt 2 umowy lub rozwiązania umowy na podstawie § 11 pkt 6 umowy – w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za przedmiot, którego odstąpienie dotyczy;
 - 3) za inne uchybienia w realizacji umowy niż wskazane w ppkt 1)-2) powyżej, w tym nienależyte wykonanie umowy lub niewykonanie umowy, jak również z tytułu wad trwałych w przedmiocie umowy w wysokości 20% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1, za pakiet, przy realizacji którego nastąpiło uchybienie,
2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego w wysokości 20 % wartości wynagrodzenia brutto określonego w § 8 pkt 1, za wyjątkiem przypadku odstąpienia, o którym mowa w art. 145 Pzp.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
4. W przypadku braku możliwości potrącenia kar umownych w sposób, o którym mowa w pkt 3, Zamawiający wystawi Wykonawcy notę obciążeniową.
5. Zastrzeżenie kar umownych nie pozbawia stron prawa do dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych na zasadach ogólnych.
6. Zamawiający uprawniony jest do dochodzenia odszkodowania (rzeczywistej szkody i utraconych korzyści) przenoszącego wysokość kar umownych z tytułu odpowiedzialności kontraktowej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie Umowy, jak też z tytułu odpowiedzialności deliktowej z tytułu odpowiedzialności wynikającej z udzielonej rękojmi, obniżenia wynagrodzenia w przypadkach wskazanych w kodeksie cywilnym, z tytułu wykonania zastępczego oraz w innych przypadkach wynikających z obowiązujących przepisów oraz niniejszej umowy.
7. Kary umowne naliczone zgodnie z punktem 1 niniejszego paragrafu nie mogą przekroczyć łącznie 20% wartości brutto przedmiotu umowy w zakresie danego pakietu.

§10

Zmiana postanowień umowy

1. Zmiana postanowień umowy dopuszczalna jest w następujących przypadkach:
 - 1) zmian nie dotyczących treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy,

- 2) zmian korzystnych dla Zamawiającego, których konieczność wprowadzenia wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy np. zmiany technologii wykonania usługi nie przewidzianych w umowie, jeżeli zmiany te będą korzystne dla Zamawiającego. Dopuszcza się je tylko w przypadku, gdy proponowane rozwiązania są równorzędne lub lepsze funkcjonalnie od rozwiązań,
 - 3) dopuszczalnej prawem zmiany stron umowy lub oznaczenia stron umowy, wprowadzenie lub zmiana podwykonawcy,
 - 4) zmiany w zakresie przedmiotu zamówienia, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian jest skutkiem zmiany przepisów prawa,
 - 5) konieczności przesunięcia terminów umownych, jeśli konieczność ta nastąpiła na skutek okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy,
 - 6) konieczności przesunięcia terminów umownych, jeśli konieczność ta nastąpiła na skutek okoliczności leżących po stronie Zamawiającego,
 - 7) zmiany sposobu realizacji zamówienia z samodzielnej realizacji przez Wykonawcę, na realizację z udziałem podwykonawców lub zmiany zakresu powierzonego podwykonawcom, wprowadzenia nowych podwykonawców, z zastrzeżeniem, że podwykonawcy będą posiadać właściwości niezbędne do realizacji zamówienia, (dotyczy przypadku, w którym Wykonawca powierza wykonanie części zamówienia podwykonawcom), a także zmiany sposobu realizacji zamówienia z realizacji przy udziale podwykonawców na samodzielną realizację przez Wykonawcę,
 - 8) zmiany lub rezygnacji z podwykonawców wskazanych w § 6 pkt 2 umowy (podwykonawców, na zasoby których Wykonawca powołuje się na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp), z zastrzeżeniem zapisów § 6 pkt 3 umowy,
 - 9) urzędowej zmiany stawki podatku od towarów i usług, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
2. Jeżeli zmiany określone powyżej pkt 1 ppkt 9 będą miały wpływ na koszty wykonania przedmiotu zamówienia przez Wykonawcę. Wniosek o zmianę umowy składa Zamawiającemu Wykonawca, jednocześnie przedkładając Zamawiającemu uzasadnienie dokonanej zmiany i dowody potwierdzające wpływ ww. zmian na koszty Wykonawcy w zakresie wykonania przedmiotu umowy. Zamawiający na tej podstawie dokona oceny zasadności wprowadzenia zmiany w umowie wysokości wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy i w tym zakresie przedstawi swoje stanowisko Wykonawcy.
3. Strona występująca o zmianę postanowień niniejszej umowy zobowiązana jest do udokumentowania zaistnienia okoliczności, o których mowa w pkt 1. Wniosek o zmianę postanowień umowy musi być wyrażony na piśmie.
4. Zmiana umowy może nastąpić wyłącznie w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 11

