



EZ.272.010.2022

Wrocław, dnia 10.06.2022r.

EZ/411/22

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na usługi konserwacji, przeglądów i napraw aparatury medycznej (sygnatura sprawy: **EZ/244/EM/22**)

Dyrekcja Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, informuje, że do ww. postępowania zostały złożone pytania. W związku z powyższym zgodnie z art. 135 i 137 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SWZ:

Pytanie 1

“Pytanie do zadania nr 9:

Czy ze względu na zakończenie okresu wsparcia Producenta, Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Zadania 9 pozycji 2 i 4 i utworzenie tym samym osobnego zadania ustanawiając dla niego przewidywany czas trwania umowy do 31.12.2022, alternatywnie czy w przypadku braku dostępności części zamiennych wynikających z zakońzonego okresu wsparcia Producenta dla pozycji 2 i 4 w Zadaniu 9, Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie na czas trwania umowy ww. urządzeń, urządzeniami o takich samych lub wyższych parametrach, bez dodatkowych kosztów po stronie Zamawiającego?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z Zadania 9 pozycji 2 i 4. Jednocześnie Zamawiający wyraża zgodę w przypadku braku dostępności części zamiennych wynikających z zakońzonego okresu wsparcia Producenta dla pozycji 2 i 4 w Zadaniu 9 na zastąpienie na czas trwania umowy ww. urządzeń, urządzeniami o takich samych lub wyższych parametrach.

Pytanie 2

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 14 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego kary umowne:

1) w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części brutto umowy, wskazanej w § 6 ust. 1, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

2) w wysokości 2,5% wartości brutto umowy, wskazanej w § 6 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca naruszy zapisy § 8 umowy,

3) w wysokości 0,1% wartości brutto niewykonanej usługi, za każdy dzień rozpoczęty zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej usługi

4) w wysokości 0,1% wartości brutto umowy, wskazanej w § 6 ust. 1 w przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wynagrodzenia zgodnie z §12 ust. 10”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

Pytanie 4

„3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od momentu zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy stanowiącej integralną część SWZ.

Pytanie 5

„Pytanie 1 do zadania nr 2.

Czy w celu dokładnej identyfikacji urządzeń pozwalającej na przedstawienie prawidłowej oferty, Zamawiający poda numery seryjne urządzeń z zadania nr 2?”

Odpowiedź: Zamawiający poniżej zamieszcza tabelę z danymi.

Nazwa urządzenia	Typ	Nr Seryjny
Respirator	Evita V300	ASHA-0059
Respirator	Evita V300	ASHA-0060
Respirator	Evita V300	ASHA-0054
Respirator	Evita V300	ASHA-0055
Respirator	Evita V300	ASHA-0046
Respirator	Evita V300	ASHA-0050
Respirator	Evita V300	ASHA-0029
Respirator	Evita V300	ASHA-0051
Respirator	Evita V300	ASHA-0053
Respirator	Evita V300	ASHA-0045
Respirator	Evita V300	ASHA-0044
Respirator	Evita V300	ASHA-0049
Respirator	Evita V300	ASHA-0048
Respirator	Evita V300	ASHA-0028
Respirator	Evita V300	ASHA-0056
Respirator	Evita V300	ASHA-0043
Respirator	Evita V300	ASHA-0057
Respirator	Evita V300	ASHA-0058
Respirator	Evita V300	ASHA-0064
Respirator	Evita V300	ASHA-0065
Respirator	Evita V300	ASHA-0066
Respirator	Evita V300	ASHA-0061
Respirator	Evita V300	ASHA-0062
Respirator	Evita V300	ASHA-0063
Respirator	Evita V300	ASHA-0052
Respirator	Evita V300	ASHA-0047



**DOLNY
ŚLĄSK**

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Pytanie 6

„Pytanie 2 do zadania nr 2

W przedmiotowym zadaniu znajdują się respiratory Evita V300 oraz Oxylog 3000 Plus. W trakcie procedury przeglądu wymaganej przez producenta dla respiratorów z tego zadania, konieczne jest wykonanie kalibracji zaworów dozujących, czujników ciśnienia oraz czujników tlenu PATO. Wykonanie tych czynności możliwe jest jedynie z poziomu oprogramowania serwisowego Service Connect, które umożliwia dostęp do trybu serwisowego urządzenia. Czy w celu zachowania zgodności z procedurą przeglądu producenta oraz ustawą o wyrobach medycznych, Zamawiający będzie wymagał od wszystkich wykonawców przeprowadzenia przeglądu zgodnie z procedurą i wymogami producenta urządzeń?”

Odpowiedź: Zamawiający w § 3 ust. 9 Wzoru umowy 1 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy” określił wymogi i ich nie zmienia tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych będzie następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 7

„Pytanie 3 do Wzór umowy nr 1 (Załącznik 3)

W § 3, „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, Zamawiający wymaga oświadczenia iż Wykonawca posiada kwalifikacje i uprawnienia wymagane do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy, Czy w kontekście zadania nr 2 i 3 Zamawiający wymaga aby kwalifikacje i uprawnienia były nadane przez producenta sprzętu lub jednostki przez niego uprawnione?”

Odpowiedź: Zamawiający w § 3 ust. 9 Wzoru umowy 1 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy” określił wymogi i ich nie zmienia tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych będzie następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 8

„Pytanie 4 do Wzór umowy nr 1 (Załącznik 3)

Czy w ramach miarkowania kar umownych, Zamawiający zgodzi się na zmianę wysokości kary opisanej w § 14, ust. 1, pkt 1) z 5% na 1% wartości brutto umowy?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

„Pytanie 5 do Wzór umowy nr 1 (Załącznik 3)

Czy w ramach miarkowania kar umownych, Zamawiający zgodzi się na zmianę wysokości kary opisanej w § 14, ust. 1, pkt 3) z 0,1% na 0,01% wartości brutto umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy? Proponowane przez Zamawiającego poziomy kar są znacznie wyższe od powszechnie stosowanych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

„Pytanie 6 do Wzór umowy nr 1 (Załącznik 3)

Pytanie dot. zadania nr 2 i 3. W § 3, ust. 11, Zamawiający wymaga aby dostarczone części zamienne i materiały eksploatacyjne niezbędne do wykonania przedmiotu umowy nie były starsze niż 6 miesięcy. Czy w celu respektowania tego obowiązku przez wszystkich Wykonawców, Zamawiający potwierdza możliwość przeprowadzenia kontroli dostarczonych części zamiennych i

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

materiałów eksploatacyjnych poprzez sprawdzenie dat na opakowaniach lub bezpośrednio na częściach i materiałach eksploatacyjnych?”

