



Olsztyn, dn. 25.06.2021 r.

Nr sprawy 10/2021

Dyrektor
Uniwersyteckiego Szpitala
Klinicznego w Olsztynie

Dotyczy: propozycja udzielenia odpowiedzi na: Usługa polegająca na wykonaniu przeglądów okresowych i konserwacji urządzeń i aparatury medycznej, usługa wykonania testów specjalistycznych aparatów RTG, gammakamery i monitorów medycznych oraz usługa wzorcowania mierników, dozymetrów oraz testera bezpieczeństwa.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Pytania zestaw 1:

1. Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa użytkownikom oraz pacjentom, a także zapewnieniu przeprowadzenia usługi zgodnie z pełnymi wytycznymi producenta, Zamawiający w Pakiecie 87 wymaga poświadczenia o autoryzacji serwisu przez producenta sprzętu?

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

2. Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa użytkownikom oraz pacjentom, a także zapewnieniu przeprowadzenia usługi zgodnie z pełnymi wytycznymi producenta, Zamawiający w Pakiecie 87 wymaga, aby osoby wykonujące usługę posiadały certyfikaty świadczące o przeszkoleniu w zakresie serwisowania sprzętu medycznego wystawione przez producenta lub autoryzowany serwis producenta na terenie Polski?

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

3. Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa użytkownikom oraz pacjentom, a także zapewnieniu przeprowadzenia usługi zgodnie z pełnymi wytycznymi producenta, Zamawiający w Pakiecie 87 wymaga sprawdzenia i ewentualnej aktualizacji oprogramowania urządzeń do najnowszej wersji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Zgodnie z zaleceniami producenta respiratorów Bennett, urządzenia po każdorazowym przepracowaniu 10 tys. godzin podlegają poszerzonemu przeglądowi obejmującemu remont układu pneumatyki. Czy zamawiający wymaga aby w ramach przeglądu wykonać także poszerzone przeglądy i tym samym wliczyć koszty niezbędnych części do ceny pakietu? Jeżeli Zamawiający wymaga poszerzonego przeglądu, to zwracamy się z prośbą o podanie ilości urządzeń wymagających poszerzonej procedury.

Odpowiedź:

W celu wyliczenia rzeczywistych kosztów przeglądu rozszerzonego poniżej przedstawiamy zestawienie wykonanych działań podczas ostatniego przeglądu w sierpniu 2020 roku oraz aktualne liczniki czasu pracy aparatów.

Producent	Model	SN	licznik 08.2020	serwis 08.2020	licznik 06.2021
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127550	36586	10k, czujnik O2	38038
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127420	39847	10k, czujnik O2	45543
Covidien	Puritan Bennett 840	3121125570	40976	10k, czujnik O2	46397
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127370	38260	czujnik O2	43062
Covidien	Puritan Bennett 840	3121126590	37226	czujnik O2	41814
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127570	43370	czujnik O2	48607

5. Zgodnie z zaleceniami producenta respiratorów Bennett co 12 miesięcy należy wymienić w nich czujnik tlenu, a akumulator co 24 m-ce. Czy Zamawiający wymaga aby ceny powyższych akcesoriów zostały uwzględnione w wycenie?

Odpowiedź:

Tak. W celu wyliczenia rzeczywistych kosztów wymiany czujników O2 i akumulatorów poniżej przedstawiamy zestawienie wykonanych działań podczas ostatniego przeglądu w sierpniu 2020 roku oraz aktualne liczniki czasu pracy aparatów.

Producent	Model	SN	licznik 08.2020	serwis 08.2020	licznik 06.2021
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127550	36586	10k, czujnik O2	38038
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127420	39847	10k, czujnik O2	45543
Covidien	Puritan Bennett 840	3121125570	40976	10k, czujnik O2	46397
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127370	38260	czujnik O2	43062
Covidien	Puritan Bennett 840	3121126590	37226	czujnik O2	41814
Covidien	Puritan Bennett 840	3121127570	43370	czujnik O2	48607

Pytania zestaw 2:

Uprzejmie prosimy o odpowiedź na następujące pytanie dotyczące SWZ:

1. Prosimy o wydzielenie z zadania nr 25 pozycji nr 1 do dowolnego pakietu urządzeń Mindray celem możliwości złożenia oferty przez jedyny uprawniony i autoryzowany na terenie Polski serwis.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytania zestaw 3:

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt 1-3:

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) W wysokości 0,1 % za każdy dzień roboczy zwłoki (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy) w dostarczeniu Zamawiającemu harmonogramu, o którym mowa w § 3 ust. 3 licząc wartość od kwoty brutto Umowy, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego w dostarczeniu harmonogramu**

2) W przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu, o którym mowa w § 3 ust. 8 lub w §3 ust. 9 lub §3 ust. 14, w wysokości 0,2 % wartości brutto **niepodjętej w terminie naprawy sprzętu** za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości **brutto niepodjętej w terminie naprawy sprzętu.**

3) W wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy lub ją wypowiedzie z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytania zestaw 4:

Zadania nr 18, 32

1. Dotyczy przedmiotu zamówienia: Prosimy o wyjaśnienie, czym różni się przegląd od konserwacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia obejmuje zarówno przegląd jak i konserwację. Jeśli podczas przeglądu producent zaleca wykonanie prac konserwacyjnych niezbędne jest ich wykonanie.

2. Dotyczy załącznika nr 7 do SWZ: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, w jaki sposób Wykonawca ma realizować zapis § 10 ust. 9 umowy tak, aby Zamawiający uznał go za spełniony.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznika nr 7 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy - przeglądy okresowe § 10 ust. 9:

Zamiast :

„9. Wykonawca zobowiązany jest informować Zamawiającego o postępie prac oraz raportować ich realizację.”

Powinno być:

„9. Wykonawca zobowiązany jest informować Zamawiającego na jego pisemny wniosek o postępie realizacji umowy oraz raportować jej realizację.”

Modyfikacja dotyczy także Załączników nr 8, oraz 9 do SWZ.

3. Dotyczy załącznika nr 1 Oferta, pkt. III: Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie pod pojęciem „rozpatrzenie reklamacji”.

Odpowiedź:

Przez pojęcie „rozpatrzenie reklamacji” Zamawiający rozumie określenie czasu po jakim Wykonawca ustosunkuje się do złożonej reklamacji.

4. Dotyczy załącznika nr 1 Oferta pkt. IV: Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie pod pojęciem „zdiagnozowanie awarii”? Nasz serwis ma duże doświadczenie w diagnozowaniu zdalnym i wiele usterek diagnozowanych jest za pośrednictwem połączeń telefonicznych z użytkownikiem.

Odpowiedź:

Głównym zadaniem jest wykonanie przeglądu serwisowego, a intencją Zamawiającego w zakresie czasu reakcji serwisu na zdiagnozowanie awarii jest jak najszybsze uzyskanie informacji na temat ewentualnych kosztów naprawy. Jeśli podczas przeglądu serwisowego zostanie zdiagnozowana awaria, Zamawiający wymaga aby taka informacja znalazła się w raporcie serwisowym z wykonanego przeglądu i w paszporcie aparatu. Zamawiający nie uzna diagnostyki zdalnej telefonicznie.

5. Dotyczy załącznika nr 1 Oferta pkt. IV: Czy za czas reakcji serwisu na zdiagnozowanie awarii, Zamawiający uzna rozpoczęcie diagnostyki zdalnej telefonicznie? Niektóre firmy są w stanie postawić diagnozę wielu usterek po kontakcie telefonicznym z bezpośrednim użytkownikiem.

Odpowiedź:

Głównym zadaniem jest wykonanie przeglądu serwisowego, a intencją Zamawiającego w zakresie czasu reakcji serwisu na zdiagnozowanie awarii jest jak najszybsze uzyskanie informacji na temat ewentualnych kosztów naprawy. Jeśli podczas przeglądu serwisowego zostanie zdiagnozowana awaria, Zamawiający wymaga aby taka informacja znalazła się w raporcie serwisowym z wykonanego przeglądu i w paszporcie aparatu. Zamawiający nie uzna diagnostyki zdalnej telefonicznie.

6. Dotyczy załącznika nr 1 Oferta pkt. IX.2: Prosimy o modyfikację zapisu, ponieważ w postępowaniu przedstawione są 3 typy umów i nie każde zadanie podlega umowie z załącznika nr 9.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 1 IX pkt.