Odstąpienie od umowy

1. Oprócz wypadków wymienionych w treści Kodeksu Cywilnego, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w razie wystąpienia zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy nie rodzi roszczeń odszkodowawczych.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z zachowaniem prawa do odszkodowania i kar umownych, określonych w umowie, w sytuacji gdy:
 - 1) Wykonawca dopuszcza się opóźnień w wykonaniu któregokolwiek z testów o więcej niż 7 dni kalendarzowych w stosunku do terminów określonych w harmonogramie,
 - 2) Wykonawca wykonuje niniejszą umowę za pomocą podwykonawców bez uprzedniej zgody Zamawiającego,
 - 3) Został złożony wniosek lub zostało wydane postanowienie sądu o ogłoszeniu upadłości Wykonawcy lub został on postawiony w stan likwidacji lub rozwiązania firmy Wykonawcy na mocy innych zdarzeń lub czynności prawnych.
3. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie do dwóch miesięcy od dnia powzięcia wiadomości przez Zamawiającego o zaistnieniu którejkolwiek z przestanków, określonej w umowie uprawniającej do skorzystania z tego uprawnienia.
4. W przypadku odstąpienia od umowy, Wykonawcę i Zamawiającego obciążają obowiązki szczegółowe:
 - 3) w terminie 14 dni od daty odstąpienia od umowy Wykonawca przy udziale Zamawiającego sporządzi szczegółowy protokół z usługi zrealizowanej według stanu na dzień odstąpienia,

- 4) niezwłocznie dostarczy sprzęt do siedziby Zamawiającego, jeżeli nastąpiła konieczność o której mowa w § 2 pkt 6.
5. Odstąpienie od umowy musi być złożone drugiej stronie na piśmie i zawierać powód odstąpienia. Odstąpienie od umowy nie wyłącza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania za powstałą szkodę na zasadach ogólnych lub kar umownych.
6. Zamawiający może w przypadkach wymienionych w pkt 2 niniejszego paragrafu, według własnego uznania zamiast skorzystać z prawa do odstąpienia od umowy dokonać jej pisemnego rozwiązania bez konieczności uprzedniego wypowiedzenia umowy. Zamawiający, również w przypadku rozwiązania umowy będzie miał prawo do naliczenia kar umownych określonych w § 9 niniejszej umowy.

§ 12

Postanowienia końcowe

1. W sprawach nie uregulowanych umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego, Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2011 r w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej, ustawą prawo atomowe, ustawy Prawo zamówień publicznych i przepisy wykonawcze wydane na podstawie określonych wcześniej ustaw.
2. W razie powstania sporu na tle wykonania niniejszej umowy strony zgodnie oświadczają, że dokończą wszelkich starań aby spory były rozwiązywane polubownie w drodze bezpośrednich negocjacji prowadzonych w dobrej wierze.
3. Właściwym do rozpoznania sporów wynikłych na tle realizacji niniejszej umowy jest sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Wykonawca i Zamawiający zobowiązują się do ochrony udostępnionych danych osobowych, w tym do stosowania organizacyjnych i technicznych środków ochrony danych osobowych przetwarzanych w systemach informatycznych, zgodnie z zapisami ustawy z 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1000 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 14 grudnia 2018 r. o ochronie danych osobowych przetwarzanych w związku z zapobieganiem i zwalczaniem przestępczości . (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 125).
5. Jakakolwiek czynność prawna Wykonawcy, mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po wyrażeniu zgody przez Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach, z uwzględnieniem postanowień art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, pod rygorem nieważności.
6. Wykonawca zobowiązuje się do niedokonywania przekazu świadczenia Zamawiającego (w rozumieniu art. 9211 - 9215 Kodeksu Cywilnego), w całości lub w części, należnego na podstawie niniejszej umowy. W razie nie wywiązania się z niniejszego zobowiązania, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości wartości przekazanego świadczenia.
7. Prawem właściwym dla Umowy jest prawo polskie.
8. Umowa została sporządzona w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, trzy egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – Formularz/formularze asortymentowo-cenowe w zakresie pakietów nr...;

Załącznik nr 2 - Zasady Powierzenia Danych Osobowych

Załącznik nr 3 - Oświadczenie potwierdzającego uprawnienia do wykonywania testów specjalistycznych wszystkich aparatów RTG

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik nr 2 do umowy nr.....