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza możliwość przeprowadzenia kontroli realizacji wszystkich aspektów umowy na etapie jej realizowania.

Pytanie 11

„Pytanie nr 1, dot. Załącznika nr 2 do SWZ (Formularz cenowy)

Wnosimy o zmianę ilości przeglądów z 3 na rok, na 2 na rok dla pakietu nr 8, zgodnie z aktualnym zaleceniem producenta i uwzględnienie zmiany w załączniku nr 2 Formularz cenowy. Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się do zmiany ilości przeglądów w ciągu roku, jeśli nowe wytyczne producenta zmieniają się w tym zakresie.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji „Formularza cenowego – Naprawy, Konserwacje” w tym zakresie.

Pytanie 12

„Pytanie nr 2, dot. Załącznika nr 2 do SWZ (Formularz cenowy)

Czy Zamawiający nie dokonał omyłki pisarskiej w formularzu cenowym Zał. nr 2 dla konserwacji i napraw, jeśli chodzi o sposób obliczania kolejnych komórek (wiersz 4)? Szczególnie Wykonawca ma wątpliwości co w pisać jako wartość netto za szt. i kwota j. VAT za m-c.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji „Formularza cenowego – Naprawy, Konserwacje” w tym zakresie.

Pytanie 13

„Pytanie nr 3, dot. Załącznika nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Wnosimy o modyfikację §3 ust. 11 jak następuje:

W okresie świadczonej usługi Wykonawca wykona przeglądy techniczne z częstotliwością zgodną z zaleceniami producenta, w terminach uzgodnionych z Zamawiającym.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji §3 ust. 11 Wzoru umowy nr 4. W załączeniu zmieniony Wzór umowy nr 4.

Pytanie 14

„Pytanie nr 4, dot. Załącznika nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Wnosimy o modyfikację §9 ust. 1, tak aby okres gwarancji był zgodny z okresem gwarancji producenta, czyli 6 miesięcy, co pozwoli Wykonawcy złożenie bardziej korzystnej oferty.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji §9 ust. 1 Wzoru umowy nr 4. W załączeniu zmieniony Wzór umowy nr 4. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji „Oferty Wykonawcy” w tym zakresie.

Pytanie 15

„Pytanie nr 5, dot. Załącznika nr 2 do Załącznika nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

W celu doprecyzowania zakresu serwisu wnosimy o potwierdzenie że wymiana magnezu, hel i układ wody lodowej oraz klimatyzacji nie jest przedmiotem niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Wymienione elementy infrastruktury, nie są przedmiotem niniejszej umowy.

Pytanie 16

„Pytanie nr 6, dot. Załącznika nr 2 do Załącznika nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Czy w ramach aktualizacji systemu rezonansu Zamawiający, wymaga aby Wykonawca zainstalował najnowszą, komercyjną wersję oprogramowania systemu, aktualnie R5.8?”

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Odpowiedź: Zamawiający wymaga zainstalowania najnowszej wersji oprogramowania systemu, zalecanej przez producenta.

Pytanie 17

„Pytanie nr 7, dot. SWZ (Warunki udziału w postępowaniu)

Czy w celu ochrony interesów Zamawiającego, a przede wszystkim mając w trosce należyte wykonanie usług, bezpieczeństwo pacjentów i personelu, Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy, który nie będzie autoryzowanym Wykonawcą, posiadania:

- aktualnych instrukcji serwisowych w wersji elektronicznej i papierowej
- umowy licencyjnej uprawniającej do dysponowania kluczami i/lub kodami serwisowymi w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia
- umowy licencyjnej uprawniającej do dysponowania dokumentacją techniczną Wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia?”

Odpowiedź: Zamawiający w § 3 ust. 9 Wzoru umowy 1, 2 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 10 Wzoru umowy 3, 4, 5 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 7 Wzoru umowy 6 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, określił warunki i ich nie zmienia tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych będzie następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 18

„Pytanie nr 8, dot. SWZ (Warunki udziału w postępowaniu)

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponował odpowiednią kadrą pracowniczą posiadającą kwalifikacje do wykonania przedmiotu zamówienia i doświadczenie zawodowe tj. dysponował co najmniej dwoma pracownikami, którzy posiadają uprawnienia, udokumentowane certyfikatem ze szkoleń u producenta? Czy Zamawiający wymaga przedłożenia tych certyfikatów potwierdzających szkolenia na etapie składanie ofert?”

Odpowiedź: Zamawiający w § 3 ust. 9 Wzoru umowy 1, 2 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 10 Wzoru umowy 3, 4, 5 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 7 Wzoru umowy 6 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, określił warunki i ich nie zmienia tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych będzie następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 19

„Pytanie nr 9, dot. SWZ (Warunki udziału w postępowaniu)

Czy inżynierowie Wykonawcy w ramach wykonywania usług i w celu jasnej komunikacji z użytkownikiem mają posługiwać się językiem polskim?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga komunikacji w j. polskim.

Pytanie 20

„Pytanie nr 10, dot. SWZ (przesłanki wykluczenia)

Mając na względzie interes Zamawiającego w wyborze oferty rzetelnego i wiarygodnego Wykonawcy, dającego rękojmię należytego wykonania przedmiotu zamówienia oraz uczciwą konkurencję, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w postępowaniu mają zastosowanie przesłanki wykluczenia Wykonawcy zawarte w art. 109 ustawy z dnia 19 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) oraz wprowadzenie do SWZ zapisu:

„Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych w art. 109 ustawy z dnia 19 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 109 ust. 1 pkt 2-5 i 7-10, jeżeli

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wskazane w art. 110 ust. 2 Pzp. Zamawiający oceni, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 Pzp są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

„Pytanie nr 11, dot. Załącznik nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

„Pytanie nr 12, dot. Załącznik nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

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 serwis.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści wzoru umowy"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

„Pytanie nr 13, dot. Załącznik nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

„Pytanie nr 14, dot. Załącznik nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Prosimy o odpowiedź, 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 nieprzekraczającej 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 nie wyraża zgody.