Zamiast:

„2. Zapoznałem się z projektem umowy stanowiącym Załącznik Nr 9 do SWZ i nie wnoszę zastrzeżeń oraz zobowiązuję się w przypadku wyboru naszej oferty do jej podpisania na zasadach określonych w SWZ, w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.”

Powinno być:

„2. Zapoznałem się z projektem umowy stanowiącym Załącznik Nr do SWZ (Wpisać Nr załącznika - Projektowane postanowienia umowy w zależności od zadania na które składana jest oferta) i nie wnoszę zastrzeżeń oraz zobowiązuję się w przypadku wyboru naszej oferty do jej podpisania na zasadach określonych w SWZ, w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.”

7. Zwracamy się z prośbą o podanie terminów najbliższych przeglądów każdego z aparatów w zadaniu 18, 32 co pozwoli na odpowiednie skalkulowanie ceny.

Odpowiedź:

Numer zadania: 18

Nazwa zadania: Aparaty USG – GE

Nazwa aparatu: Ultrasonograf

Producent: GE

Typ: Logiq 5 pro

Numer seryjny: 11852541

Data następnego przeglądu: 2021-11-13

Numer zadania: 32

Nazwa zadania: Echokardiograf y - Gems

Nazwa aparatu: Echokardiograf

Producent: Gems

Typ: Vivid 4

Numer seryjny: 10844

Data następnego przeglądu: 2021-11-13

8. Dotyczy SWZ p. XVII ppkt. 2: Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „koszty towarzyszące”.

Odpowiedź:

Przez pojęcie „koszty tworzące” Zamawiający rozumie np. koszty dojazdu.

9. Dotyczy SWZ p. XVIII ppkt. 2.2 oraz załącznik nr 1 punkty III-VI: Prosimy o modyfikację zapisów poprzez dodanie sformułowania „ ... roboczych” w odniesieniu do dni.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

10. Dotyczy załącznika nr 6: Prosimy o wyjaśnienie czy dokumentacja potwierdzająca posiadane uprawnienia i kwalifikacje oznacza posiadanie uprawnień SEP oraz certyfikatów szkolenia producenta?

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

Pytania zestaw 5:

DOTYCZY PAKIETU NR 35

Dotyczy SIWZ

1. Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy dysponowania aktualną dokumentacją techniczną producenta oraz posiadaniem autoryzacji by prawidłowo realizować zakres zamówienia?

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

Dotyczy umowy paragraf 5

2. Czy zamawiający zgodzi się na dodanie kolejnego ustępu w w/w paragrafie o następującej treści:

4) W przypadku zwłoki w płatnościach powyżej 14 dni od terminu wskazanego na fakturze Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację zobowiązań umownych do momentu spłaty zaległej należności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania zestaw 6:

1. Proszę o informacje jakie są terminy do kiedy należy wykonać testy specjalistyczne dla urządzeń RTG w ramach zadań: 97, 99 i 100.

Odpowiedź:

Poniżej przedstawiamy terminy najbliższych przeglądów/testów specjalistycznych:

Aparat	Producent	Model	SN	Typ przeglądu	Następny przegląd
Gamma kamera SPECT/CT	GE	Discovery NM/CT 670 Pro + Xeleris 3.1 FULL	27067	testy specjalistyczne CT	2022-01-25
Tomograf	Toshiba	Aquilion Prime TSX-303A/BK	BKB1572188	Testy specjalistyczne RTG	2021-10-21
Aparat RTG	Philips	BV Libra	1648	Testy specjalistyczne RTG	2021-10-21
Aparat RTG	Siemens	Arcadis Orbic 3D	24098	Testy specjalistyczne RTG	2022-03-02
Aparat RTG	Siemens	typu "O" / YSIO	22277	Testy specjalistyczne RTG	2022-03-02
Aparat RTG	Siemens	MOBILET MIRA	1615	Testy specjalistyczne RTG	2021-12-09
Tomograf stożkowy	Morita	MCT-1 Accuitomo 170	CG5201	Testy specjalistyczne RTG	2022-01-28
Monitor opisowy / TK i angiografia	Eizo	RadiForce RX440	21037124	Monitor opisowy / TK i angiografia	2021-10-21
Monitor opisowy / TK i angiografia	Eizo	RadiForce RX440	21000124	Monitor opisowy / TK i angiografia	2021-10-21
Monitor opisowy / Radiologia ogólna	NEC	MD211G3	32000036TW	Monitor opisowy / Radiologia ogólna	2021-10-21
Monitor opisowy / Radiologia ogólna	NEC	MD211G3	32000079TW	Monitor opisowy / Radiologia ogólna	2021-10-21
Monitor opisowy / TK i angiografia	Eizo	RadiForce RX440	21040124	Monitor opisowy / TK i angiografia	2021-10-21
Monitor przeglądowy / TK i angiografia	NEC	LCD2190UXp	18119666UB	Monitor przeglądowy / TK i angiografia	2021-10-21
Monitor przeglądowy / TK i angiografia	NEC	LCD2190UXp	18120010UB	Monitor przeglądowy / TK i angiografia	2021-10-21
Monitor przeglądowy / TK i angiografia	CONRAC	DSC 1907-D	350907	Monitor przeglądowy / TK i angiografia	2021-10-21
Monitor przeglądowy / TK i angiografia	CONRAC	DSC 1907-D	350906	Monitor przeglądowy / TK i angiografia	2021-10-21

Pytania zestaw 7:

Dotyczy: Projekt umowy Załącznik nr 7 do SWZ, § 7 ust. 5

1. Zwracamy się z prośbą o obniżenie łącznej, maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić Strony do poziomu 10% wartości netto umowy, określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy: Projekt umowy Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy

Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy: Projekt umowy Załącznik nr 7 do SWZ

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkolenie, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenianiem się wirusa COVID-19 obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści § 7 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy: Projekt umowy Załącznik nr 7 do SWZ

Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów realizacji usługi o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi części/wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca usługi, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać usługę?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści § 3 umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytania zestaw 8:

1. BHP

W przypadku wizyt u Zamawiającego, współpraca Zamawiającego w kwestiach bhp jest kluczowa. Czy zamawiający wyraża zgodę na dodanie do § 4 ust 1 wzoru umowy postanowienia postanowień doprecyzowujących obowiązki Zamawiającego w tym zakresie:

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

2. Instrukcje i zalecenia producenta

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

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

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

3. Siła Wyższa:

Z uwagi na brak precyzyjnych regulacji we wzorze umowy dot. siły wyższej projektowanych postanowień umowy proponujemy zawarcie precyzyjnego uregulowania w tym zakresie. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie następujących postanowień do

§11:

„1. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za szkody powstałe w wyniku działania siły wyższej, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

4. Rozwiązanie Umowy

W odniesieniu do par. § 8 ust 1 Umowy – Rozwiązanie umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo powiązane obarczone obowiązkiem zapłaty kary umownej.

Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego odstąpienia, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie wykonawcy które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed wypowiedzeniem umowy również na podstawie § 8 ust 1 pkt 1) i 5) umowy Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwiona rzetelną kalkulację ryzyka.

Proponujemy zatem zmianę § 8 ust 4 zapisu: „*Odstąpienie od Umowy oraz jej wypowiedzenie następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności i wymaga uzasadnienia oraz ma skutek ex nunc, a rozwiązanie Umowy na podstawie § 8 ust 1 pkt 1), 4) i 5) powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do rozwiązania Zamawiający od umowy lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie, nie krótszym niż 4 dni.*”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Umowa o przetwarzanie danych osobowych

5. Umowa o przetwarzanie danych osobowych

W związku z wykonywaniem umowy może dojść do przekazania Wykonawcy i przetwarzania przez Wykonawcę do danych osobowych pacjentów lub personelu Zamawiającego. W takiej sytuacji zgodnie z obowiązującymi przepisami rozporządzenia o ochronie danych osobowych strony są zobowiązane zawrzeć umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych. Uprzejma prośba o informację czy Zamawiający przewiduje zawarcie takiej umowy i czy wyraża zgodę na zawarcie takiej umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie takiej umowy, jednocześnie załącza wzór takiej umowy- Załącznik nr 10 - Umowa dane osobowe.