ZASADY POWIERZENIA DANYCH OSOBOWYCH

§ 1

1. Na podstawie niniejszym zawartej umowy Strony określają zasady powierzenia danych osobowych w celu ich przetwarzania, w oparciu o treść art.28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. (dalej RODO), a do czasu rozpoczęcia stosowania RODO w oparciu o art.31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (dalej UODO).
2. Niniejsze zasady wyczerpują wraz z dokumentem głównym Umowy zasady, jakie strony będą stosować, w celu uregulowania zasad powierzania Wykonawcy (dalej Powiernikowi) przez Zamawiającego (dalej ADO) danych osobowych.
3. Zasady dotyczą wszystkich produktów informatycznych, usług i świadczeń pośrednio lub bezpośrednio wynikających z zawartej Umowy. Szczegółowe ich określenie zawiera § 2 Umowy.
4. O ile przepisy prawa lub organ krajowy ochrony danych osobowych lub jakiegokolwiek inny podmiot uprawniony określi inne zasady, stosuje się je odpowiednio przed niniejszymi zasadami, w szczególności zaś te, które są bardziej rygorystyczne oraz lepiej chronią prawa i wolności podmiotu fizycznego lub prawnego.
5. Powierzenie przetwarzania danych osobowych znajdujących się w produktach informatycznych, objętych realizacją usług o których mowa w ust. 3, będzie następować w celu wykonywania usługi polegającej na przeglądzie technicznym w zakresie wynikającym bezpośrednio i ograniczającym się wyłącznie do zadań/czynności wynikających z zawartej umowy.
6. Przetwarzanie danych osobowych przez Powiernika będzie odbywać się wyłącznie na udokumentowane polecenie ADO; Za udokumentowane polecenie uznaje się zadania zlecone do wykonywania Powiernikowi Umową Główną / Zleceniem przeglądu technicznego.

§ 2

1. ADO oświadcza, iż jest administratorem danych osobowych znajdujących się w Bazie Danych Produktu i tym samym spełnia warunki traktowania go jak ADO przewidziane w RODO.
2. ADO oświadcza, iż część danych osobowych, o których mowa w treści ust. 1 ma kwalifikację danych osobowych. Mają one szczególnie wrażliwy charakter i należy je traktować jako dane szczególnie chronione.
3. Powiernik oświadcza, iż w ramach działalności prowadzonego przez siebie przedsiębiorstwa wdrożył zasady bezpieczeństwa i ochrony przewidziane w UODO, w szczególności odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, by przetwarzanie powierzonych danych spełniało wymogi UODO oraz chroniło prawa i wolności osób, których dane dotyczą, zaś w momencie rozpoczęcia stosowania RODO owe zasady i środki techniczne i organizacyjne wdrożone u Powiernika będą zgodne z RODO.
4. Powiernik oświadcza, że opracował oraz wdrożył adekwatny do poziomu ryzyka, System Zarządzania Bezpieczeństwem Informacji (dalej SZBI), który został zaprojektowany i jest utrzymywany zgodnie z wytycznymi normy ISO/IEC 27001.
5. Powiernik oświadcza że opracował oraz wdrożył adekwatny system zarządzania ryzykiem co najmniej funkcjonujący na potrzeby SZBI.
6. Środki na poziomie co najmniej takim, jakiego wymaga art.32 RODO, w momencie rozpoczęcia stosowania RODO zostaną dobrane i będą stosowane w oparciu o prowadzoną realnie i wiarygodnie analizę ryzyka i zagrożeń.
7. Powiernik oświadcza iż przeszkolił oraz zobligował do zachowania poufności i należytego poziomu ochrony danych osobowych cały personel (i osoby z nim zrównane, na podstawie wewnętrznych procedur), który będzie przetwarzał dane osobowe,
8. Powiernik oświadcza iż zapewnia regularne mierzenie i ocenianie wdrożonych środków ochrony danych.