Pytanie 25

„Pytanie nr 15, dot. Załącznik nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy zapisów dotyczących Prawa własności intelektualnej i przemysłowej:

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

a. W przypadku wymiany części zamiennych

(1) w razie zaistnienia roszczenia osoby trzeciej, Zamawiający i Wykonawca przystąpią do wzajemnych konsultacji co do zakresu i trybu podjęcia środków prawem przewidzianych względem roszczenia osoby trzeciej. W przypadku nieosiągnięcia porozumienia w terminie 7 dni od rozpoczęcia konsultacji w tym zakresie, obowiązywać będzie tryb opisany poniżej w pkt. (2).

(2) Zamawiający przekazuje Wykonawcy wyłączną kontrolę nad postępowaniem w sprawie roszczenia oraz będzie świadczył na rzecz Wykonawcy wszelką możliwą pomoc jeśli Wykonawca tego zażąda.

b. W przypadku uznania roszczenia osoby trzeciej za zasadne Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do

(i) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z wymienionej części

(ii) zastąpienia lub zmodyfikowania wymienionej części w celu uniknięcia naruszenia lub

(iii) zapłaty odszkodowania w wysokości zasądzonej prawomocnym wyrokiem sądu i nieprzekraczającej trzykrotności wartości brutto umowy."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

„Pytanie nr 16, dot. Załącznik nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

„Pytanie nr 17, dot. Załącznika nr 2 do Załącznika nr 3c do SWZ (Wzór umowy nr 4)

Czy w ramach aktualizacji systemu IntelliSpace Portal Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zainstalował najnowszą, komercyjną wersję oprogramowania systemu, aktualnie v12, wraz z przeniesieniem licencji na nowy serwer aplikacyjny dostarczany w ramach umowy serwisowej?"

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zainstalowania najnowszej wersji oprogramowania systemu, zalecanej przez producenta.

Pytanie 28

„1. Pytanie dot. Załącznika nr 3a do SWZ Wzór umowy nr 3a (pakiet 6), §9, ust. 12

Prosimy o dodanie, celem doprecyzowania, że okres rękojmi jest równy okresowi gwarancji."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

„2. Pytanie dot. Załącznika nr 2 do umowy, Minimalny zakres czynności serwisowych, pakiet 6 i 7

Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca ma obowiązek posiadania umowy/dokumentu potwierdzającego legalność nabycia kodów serwisowych i ich używania.

Zwracamy uprzejmie uwagę, że spotykana jest praktyka oświadczenia o posiadaniu kodów "ściągniętych z internetu" - pragniemy podkreślić, że dedykowane oprogramowanie serwisowe jest własnością [REDAKTOWANE] posiadającym pełnię praw z zakresu praw własności intelektualnej do jego treści, a korzystanie z niego może się odbywać wyłącznie na podstawie odrębnie zawartej umowy licencyjnej. Kody licencyjne nie są udostępniane przez producenta lub jego przedstawiciela "do ściągnięcia z internetu". Podjęcie wykonania przeglądu/serwisu przez podmiot nieposiadający ww. oprogramowania może oznaczać, że podmiot ten nie wykona prawidłowo wyżej opisanej czynności, co może spowodować bezpośrednie zagrożenie zdrowia pacjentów i personelu oraz może prowadzić do przedwczesnego zużycia się aparatu i w konsekwencji kosztownych napraw. Nieautoryzowane obejście haseł i kodów stanowi naruszenie prawa, w tym prawa autorskiego."

Odpowiedź: Potencjalny Wykonawca ma obowiązek posiadania wszelkich dokumentów, czy licencji do zgodnego z prawem prowadzenia działalności i realizacji umowy.

Zamawiający wyjaśnia, że w wyczerpieniu znajdowała się nazwa Wykonawcy zadającego pytanie.

Sporządziła: Zofia Dombrowska

Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej

ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl

www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Pytanie 30

„3. Pytanie dot. Załącznika nr 2 do umowy, Minimalny zakres czynności serwisowych, pkt 6 Pomoc aplikacyjna, pakiet 7
Prosimy o potwierdzenie, że wymagane szkolenie dla aparatów z pakietu nr 7 ma być przeprowadzone przez inżyniera, który posiada aktualne szkolenia wystawione przez producenta lub jednostkę szkolącą upoważnioną przez producenta do przeprowadzania szkoleń serwisowych dla aparatów w pakiecie 7 a nie dowolna osoba bez uprawnień.”

Odpowiedź: Zamawiający w § 3 ust. 9 Wzoru umowy 1, 2 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 10 Wzoru umowy 3, 4, 5 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 7 Wzoru umowy 6 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, określił warunki i ich nie zmienia tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych będzie następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 31

„4. Pytanie dot. Załącznika nr 2, Minimalny zakres czynności serwisowych, pakiet 7
Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga by osoby które będą wykonywać czynności serwisowe były przeszkolone przez producenta sprzętu lub jednostkę szkolącą upoważnioną przez producenta do przeprowadzania szkoleń serwisowych dla aparatów w pakiecie 7 a nie dowolne osoby bez uprawnień.”

Odpowiedź: Zamawiający w § 3 ust. 9 Wzoru umowy 1, 2 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 10 Wzoru umowy 3, 4, 5 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, § 3 ust. 7 Wzoru umowy 6 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy”, określił warunki i ich nie zmienia tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług okresowych przeglądów technicznych będzie następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 32

„5. Pytanie dot. Załącznika nr 2, Formularz cenowy – naprawy, konserwacje, pakiet 7
Czy Zamawiający wymaga, aby zakres umowy dla pakietu nr 7 obejmował również wskazane stacje:
AXIOM Sensis Hemo LOW sn 20501, syngo X-WP sn 15131 oraz Sensis Lite sn 80007 ?”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 33

„6. Pytanie dot. Załącznika nr 2, Formularz cenowy – przeglądy, pakiet 6
Czy Zamawiający wymaga aby zakres umowy dla pakietu nr 6 obejmował również aparat usg Acuson 300 sn 349097, który jest częścią składową aparatu Litotryptor Modularis Variostar?”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymagał i wymaga aby wszystkie części składowe aparatu Litotryptor Modularis Variostar były w zakresie umowy.