Pytania zestaw 9:

Zwracamy się z prośbą o odpowiedź na poniższe pytanie dotyczące pakietu nr 101, Aquilion Prime, TSX-303A/BK:

Pytanie nr 1

Dotyczy SIWZ, załącznik nr 2 Formularz asortymentowo -cenowy oraz załącznika nr 7 (Projekt umowy, pakiet 101):

Zgodnie z pkt 69 załącznika nr 3 do ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, usługi napraw i konserwacji wyrobów z poz. 13, tj. wyrobów medycznych w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175, 447 i 534) dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, są objęte preferencyjną stawką podatku VAT.

Celem uściślenia rodzaju świadczonych usług oraz prawidłowego określenia stawki podatku VAT zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów SWZ, Formularza ofertowego, Formularza asortymentowo-cenowego oraz Projektowanych postanowień umowy - z użytego terminu „przeгляд” na termin, którym należy się posługiwać: „okresowe konserwacje techniczne”, zgodnie z wyżej wymienioną ustawą.

Upzejmie prosimy zatem o zmianę nomenklatury odnośnie użytego terminu „przeглядy” na „okresowe konserwacje techniczne” we wszystkich miejscach SWZ, Formularzu ofertowym, Formularzu asortymentowo-cenowym oraz Projektowanych postanowieniach umowy, w których występuje termin „przeгляд”, co jest z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia obejmuje zarówno przeгляд jak i konserwację. Jeśli podczas przeглядu producent zaleca wykonanie prac konserwacyjnych niezbędne jest ich wykonanie.

Pytanie nr 2

Dotyczy SIWZ, pkt. III.3 oraz załącznika nr 7 (Projekt Umowy, Pakiet 101) § 3 ust. 1:

Zamawiający w pkt. III Opis przedmiotu zamówienia, pkt 3 wymaga:

„Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania przedmiotu zamówienia z zachowaniem wszystkich obowiązujących w tym zakresie wymogów i standardów oraz z częstotliwością zgodnie z zaleceniami producenta oraz instrukcją obsługi, osobami posiadającymi stosowne uprawnienia i kwalifikacje do wykonywania czynności związanych z przedmiotem zamówienia”

W związku z tak postawionym wymogiem, w celu potwierdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu Tomografu komputerowego Aquilion Prime oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w ramach potwierdzenia spełniania wymogów pkt. III.3 będzie wymagał od wykonawcy legitymowania się następującymi dokumentami:

- a) Autoryzacją producenta tomografu komputerowego i/lub

- b) min. 2 osobami legitymującymi się certyfikatem wydanym przez wytwórcę i/lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, potwierdzającym kwalifikacje zawodowe do serwisu tomografu komputerowego Aquilion Prime, i/lub
- c) Zaświadczenie o dostępie do oryginalnych i nowych części dedykowanych do systemu przez producenta systemu, pochodzących z oficjalnego kanału dystrybucyjnego producenta na terenie Unii Europejskiej.

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

Pytanie nr 3

Dotyczy SIWZ, załącznik nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy, Pakiet nr 101:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dwóch przeglądów okresowych w ciągu 12 miesięcy dla tomografu komputerowego Aquilion Prime TSX-303A/BK.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wykonywania przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta.

Pytania zestaw 10:

1. Pytanie dot. SWZ roz. VIII ust. 3 i ust. 5
Jakie dokumenty ma na myśli Zamawiający pisząc: „...o których mowa w ust. 2 pkt 3”, ponieważ roz. VIII ust. 2 ma jedynie 1 pkt ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska i dokonuje podyfikacji zapisu Rozdziału VIII ust. 3 oraz ust. 5 :

Zamiast:

„3. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o których mowa w ust. 2 pkt 3 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on winnej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.

5. Dokumenty o których mowa w ust. 2 pkt 3 lub ust. 3 i 4 powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem”

Powinno być:

„3. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o których mowa w ust. 2 pkt 1 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on

winnej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.”