§ 3

1. ADO oświadcza, że ma prawo decydować o celu i środkach przetwarzania powierzanych danych.
2. ADO nie wyraża zgody na dalsze powierzenie danych.
3. Powiernik nie jest uprawniony do samodzielnego dysponowania powierzonymi mu danymi osobowymi.
4. Powiernik nie ma prawa samodzielnego decydowania o celach i środkach przetwarzania powierzonych mu danych - w szczególności nie jest uprawniony do udostępniania osobom trzecim powierzonych mu danych osobowych.
5. Bezwzględnie, nie później jednak niż w ciągu 24 godzin od jego wystąpienia, Powiernik jest zobowiązany do niezwłocznego informowania ADO, o każdym naruszeniu lub podejrzeniu naruszenia poufności powierzonych danych.
6. Powiernik odpowiada za szkody poniesione przez ADO z tytułu działań niezgodnych z zapisami niniejszej umowy, UODO oraz RODO.
7. Powiernik wyznaczy Administratora Bezpieczeństwa Informacji /Inspektora Ochrony Danych w terminie nie późniejszym niż 25 maja 2018r rozpocznie prowadzenie rejestru wszystkich kategorii czynności

przetwarzania dokonywanych w imieniu administratora zgodnie z wymaganiami art. 30 ust 2 i pisemnie poinformuje o tym ADO.

§ 4

W przypadku wejścia przez Powiernika w posiadanie danych osobowych, w związku z wykonaniem usługi, o której mowa w § 2, Powiernik archiwizuje zbiory danych wyłącznie przez okres niezbędny dla realizacji umowy. Po ustaniu konieczności przetwarzania danych w związku z wykonywaniem powyższej usługi, Powiernik niezwłocznie usuwa przetwarzane dane osobowe. Powiernik nie później niż w terminie do 7 dni kalendarzowych usunie z własnych systemów informatycznych oraz zniszczy dane osobowe przechowywane na nośnikach elektronicznych, co potwierdza protokolarnie.

§ 5

Umowa niniejsza zostaje zawarta na czas wykonania zawartej pomiędzy Stronami umowy głównej, do której podpisano niniejszy załącznik.

§ 6

Strony Umowy zobowiązują się współpracować w przypadku przeprowadzenia u którejkolwiek z nich postępowania kontrolnego przez organ uprawniony na mocy przepisów prawa do wykonywania takich postępowań, w tym do czasu rozpoczęcia stosowania RODO przez Generalnego Inspektora Danych Osobowych.

§ 7

ADO zastrzega sobie prawo do kontrolowania Powiernika w zakresie stosowania niezbędnych, wymaganych przepisami prawa środków ochrony fizycznej i organizacyjnej, mające na celu zapewnienie zgodności przetwarzania powierzonych danych z przepisami prawa. Zasady, formę i termin tej kontroli Strony ustalać będą każdorazowo w razie zgłoszenia na piśmie przez ADO Powiernikowi woli przeprowadzenie takiej kontroli.

§ 8

Wszelkie spory wynikające z tej umowy podlegają rozpoznaniu przez sądy właściwe według siedziby ADO.

§ 9

Niniejszy załącznik podpisany został w czterech jednobrzmiących egzemplarzach z przeznaczeniem jednego egzemplarza dla Wykonawcy i trzech dla Zamawiającego.

.....
Powiernik (Wykonawca)

.....
ADO (Zamawiający)

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik nr 13 do SIWZ zmodyfikowany

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**Pakiet nr 7 – Defibrylatory Philips**

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Termin wykonania przeglądu do	Miejsce użytkowania	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd (w PLN)
1	DEFIBRYLATOR	HEART START MRX	Philips	US00557928	802-961	2012	1	26.09.2019	LKW IIIA	
2	DEFIBRYLATOR	EFFICIA DMF 100/866199	PHILIPS	CN32603526	802-1292	2015	1	05.09.2019	LKW IIIB	
3	DEFIBRYLATOR Z WÓZKIEM	EFFICIA DMF 100/866199	PHILIPS	CN32603523	802-1294	2015	1	05.09.2019	LKS ODDZIAŁ	
4	DEFIBRYLATOR	EFFICIA DMF 100/866199	PHILIPS	CN32603521	802-1295	2015	1	05.09.2019	LKS BLOK	
5	Defibrylator Philips MRX	HEART START MRX M3535A	PHILIPS	US00537803	802-825	2009	1	26.09.2019	LKN	
6	DEFIBRYLATOR	EFFICIA DMF 100/866199	PHILIPS	CN32603525	802-1296	2015	1	05.09.2019	LKN	
7	DEFIBRYLATOR	EFFICIA DMF 100/866199	PHILIPS	CN32603522	802-1293	2015	1	05.09.2019	RTG	
8	DEFIBRYLATOR	EFFICIA DMF 100/866199	PHILIPS	CN32603524	802-1297	2015	1	30.08.2019	ODDZIAŁ LKL	

W przypadku, gdy umowa zostanie zawarta po terminie wykonania przeglądu podanego przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do wykonania przeglądu w terminie do 7 dni robocze od dnia zawarcia umowy.

Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta aparatu.

W zakres okresowych przeglądów technicznych i konserwacyjnych wchodzi między innymi (jeśli dotyczy):

- kontrola funkcjonowania systemu,
- sprawdzenie zgodności parametrów technicznych z dokumentacją aparatury medycznej,
- sprawdzeniu funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy, regulacja, czyszczenie, smarowanie, w tym kalibracja, legalizacja, walidacja (w przypadku gdy jest wymagana przez producenta lub obowiązujące przepisy prawne, ustawienie (uregulowanie) wymaganych przez producenta parametrów urządzeń, , wzorcowanie
- wymiana zestawów serwisowych uszczelek, filtrów lub innych elementów zużywalnych zgodnie z zaleceniami producenta,
- niewielkie modernizacje techniczne
- aktualizacje oprogramowania w przypadku urządzeń które je posiadają,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa mechanicznego,

ZP-19-056UN

*Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24*

- kontrola występowania usterek zewnętrznych, bezpieczeństwa wyrobu,
- inspekcja zużycia części,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa elektrycznego (instalacji urządzeń).

Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić protokołem, zgodnie z obowiązującymi normami: PN-EN zawierającymi nazwę badanego sprzętu, numer seryjny, listę badanych parametrów, nazwę i numer seryjny przyrządu pomiarowego używanego przy testowaniu, numer świadectwa wzorcowania i czas jego ważności.

Jeżeli w ramach czynności serwisowej obowiązuje legalizacja, walidacja aparatu, bądź jego części Wykonawca zobowiązany jest do wykonania tejże legalizacji, walidacji i przedstawienie odpowiednich świadectw.

Na cenę przeglądu okresowego składa się: - koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego.

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik nr 24 do SIWZ- zmodyfikowany

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**Pakiet nr 18 – Respiratory Puritan Bennett**

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Termin wykonania przeglądu do:	Miejsce użytkowania	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd (w PLN)
1	RESPIRATOR	NBP840	Puritan Bennett	3121118500	802-919	2011	1	30.11.2019	LKA	
2	RESPIRATOR	NBP840	Puritan Bennett	3121118880	802-917	2011	1	30.11.2019	LKA	
3	RESPIRATOR	NBP840	Puritan Bennett	3121118990	802-918	2011	1	30.11.2019	LKA	

W przypadku, gdy umowa zostanie zawarta po terminie wykonania przeglądu podanego przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do wykonania przeglądu w terminie do 7 dni robocze od dnia zawarcia umowy. Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta aparatu.

W zakres okresowych przeglądów technicznych i konserwacyjnych wchodzi między innymi (jeśli dotyczy):

- kontrola funkcjonowania systemu,
- sprawdzenie zgodności parametrów technicznych z dokumentacją aparatury medycznej,
- sprawdzeniu funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy, regulacja, czyszczenie, smarowanie, w tym kalibracja, legalizacja, walidacja (w przypadku gdy jest wymagana przez producenta lub obowiązujące przepisy prawne, ustawienie (uregulowanie) wymaganych przez producenta parametrów urządzeń, , wzorcowanie
- wymiana zestawów serwisowych uszczelki, filtrów lub innych elementów zużywalnych zgodnie z zaleceniami producenta,
- niewielkie modernizacje techniczne
- aktualizacje oprogramowania w przypadku urządzeń które je posiadają,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa mechanicznego,
- kontrola występowania usterek zewnętrznych, bezpieczeństwa wyrobu,
- inspekcja zużycia części,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa elektrycznego (instalacji urządzeń)

-wymiana: części Oxygen sensor OOM202, części10K PM KIT FOR THE 10.4 [Zestaw serwisowy Puritan Bennett 840 10K]

Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić protokołem, zgodnie z obowiązującymi normami: PN-EN zawierającymi nazwę badanego sprzętu, numer seryjny, listę badanych parametrów, nazwę i numer seryjny przyrządu pomiarowego używanego przy testowaniu, numer świadectwa wzorcowania i czas jego ważności.