Pytanie 34

„7. Pytanie dot. Załącznika nr 7, UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH, § 6, ust. 1
Prosimy o zastąpienie ust. 1 następującymi zapisami:

(1) Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

(2) Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem

(3) Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.

(4) Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

(5) W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.

(6) W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciężących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciężących na podprzetwarzającym.

(7) W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.

(8) W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyrażnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.

Uzasadnienie

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń (które mogą mieć siedzibę poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dokonuje modyfikacji Załącznika nr 7 Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych w zakresie § 6 W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 7.

Pytanie 35

„Dotyczy zapisów SWZ – rozdział V, pkt. 3d)

1. Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu w zakresie odbycia szkoleń w zakresie przeglądów sprzętu wyszczególnionego w zadaniach nr 10 i 11, będącego przedmiotem niniejszego postępowania, wystawionego przez producenta sprzętu lub autoryzowanego przedstawiciela producenta.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający określił wymogi w SWZ i ich nie zmienia, jednocześnie określił w § 3 ust. 7 Wzoru umowy nr 6 tj. „Wykonawca gwarantuje, że wykonanie usług napraw sprzętu następowało zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach, zgodnie z wymaganiami producentów aparatury i sprzętu medycznego oraz zachowaniem przepisów BHP i P.poż. przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje.”

Pytanie 36

„Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 3e – par. 3, pkt. 20

2. Prosimy o zmianę zapisu w par. 3, pkt. 20, ppkt b) na „zakończenie usuwania awarii nie może nastąpić później niż w czasie 7-10 dni roboczych od dnia dokonania przez Zamawiającego zgłoszenia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający określił w § 3 ust. 20 pkt. a), b), c), Wzoru umowy nr 6 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy” wymogi i ich nie zmienia.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

Pytanie 37

„Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 3e – par. 3, pkt. 20

3. Prosimy o dodanie zapisu w par 3, pkt. 20 „W przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy czas usunięcia awarii może się wydłużyć do 21 dni. W przypadku braku możliwości wykonania naprawy w terminie, Wykonawca zobowiązany jest udostępnić Zamawiającemu urządzenie zastępcze o takich samych lub zbliżonych parametrach pracy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający określił w § 3 ust. 20 pkt. a), b), c), Wzoru umowy nr 6 „Obowiązki Wykonawcy związane z realizacją umowy” wymogi i ich nie zmienia.

Pytanie 38

„Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 3e – par. 7, pkt. 2

4. Prosimy o zmianę zapisu w par. 7, pkt 2 na „Wykonawca wystawi Zamawiającemu fakturę za wykonane naprawy nieprzekraczające wynagrodzenia wskazanego w §6, pkt. 1 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający określił w § 7 ust. 2 Wzoru umowy nr 6 „Regulowanie należności” wymogi i ich nie zmienia.

Pytanie 39

„Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 3e – par. 9, pkt. 1

5. Prosimy o zmianę zapisu w par. 9, pkt 1 na „...i na okres 6 miesięcy na wymienione części”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji § 9 ust. 1 Wzoru umowy nr 6. W załączeniu zmieniony Wzór umowy nr 6. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji „Oferty Wykonawcy” w tym zakresie.

Pytanie 40

Dotyczy zapisów SWZ – załącznik nr 3e – par. 12, pkt. 3

6. Prosimy o zmianę zapisu w par. 12, pkt. 3 „W przypadku niewykorzystania wartości umowy wskazanej w §6, pkt. 1 niniejszej umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy...”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji Wzoru umowy Nr 6 w powyższym zakresie.

Pytanie 41

„Pytanie nr 1 – dotyczy Zadań nr 4, 5, oraz 6

w zakresie zapisów Zał. nr 2 do umowy w odniesieniu do Zadań 4, 5 oraz 6 (pkt 5 tiret 3),

cyt. „Umowa zapewnia pracę inżyniera posiadającego certyfikat ze szkolenia serwisowego wydany przez producenta lub autoryzowany przez producenta ośrodek szkoleniowy serwisu w normalnych godzinach wykonywania usług serwisowych to jest od poniedziałku do piątku”

Wnosimy o zastosowanie zasady równoważności w odniesieniu do certyfikatu potwierdzającego odbycie szkolenia z zakresu serwisu aparatów wskazanych w Zadaniach nr 4, 5, 6) wydanego przez producenta lub autoryzowany przez producenta ośrodek szkoleniowy w postaci certyfikatu potwierdzającego odbycie szkolenia z zakresu serwisu aparatu w podmiocie posiadającym wdrożony system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych ISO 13485:2016.

Nasi inżynierowie są przeszkoleni i posiadają imienne certyfikaty, na podstawie których wielokrotnie braliśmy udział w przetargach oraz rzetelnie wykonujemy usługi przeglądów i napraw sprzętu. Posiadamy dostęp do oryginalnych części zamiennych do aparatów stanowiących przedmiot zamówienia.

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

Wskazujemy, że kryterium oceny Zamawiającego - wyrażone w SWZ – premiuje już dodatkowo wykonawców autoryzowanych w postaci 40 % z tytułu posiadania certyfikatu autoryzacji.

Zgoda pozwoli na zwiększenie konkurencyjności postępowania poprzez możliwość złożenia ofert przez Wykonawców - serwisów niezależnych od producenta.”

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ wymogi i ich nie zmienia.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Pytanie 42

„Pytanie nr 2 – dotyczy Zadań nr 4, 5, oraz 6

Czy na potwierdzenie posiadanego doświadczenia Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca prowadził działalność gospodarczą w zakresie objętym przedmiotem zamówienia przez minimum 36 miesięcy przed datą złożenia oferty?