5. Dokumenty o których mowa w ust. 2 pkt 1 lub ust. 3 i 4 powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem”

2. Pytanie dot. Załącznika nr 1 – Formularz ofertowy pkt IX ust. 7 oraz pkt II Spis treści oferty
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisów dot. numeracji stron, ponieważ na ofertę składa się kilka załączników będących odrębnymi plikami i numeracja stron w takim przypadku traci sens?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dot. Zadania nr 68
W celu wymogu dostarczenia harmonogramu przeglądów, wnosimy o podanie daty ostatniego wykonanego przeglądu urządzenia z zadania nr 68?

Odpowiedź:

Data ostatniego przeglądu: 2021.01.14.

Pytania zestaw 11:

Dotyczy zapisów SWZ – rozdział VI, pkt. 1.4.

1. Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu autoryzacji dla zadania 70 i 77.
Jako autoryzowany przedstawiciel producenta, pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na kwestie związane z wykonywaniem serwisu przez podmioty nieuprawnione. Podkreślamy, że umożliwienie osobom nieuprawnionym przez Producenta sprzętu medycznego wykonywania przeglądów, napraw oraz wymiany części zamiennych niewiadomego pochodzenia, jednoznacznie wiąże się z nie wypełnieniem przez użytkownika Sprzętu zapisów instrukcji jego użytkowania.
Wskazujemy, że niniejsze wymaganie nie narusza zasady równego traktowania, gdyż każdy zainteresowany może odbyć przedmiotowe szkolenie u producenta i uzyskać stosowny certyfikat. W szczególności dotyczy to czynności związanych z fachową instalacją wyrobu, jego okresową konserwacją, okresową lub doraźną, stosownie do potrzeb obsługą serwisową, aktualizacją oprogramowania wyrobu, jeżeli je posiada, także okresowymi lub doraźnymi przeglądami, regulacjami, kalibracjami (ustaleniami zależności pomiarowych), wzorcowniami, weryfikacją lub kontrolą bezpieczeństwa, jeżeli nie mogą one być wykonane przez użytkownika wyrobu we własnym zakresie

Odpowiedź:

Podmiot realizujący usługę przeglądów okresowych aparatury medycznej winien spełniać warunki opisane w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Używanie i utrzymywanie wyrobów, Art. 90.

Pytania zestaw 12:

Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 2 – zadanie 70

1. Prosimy o podanie szczegółowego wykazu (nazwa, symbol katalogowy, numer seryjny) wszystkich elementów wchodzących w skład poz. 1 (Miscrospeed UNI 1200). W poniższej tabeli przedstawiamy Państwa urządzenia, które widnieją w naszym systemie. Bardzo prosimy o weryfikację i wyszczególnienie co wchodzi w skład przeglądu poz. 1 w zadaniu 70.

Nazwa produktu	Produkt	Nr seryjny
Uchwyt wygięty HI-LINE	GB771R	993
TREPAN CZASZKI 9/12MM KOŃCÓWKA HUDSON	GB302R	50194
TREPAN CZASZKI 9/12MM KOŃCÓWKA HUDSON	GB302R	50242
TREPAN CZASZKI 9/12MM KOŃCÓWKA HUDSON	GB302R	51773
MICROSPEED UNI XS SILNIK HIGHSPED	GD675	2814
MICROSPEED UNI STEROWANIE NOŻNE 1 PEDAL	GD668	2770
MICROSPEED UNI SILNIK TREPANACYJNY	GD685	1737
MICROSPEED UNI MICRO 150 SILNIK	GD678	4443
MICROSPEED UNI KABEL SILN.D.STEROW.NOŻNY	GD672	7672
MICROSPEED UNI KABEL SILN.D.STEROW.NOŻNY	GD672	7678
MICROSPEED UNI JEDN.STEROW.Z JEDN.CHŁOD.	GD670	6185
MICRO-LINE UCHWYT PIŁY WZDŁUŻ.B.BRZESZ.	GB130R	6072
HI-LINE XS UCHWYT ODGIETY III	GB758R	4292
HI-LINE XS UCHWYT ODGIETY II	GB757R	5284
HI-LINE XS UCHWYT KRANIOTOMU	GB740R	5027
HI-LINE XS UCHWYT KRANIOTOMU	GB740R	874
HI-LINE XS OSŁONA OPONY STALA II	GB742R	4252

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że lista składników znajduje się w Załączniku nr 2- Arkusz asortymentowo-cenowy.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie postępowania:

https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olszyn/proceedings