Jeżeli w ramach czynności serwisowej obowiązuje legalizacja, walidacja aparatu, bądź jego części Wykonawca zobowiązany jest do wykonania tejże legalizacji, walidacji i przedstawienie odpowiednich świadectw.

Na cenę przeglądu okresowego składa się: - koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik nr 68 do SIWZ- zmodyfikowany

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**Pakiet nr 62 – Aparat do znieczulenia DRAGER**

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Termin wykonania przeglądu do:	Miejsce użytkowania	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd (w PLN)
1	Aparat do znieczulenia	PRIMUS	DRAGER	ARXF 0214	802-697	2006	1	30.11.2019	RTG	
2	Aparat do znieczulenia	Fabius GS premium	DRAGER	ASCM 00 77	802-930	2011	1	31.05.2020	BLOK LKL	
3	Aparat do znieczulenia wraz z monitorem	Fabius TRIO	DRAGER	ASAH0049	802-802	2009	1	30.11.2019	LKC BLOK	
4	APARAT DO ZNIECZULENIA	Fabius GS premium	DRAGER	ASCM 00 76	802-931	2011	1	31.05.2020	LKC BLOK	

W przypadku, gdy umowa zostanie zawarta po terminie wykonania przeglądu podanego przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do wykonania przeglądu w terminie do 7 dni robocze od dnia zawarcia

Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta aparatu.

W zakres okresowych przeglądów technicznych i konserwacyjnych wchodzi między innymi (jeśli dotyczy):

- kontrola funkcjonowania systemu,
- sprawdzenie zgodności parametrów technicznych z dokumentacją aparatury medycznej,
- sprawdzeniu funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy, regulacja, czyszczenie, smarowanie, w tym kalibracja, legalizacja, walidacja (w przypadku gdy jest wymagana przez producenta lub obowiązujące przepisy prawne, ustawienie (uregulowanie) wymaganych przez producenta parametrów urządzeń, , wzorcowanie
- wymiana zestawów serwisowych uszczeltek, filtrów lub innych elementów zużywalnych zgodnie z zaleceniami producenta,
- niewielkie modernizacje techniczne
- aktualizacje oprogramowania w przypadku urządzeń które je posiadają,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa mechanicznego,
- kontrola występowania usterek zewnętrznych, bezpieczeństwa wyrobu,
- inspekcja zużycia części, **filtr ssaka**.
- sprawdzaniu bezpieczeństwa elektrycznego (instalacji urządzeń).

Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić protokołem, zgodnie z obowiązującymi normami: PN-EN zawierającymi nazwę badanego sprzętu, numer seryjny, listę badanych parametrów, nazwę i numer seryjny przyrządu pomiarowego używanego przy testowaniu, numer świadectwa wzorcowania i czas jego ważności.

Jeżeli w ramach czynności serwisowej obowiązuje legalizacja, walidacja aparatu, bądź jego części Wykonawca zobowiązany jest do wykonania teŹ legalizacji, walidacji i przedstawienie odpowiednich świadectw.

Na cenę przeglądu okresowego składa się: - koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów w itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego.

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik nr 106 do SIWZ zmodyfikowany

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**Pakiet nr 101 – KARDIOMONITORY, MONITORY PHILIPS**

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Termin wykonania przeglądu do:	Miejsce użytkowania	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd (w PLN)
1.	KARDIOMONITOR	INTEL Vue MP30	PHILIPS	DE 728 A8593	802-960	2012	1	26.10.2019	LKW I i II	
2.	KARDIOMONITOR	INTEL Vue MP30	PHILIPS	DE 728A8582	802-959	2012	1	26.10.2019	LKW I i II	
3.	SYSTEM CENTRALNEGO MONITOROWANIA	865001	PHILIPS	4725A02581	802-720	2007	1	05.09.2019	LKA	
4.	KARDIOMONITOR	INTELLIVVE MP70	Philips	DE61757640	802-720	2007	1	05.09.2019	LKA	
5.	KARDIOMONITOR	INTELLIVVE MP70	Philips	DE61757637	802-720	2007	1	12.08.2019	LKA	
6.	KARDIOMONITOR	INTELLIVVE MP70	Philips	DE61757633	802-720	2007	1	21.09.2019	LKA	
7.	KARDIOMONITOR	INTELLIVVE MP70	Philips	DE61757631	802-720	2007	1	10.10.2019	LKA	
8.	KARDIOMONITOR	INTELLIVVE MP70	Philips	DE61757625	802-720	2007	1	20.08.2019	LKA	
9.	MONITOR TRANSPORTOWY	INTELLIVUE X2	Philips	DE315F8434	802-1154	2014	1	19.10.2019	LKA	
10.	KARDIOMONITOR	DIASCOPE Traveller	Artema	12110959	802-514	2000	1	23.10.2019	LKC III	
11.	MONITOR TRANSPORTOWY	INTELLIVUE X2	PHILIPS	DE315G0017	802-1155	2014	1	08.10.2019	LKC III	