Serwis aparatury do diagnostyki obrazowej z uwagi na jego złożoność techniczną oraz wpływ na życie i zdrowie pacjentów, wymaga stosownego doświadczenia zawodowego.”

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ wymagania i ich nie zmienia.

Pytanie 43

„Pytanie nr 1

SWZ - Załącznik Nr 2 do SWZ

Zadanie 8 – wersja oprogramowania rezonansu Ingenia Philips 2014.

W celu prawidłowej kalkulacji ceny oferty, prosimy o podanie wersji oprogramowania rezonansu Ingenia Philips 2014, będącego przedmiotem zamówienia w zakresie Zadania nr 8.”

Odpowiedź: Wersja oprogramowania rezonansu aktualnie to: 5.4.1.3

Pytanie 44

„Pytanie nr 2

SWZ, pkt. XXIII - OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT – autoryzowany serwis

Wnosimy o wykreślenie kryterium oceny ofert dotyczącego posiadania przez wykonawcę autoryzacji producenta z uwagi na jego niezgodność z przepisami Prawa zamówień publicznych.

Wskazujemy, że zgodnie z art. 241 ust. 1 PZP kryteria oceny ofert muszą być związane z przedmiotem zamówienia, a zgodnie z art. 241 ust. 3 PZP nie mogą one dotyczyć właściwości wykonawcy, w szczególności jego wiarygodności ekonomicznej, technicznej lub finansowej.

W odniesieniu do powyższego należy wskazać, że posiadanie autoryzacji to jedynie wyraz sformalizowania relacji z producentem sprzętu, a nie mierzalny przez Zamawiającego parametr jakościowy. Nie ulega bowiem wątpliwości, że wykonawca może świadczyć usługi najwyższej jakości, a mimo to nie być podmiotem autoryzowanym – nadanie autoryzacji nie jest bowiem bezinteresownym wyrazem uznania ze strony producenta, a efektem wejścia w bezpośrednią, wertykalną relację biznesową.

Niedopuszczalność stosowania wskazanego kryterium oceny ofert potwierdza orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej. W zapa-
dłym na gruncie poprzednio obowiązującej ustawy Prawo zamówień publicznych wyroku z 14 lutego 2020 roku, sygn. akt KIO
203/20, skład orzekający wskazał, że zaskarżone kryterium oceny ofert należało uznać za niezgodne z art. 91 ust. 3 ustawy Pzp.
Po pierwsze wskazać należy już samo literalne brzmienie postanowień SIWZ określających to kryterium wskazuje, że Zamawia-
jący odwołuje się w nim do właściwości wykonawcy. Jak bowiem podał Zamawiający w SIWZ, wykonawca oferujący autoryzację
lub upoważnienie przez wytwórcę otrzyma dodatkowe punkty, a wykonawca nie posiadający autoryzacji lub upoważnienia nie
otrzyma punktów. Zatem kryterium dotyczące autoryzacji odnosi się wprost do cech wykonawcy - to wykonawca posiada autory-
zację producenta lub jej nie posiada.

Jednocześnie wskazujemy, że w przypadku, gdy Zamawiający (co zrozumieli) chce mieć pewność,
iż przedmiot zamówienia będzie realizowany przez wykonawcę zapewniającego najwyższą jakość usług, możliwe jest określenie
alternatywnego kryterium mającego faktyczny wpływ na realizację zamówienia. W konsekwencji proponujemy zniesienie Kryte-
rium Autoryzacji i zastąpienie go następującym kryterium:

Gwarancja na wymienione części – 40%

12 miesięcy – 0 pkt

13 - 24 miesięcy – 20 pkt

25 - 36 miesięcy – 30 pkt

37 - 48 miesięcy – 40 pkt

Gwarancja na części z pewnością będzie bardziej korzystna dla Zamawiającego niż Wykonanie usług przez autoryzowany serwis.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na sytuację zaistniałą w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na obsługę serwisową 4 tomografów komputerowych marki GE na okres 2 lat (znak: DZPU.2632.15.2022), prowadzonym przez Wielospecjalistyczny Szpital Wojewódzki w Gorzowie Wlkp (link do postępowania: <https://miniportal.uzp.gov.pl/Postepowania/3508896b-af6a-4803-8ebc-97260d76a301>)

W postępowaniu złożono 2 oferty:

- 1) Wykonawca niezależny od producenta (bez autoryzacji producenta): 1 457 740,80 zł
- 2) Autoryzowany serwis producenta: 1 935 115,20 zł

W dniu 27.04.2022 r. Zamawiający zamieścił na swojej stronie internetowej informację o wyborze najkorzystniejszej oferty: tj. oferty Autoryzowanego serwisu o ponad 470 000,00 zł droższej od oferty Wykonawcy niezależnego od producenta, z powodu przyznania w kryteriach oceny ofert 20 % za 2 certyfikaty producenta tomografów.

Zwracamy uwagę, że pozostawienie obecnego kryterium odnosi się do właściwości wykonawcy i preferuje jedynie autoryzowany serwis producenta.

Zgoda na powyższe modyfikacje zapewni Państwu otrzymanie co najmniej 2 ofert w w/w postępowaniu, co z pewnością przełoży się na uzyskanie korzystnej dla Zamawiającego ceny oferty oraz jakości świadczonych usług serwisowych (części z dłuższą gwarancją)."

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ kryteria oceny i ich nie zmienia.

Pytanie 45

„Pytanie nr 3

Dot. Załącznik Nr 2 do Umowy nr (Minimalny zakres czynności serwisowych dla rezonansu),

pkt. 4 Modyfikacje - 2), 3) – aktualizacje i modyfikacje

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wykonał:

- 2) regularne wykonanie zalecanych przez producenta aktualizacji software'u systemowego i aplikacyjnego,
- 3) zalecane przez producenta modyfikacje urządzenia. Po aktualizacji system MR ma działać pod kontrolą systemu Microsoft Windows 10 lub nowszego.

Wiedzę na temat aktualizacji i modyfikacji oprogramowania/urządzenia posiada jedynie producent sprzętu. Zamawiający stawiając ww. wymaganie powinien przekazać pełną informację na temat zakresu planowanej aktualizacji. Brak powyższej informacji stanowi poważne uchybienie oraz ma istotny wpływ na możliwość prawidłowej wyceny ww. zamówienia przez Wykonawców niezależnych od Producenta.

Jednocześnie, uzależnienie udziału w postępowaniu Wykonawcy od Producenta stanowi naruszenie art. 16 ustawy Pzp, która mówi, że: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz w sposób przejrzysty i proporcjonalny”

W wyroku KIO nr 1817/19 z dn. 01.10.2019 r. Izba wskazała, iż w okoliczności, w której skalkulowanie i złożenie oferty przez Wykonawcę w postępowaniu uzależnione są od wiedzy i woli Producenta, stanowi o braku równowagi konkurencyjnej pomiędzy podmiotami. Ponadto w wyroku z dn. 1.06.2017 r. Sąd Okręgowy wskazał, iż zaniechanie wystarczającego opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności odsyłanie do informacji posiadanych przez inne podmioty, stanowi naruszenie art. 29 ust 1 ustawy PZP.

Wskazany zakres dot. modyfikacji urządzenia jest możliwy do wykonania jedynie przez producenta ww. urządzenia. W związku z powyższym połączenie usługi serwisowej wraz z modyfikacją urządzenia, który nie jest bezpośrednio związany z wykonywaniem usług w postaci przeglądów i napraw rezonansu magnetycznego, świadczy o dopuszczeniu do udziału w postępowaniu jedynie producenta ww. aparatu tj. podmiotów z grupy kapitałowej Philips.

Pozostawienie ww. zapisu w obecnym kształcie dopuści do udziału w przetargu jedynie producenta firmę Philips, natomiast wykluczy Wykonawców, niezależnych od producenta, posiadających wiedzę i doświadczenie w serwisowaniu rezonansów magnetycznych MR Ingenia.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dokonanie zmiany w treści SWZ i wykreślenie z Załącznika nr 2 do Umowy nr (Minimalny zakres czynności serwisowych dla rezonansu) zakresu dot. aktualizacji oraz modyfikacji urządzenia.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

Zgodnie z ustawą PZP przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Zgodnie z art. 75 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych, to wytwórca jest obowiązany zapewnić, że autoryzowany przedstawiciel oraz każdy inny podmiot upoważniony przez wytwórcę do działania w jego imieniu w sprawach incydentów medycznych i w sprawach dotyczących bezpieczeństwa wyrobu będą realizowali zewnętrzne działania korygujące dotyczące bezpieczeństwa - Field Safety Corrective Action.

Innymi słowy, to wytwórca (producent) sprzętu jest ustawowo zobowiązany do bezpłatnego dokonywania bieżących aktualizacji w zakresie koniecznym dla zapewnienia bezpieczeństwa aparatu jego produkcji."

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ wymogi i ich nie zmienia. Zamawiający w celu zachowania należytej staranności wymaga, aby w czasie eksploatacji system działał z największą wydajnością i gwarantował maksymalne bezpieczeństwo zarówno dla personelu Zamawiającego jak i pacjentów oraz zapewnił dostęp do aktualnie wprowadzanych możliwości diagnostycznych. W związku z tym, iż prawidłowe serwisowanie zgodne z zaleceniami producenta jest podstawą zapewnienia bezpieczeństwa pracy, Zamawiający wymagał i wymaga także aby w ramach usług serwisowych, Wykonawca dokonał instalacji legalnego, najnowszego oprogramowania dostępnego dla tego urządzenia, czyli oprogramowania w wersji 5.7 lub nowszej. Ponadto, wg wiedzy Zamawiającego, dokonywane są także aktualizacje nieobowiązkowe, ale zalecane przez Producenta, które mają na celu zwiększenie wydajności, komfortu i ergonomii pracy na rezonansie, a nie tylko te obowiązkowe, związane z bezpieczeństwem. Zatem celem Zamawiającego jest nie tylko utrzymanie stanu posiadanego rezonansu, lecz także zapewnienie dostępu do najbardziej aktualnych wersji oprogramowania sterującego urządzeniem dla zwiększenia jego wydajności.

Pytanie 46

Pytanie nr 4

Dot. Załącznik Nr 2 do Umowy nr (Minimalny zakres czynności serwisowych dla rezonansu), pkt. 7 Usługa świadczenia serwisu pogwarancyjnego IntelliSpace Portal.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie do osobnego zadania zakresu opisanego w pkt. 7 Zał. Nr 2 do Umowy nr (Minimalny zakres czynności serwisowych dla rezonansu).

Pragniemy zaznaczyć, że pozostawienie w obecnej formie opisu przedmiotu zamówienia spowoduje brak możliwości złożenia oferty w rzeczonym postępowaniu dla podmiotów innych niż producent urządzenia. Należy również zauważyć, iż serwis rezonansu magnetycznego MR Ingenia oraz IntelliSpace Portal może być prowadzony jednocześnie przez różne podmioty, a Zamawiający jako podmiot publiczny jest zobligowany do wydatkowania środków publicznych w sposób umożliwiający prowadzenie uczciwej konkurencji.

W chwili obecnej zakres serwisu wskazany w pkt. 7 obejmuje:

Usługa świadczenia serwisu pogwarancyjnego IntelliSpace Portal:

- „1. proaktywny monitoring systemu, w tym także elementów sprzętowych,
2. dystrybucja oprogramowania na lokalny serwer,
3. podejmowanie działań prewencyjnych w celu zapobiegania przestoju systemu,
4. rozpoznawanie i skuteczne rozwiązywanie zaistniałych problemów systemowych i sprzętowych,
5. wsparcie telefoniczne oraz zdalne dla elementów oprogramowania systemu,
6. aktualizacje oprogramowania IntelliSpace Portal z posiadanego obecnie przez Zamawiającego wersji do wersji najnowszych w trakcie trwania kontraktu serwisowego (w tym także wymiana sprzętowa, jeśli nowa wersja systemu będzie wymagała takiej wymiany)
7. szkolenie aplikacyjne po każdej aktualizacji wersji oprogramowania (upgrade) – 1 dzień szkoleniowy w siedzibie Zamawiającego
8. w przypadku awarii serwera/podzespołów – bezkosztowa wymiana na nowy/e serwer/podzespoły

Dodatkowe uwagi:

- Terminy wykonywanych prac serwisowych i aktualizacji (wymagających zatrzymania pracy systemu) będą

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

na bieżąco konsultowane z administratorami systemu.