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

12.	Kardiomonitor PHILIPS INTELLVUE MP5	INTELLVUE MP5	Philips	DE 91324163	802-833	2009	1	30.10.2019	LKH I	
13.	Kardiomonitor PHILIPS MP5	INTELLVUE MP5	Philips	DE91332999	802-870	2010	1	26.10.2019	LKH I	
14.	Kardiomonitor Philips SN DE9	INTELLVUE MP5	PHILIPS	DE 91332997	802-872	2010	1	21.12.2019	LKH III	
15.	Kardiomonitor Intellivue MP5 firma PHILIPS	INTELLVUE MP5	PHILIPS	DE 91333012	802-874	2010	1	26.10.2019	LKH IV	
16.	Kardiomonitor Philips MP5	INTELLVUE MP5	PHILIPS	DE91332992	802-871	2010	1	26.10.2019	LKH VI	
17.	Kardiomonitor Philips MP5	INTELLVUE MP5	PHILIPS	DE91332991	802-873	2010	1	26.09.2019	LKH VI	

W przypadku, gdy umowa zostanie zawarta po terminie wykonania przeglądu podanego przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do wykonania przeglądu w terminie do 7 dni robocze od dnia zawarcia

Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta aparatu.

W zakres okresowych przeglądów technicznych i konserwacyjnych wchodzi między innymi (jeśli dotyczy):

- kontrola funkcjonowania systemu,
- sprawdzenie zgodności parametrów technicznych z dokumentacją aparatury medycznej,
- sprawdzeniu funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy, regulacja, czyszczenie, smarowanie, w tym kalibracja, legalizacja, walidacja (w przypadku gdy jest wymagana przez producenta lub obowiązujące przepisy prawne, ustawienie (uregulowanie) wymaganych przez producenta parametrów urządzeń, , wzorcowanie
- wymiana zestawów serwisowych uszczelek, filtrów lub innych elementów zużywalnych zgodnie z zaleceniami producenta,
- niewielkie modernizacje techniczne
- aktualizacje oprogramowania w przypadku urządzeń które je posiadają,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa mechanicznego,
- kontrola występowania usterek zewnętrznych, bezpieczeństwa wyrobu,
- inspekcja zużycia części,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa elektrycznego (instalacji urządzeń).

Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić protokołem, zgodnie z obowiązującymi normami: PN-EN zawierającymi nazwę badanego sprzętu, numer seryjny, listę badanych parametrów, nazwę i numer seryjny przyrządu pomiarowego używanego przy testowaniu, numer świadectwa wzorcowania i czas jego ważności.

Jeżeli w ramach czynności serwisowej obowiązuje legalizacja, walidacja aparatu, bądź jego części Wykonawca zobowiązany jest do wykonania teje legalizacji, walidacji i przedstawienie odpowiednich świadectw.

Na cenę przeglądu okresowego składa się: - koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego.

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik nr 123 do SIWZ- zmodyfikowany

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Pakiet nr 118 – Respirator transportowy DRAGER

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Termin wykonania przeglądu do:	Miejsce użytkowania	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd (w PLN)
1	Respirator transportowy	OXYLOG 1000	DRAGER	ASHE-0017	802-1291	2015	1	19.08.2019	LKH VII	

W przypadku, gdy umowa zostanie zawarta po terminie wykonania przeglądu podanego przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do wykonania przeglądu w terminie do 7 dni robocze od dnia zawarcia umowy. Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta aparatu.

W zakres okresowych przeglądów technicznych i konserwacyjnych wchodzi między innymi (jeśli dotyczy):

- kontrola funkcjonowania systemu,
- sprawdzenie zgodności parametrów technicznych z dokumentacją aparatury medycznej,
- sprawdzeniu funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy, regulacja, czyszczenie, smarowanie, w tym kalibracja, legalizacja, walidacja (w przypadku gdy jest wymagana przez producenta lub obowiązujące przepisy prawne, ustawienie (uregulowanie) wymaganych przez producenta parametrów urządzeń , wzorcowanie
- wymiana zestawów serwisowych uszczeltek, filtrów lub innych elementów zużywalnych zgodnie z zaleceniami producenta,
- niewielkie modernizacje techniczne
- aktualizacje oprogramowania w przypadku urządzeń które je posiadają,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa mechanicznego,
- kontrola występowania usterek zewnętrznych, bezpieczeństwa wyrobu,
- inspekcja zużycia części, wymiana filtru ceramicznego
- sprawdzaniu bezpieczeństwa elektrycznego (instalacji urządzeń).

Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić protokołem, zgodnie z obowiązującymi normami: PN-EN zawierającymi nazwę badanego sprzętu, numer seryjny, listę badanych parametrów, nazwę i numer seryjny przyrządu pomiarowego używanego przy testowaniu, numer świadectwa wzorcowania i czas jego ważności.

Jeżeli w ramach czynności serwisowej obowiązuje legalizacja, walidacja aparatu, bądź jego części Wykonawca zobowiązany jest do wykonania tejże legalizacji, walidacji i przedstawienie odpowiednich świadectw.

Na cenę przeglądu okresowego składa się: - koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego.

ZP-19-056UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik nr 130 do SIWZ – zmodyfikowany

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**Pakiet nr 126 – Defibrylatory Mindray**

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Termin wykonania przeglądu do	Miejsce użytkowania	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd (w PLN)
1	DEFIBRYLATOR	Bene HEART D3	Mindray	EL26003436	802-968	2012	1	31.05.2020	LKH I	
2	DEFIBRYLATOR	Bene HEART D3	MINDRAY	EL5602-0934	802-1290	2015	1	31.05.2020	LKH VII	
3	DEFIBRYLATOR	Bene HEART D3	MINDRAY	EL56020933	802-1291	2015	1	05.08.2019	LKH VII	

W przypadku, gdy umowa zostanie zawarta po terminie wykonania przeglądu podanego przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany będzie do wykonania przeglądu w terminie do 7 dni robocze od dnia zawarcia umowy.

Wykonawca jest zobowiązany wykonywać okresowe przeglądy i konserwację aparatów zgodnie z wymogami producenta aparatu.

W zakres okresowych przeglądów technicznych i konserwacyjnych wchodzi między innymi (jeśli dotyczy):

- kontrola funkcjonowania systemu,
- sprawdzenie zgodności parametrów technicznych z dokumentacją aparatury medycznej,
- sprawdzeniu funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy, regulacja, czyszczenie, smarowanie, w tym kalibracja, legalizacja, walidacja (w przypadku gdy jest wymagana przez producenta lub obowiązujące przepisy prawne, ustawienie (uregulowanie) wymaganych przez producenta parametrów urządzeń, , wzorcowanie
- wymiana zestawów serwisowych uszczelek, filtrów lub innych elementów zużywalnych zgodnie z zaleceniami producenta,
- niewielkie modernizacje techniczne
- aktualizacje oprogramowania w przypadku urządzeń które je posiadają,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa mechanicznego,
- kontrola występowania usterek zewnętrznych, bezpieczeństwa wyrobu,
- inspekcja zużycia części,
- sprawdzaniu bezpieczeństwa elektrycznego (instalacji urządzeń).

Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego. Wykonawca jest zobowiązany potwierdzić protokołem, zgodnie z obowiązującymi normami: PN-EN zawierającymi nazwę badanego sprzętu, numer seryjny, listę badanych parametrów, nazwę i numer seryjny przyrządu pomiarowego używanego przy testowaniu, numer świadectwa wzorcowania i czas jego ważności.

Jeżeli w ramach czynności serwisowej obowiązuje legalizacja, walidacja aparatu, bądź jego części Wykonawca zobowiązany jest do wykonania teŹ legalizacji, walidacji i przedstawienie odpowiednich świadectw.

Na cenę przeglądu okresowego składa się:: - koszt robocizny jako zryczałtowana kwota zawierająca wszelkie składowe takie jak: koszty delegacyjne, dojazdu, transportu, ewentualnie koszt przesyłki sprzętu i aparatury (gdy przedmiot serwisu jest zabierany przez Wykonawcę usług, a następnie w ten sam sposób dostarczany po wykonaniu przeglądu) czynności konserwacyjne i pomiarowe, wystawienie certyfikatów itd. - koszt części zużywalnych wymienianych podczas przeglądu okresowego.