- Serwis pogwarancyjny obejmuje sprzęt (serwer) oraz oprogramowanie wchodzące w skład systemu IntelliSpace Portal.

- Serwis pogwarancyjny oprogramowania, w tym monitorowanie jego pracy, świadczony będzie w miejscu jego użytkowania w siedzibie Zamawiającego lub zdalnie przez szyfrowane połączenie sieciowe VPN.

- W okresie realizacji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do załatwienia wszelkich formalności celnych związanych z ewentualną wymianą elementów przedmiotu umowy na nowy, jego wysyłką do naprawy pogwarancyjnej i odbiorem lub z importem części zamiennych, we własnym zakresie – bez udziału Zamawiającego. Wykonawca gwarantuje (w przyszłości) możliwość poszerzenia funkcjonalności systemu o oprogramowanie:

1) umożliwiające analizę mięśnia sercowego wykonywaną z użyciem dynamicznych obrazów serca

(wielowarstwowych, wielodynamicznych) i umożliwi porównanie badań spoczynkowych

i wysiłkowych. Wyniki mają być prezentowane w formie wykresów kołowych zgodnych

z wytycznymi AHA lub dostosowanych do indywidualnych wymagań.

2) umożliwiające weryfikację i ocenę ilościową map parametrycznych (T1 Native, T1 Enhanced, T2 i T2*)

przesłanych bezpośrednio ze skanera oraz ręczną lub automatyczną korekcję ruchu w przypadku niskiej jakości, a także ponowne obliczanie map parametrycznych w systemie IntelliSpace Portal. Użytkownik ma możliwość korekcji lokalnej lub regionalnej segmentacji w celu weryfikacji zdefiniowanych obszarów, a także dostosowania skali kolorowej (paski kolorów), skupiając się na określonym przez niego zakresie wartości prawidłowych dla map kodowanych kolorem. Wartości numeryczne oraz diagramy kołowe segmentacji regionalnej oraz zrzuty ekranu mają mieć możliwość zapisu i przechwytywania w celu udostępnienia innym specjalistom co wskazuje na możliwość wykonania przedmiotu zamówienia jedynie przez producenta sprzętu. Wyodrębnienie tego elementu przedmiotu zamówienia do osobnej części/zadania - zwiększy konkurencyjność umożliwiając złożenie oferty wykonawcom niezależnym od producenta, a tym samym obniży koszty dla Zamawiającego. Tym bardziej, iż poza producentem ww. urządzeń, w chwili obecnej na rynku funkcjonuje kilku Wykonawców serwisujących rezonanse magnetyczne produkcji Philips.

W zakresie wskazanym w pkt. 7 Zamawiający może udzielić producentowi zamówienia w trybie z wolnej ręki.

W konsekwencji, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w trosce o zachowanie zasad konkurencji oraz prawidłowe wykonanie zamówienia, Zamawiający wydzieli do osobnego zadania usługę wskazaną w pkt. 7 załącznika nr 2 do umowy nr ...

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ wymogi i ich nie zmienia. System Intellispace Portal działa w ścisłej współpracy z rezonansem, co daje maksymalne możliwości i wykorzystanie urządzeń w celach diagnostycznych. Najbardziej optymalnym dla Zamawiającego rozwiązaniem jest, aby kompleksowy serwis wykonywany był przez jednego Wykonawcę, co wpłynie w konsekwencji na szybką reakcję i skuteczne usuwanie awarii, co przekłada się w konsekwencji na zysk/brak utraty możliwości wykonywania badań. Wykonywanie kompleksowej usługi przez Wykonawcę będzie wskazywało bez żadnych wątpliwości również jego odpowiedzialność za potencjalnie uszkodzone urządzenie lub jego poprawne działanie, czy też instalacji. Finalnie Zamawiający wymaga pełnej sprawności całej instalacji, a nie tylko jednego z urządzeń.

Zamawiający nie wyklucza przy tym, aby Wykonawca złożył ofertę wspólnie z innym Wykonawcą lub polegał na zasobach podwykonawcy, który jest w stanie serwisować, bądź sam system rezonansu, bądź system Intellispace Portal. Zamawiający chce uniknąć sytuacji kiedy kilka serwisujących podmiotów serwisuje wybrane składowe systemu, a nie ma podmiotu odpowiedzialnego za całość bezpieczeństwa działania systemu, a ewentualna odpowiedzialność jest oceniać od producenta. Wobec różnych podmiotów serwisujących Zamawiający będzie miał określone trudności z ustalaniem stanu faktycznego w przypadku konkretnych awarii kto zawinił np. w naprawie systemu i przedłużającym się przestoju Pracowni bo każda ze stron broni swojego stanowiska. Przy Wykonawcy kompleksowo obsługującego nie ma żadnych wątpliwości dotyczących odpowiedzialności i bezpieczeństwa.

Jednocześnie Zamawiający, w oparciu o art. 135 i art. 137 ustawy Pzp, dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, a mianowicie:

a)

- § 3 ust. 11 „Wzoru umowy nr 4” który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

„11. W okresie świadczonej usługi Wykonawca wykona 12 zaleconych przez producenta przeglądów przedmiotu umowy, w

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

terminach uzgodnionych z Zamawiającym.”

Jest:

„11. W okresie świadczonej usługi Wykonawca wykona **8** zaleconych przez producenta przeglądów przedmiotu umowy, w terminach uzgodnionych z Zamawiającym.”

- § 9 ust. 1 „Wzoru umowy nr 4” który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

„1. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia gwarancji na okres 12 miesięcy od daty odbioru robót na robociznę i na okres 12 miesięcy na wymienione części.”

Jest:

„1. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia gwarancji na okres **6** miesięcy od daty odbioru robót na robociznę i na okres **6** miesięcy na wymienione części.”

- § 14 ust. 2 „Wzoru umowy nr 4” który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

2. „Roszczenie o zapłatę kar umownych z tytułu opóźnienia, ustalonych za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, staje się wymagalne”

Jest:

2. „Roszczenie o zapłatę kar umownych z tytułu **zwłoki**, ustalonych za każdy rozpoczęty dzień **zwłoki**, staje się wymagalne”

- § 9 ust. 1 „Wzoru umowy nr 6” który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

„1. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia gwarancji na okres 2 miesięcy od daty odbioru robót na wykonana usługę i na okres 12 miesięcy na wymienione części.”

Jest:

„1. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia gwarancji na okres 2 miesięcy od daty odbioru robót na wykonana usługę i na okres **6** miesięcy na wymienione części.”

- § 12 ust. 3 „Wzoru umowy nr 6” który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

„3. W przypadku wyłączenia urządzenia objętego umową z eksploatacji, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy, o którym mowa w § 5, nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.”

Jest:

„3. W przypadku niewykorzystania wartości umowy wskazanej w § 6, ust. 1 niniejszej umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy o którym mowa w § 5, nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.”

- § 6 ust. 1 „Wzoru umowy nr 7” który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

1. Zamawiający nie wyraża ogólnej zgody, aby Wykonawca powierzył dalej przetwarzanie danych osobowych (dalej jako: Podpowierzenie) i wykonywanie zadań wynikających z Umowy podmiotowi trzeciemu (dalej jako: Podmiot podpowierzenia). Wykonawca o każdym zamiarze Podpowierzenia danych osobowych poinformuje Zamawiającego w formie pisemnej. Zamawiający może w ciągu 7 dni od dnia poinformowania go przez Wykonawcę, zgłosić sprzeciw wobec Podpowierzenia. W przypadku zgody Zamawiającego na Podpowierzenie, Wykonawca w umowie Podpowierzenia zobowiązuje Podmiot podpowierzenia przed rozpoczęciem przetwarzania danych osobowych do podjęcia środków technicznych i organizacyjnych mających na celu zabezpieczenie powierzonych danych osobowych, stosownie do przepisów, o których mowa w art. 32 RODO. Środki techniczne i organizacyjne podjęte przez Podmiot podpowierzenia powinny zapewniać ten sam lub wyższy stopień bezpieczeństwa co środki wdrożone przez Wykonawcę.

2. Dostęp do powierzonych danych osobowych mogą posiadać tylko osoby, którym Wykonawca nadał upoważnienia, o których mowa w art. 29 RODO.

3. Wykonawca zobowiązuje się dopilnować, aby każda osoba upoważniona zobowiązała się pisemnie do zachowania poufności w czasie trwania zatrudnienia oraz po jego zakończeniu niezależnie od formy zatrudnienia, w zakresie przetwarzania powierzonych osobie upoważnionej danych osobowych.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

4. Wykonawca może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu określonym w Umowie i wyłącznie w okresie trwania Umowy Głównej. Wykonawca oświadcza, że w razie stwierdzenia naruszenia ochrony danych osobowych niezwłocznie poinformuje o tym Zamawiającego, zgodnie z art. 33 RODO.

Jest:

1. Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.
2. Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, będzie stanowić załącznik nr 2 do umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, po jego wcześniejszym zaakceptowaniu przez Zamawiającego.
3. (Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.
4. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń. Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.
5. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciężących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciężących na podprzetwarzającym.
6. W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, a także orzecznictwo Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń, wykonuje audyty u podprzetwarzającego co najmniej raz na pół roku."
7. Dostęp do powierzonych danych osobowych mogą posiadać tylko osoby, którym Wykonawca nadał upoważnienia, o których mowa w art. 29 RODO.
8. Wykonawca zobowiązuje się dopilnować, aby każda osoba upoważniona zobowiązała się pisemnie do zachowania poufności w czasie trwania zatrudnienia oraz po jego zakończeniu niezależnie od formy zatrudnienia, w zakresie przetwarzania powierzonych osobie upoważnionej danych osobowych.
9. Wykonawca może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu określonym w Umowie i wyłącznie w okresie trwania Umowy Głównej. Wykonawca oświadcza, że w razie stwierdzenia naruszenia ochrony danych osobowych niezwłocznie poinformuje o tym Zamawiającego, zgodnie z art. 33 RODO.

- w Załączniku Nr 2 do „Wzoru umowy nr 3 ” w pkt. 5 1) który stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia, **poprzez zmianę:**

Było:

- 1) „dostawy wszystkich części zamiennych wraz z komponentami specjalnymi, to jest lampami rentgenowskimi za wyjątkiem detektorów promieniowania w celu ich zastąpienia, które uległy całkowitemu zużyciu lub stały się nieprzydatnymi do dalszej eksploatacji. Dostawa ta nie będzie ograniczona, co do częstotliwości, lecz będzie jedynie uzależniona od rzeczywistych potrzeb,”

Jest:

- 1) „dostawy wszystkich części zamiennych wraz z komponentami specjalnymi, to jest lampami rentgenowskimi (**z wyłączeniem Zadania 7 poz.1**) za wyjątkiem detektorów promieniowania w celu ich zastąpienia, które uległy całkowitemu zużyciu lub stały się nieprzydatnymi do dalszej eksploatacji. Dostawa ta nie będzie ograniczona, co do częstotliwości, lecz będzie jedynie uzależniona od rzeczywistych potrzeb,”

W załączeniu zmieniony „Wzór umowy nr 4”, „Wzór umowy nr 6”, Wzór umowy nr 3” oraz „Wzór umowy Nr 7”

b)

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

- zmianę „Formularza cenowego – Naprawy, Konserwacje” poprzez:
- zmianę nazwy kolumny 9 było: „kwota j. VAT za m-c”, jest „kwota j. VAT za **szt.**”
- zmianę w Zadaniu 8 w poz. 1, kolumny 6a „Ilość przeglądów w roku” było: „3”, jest **„2”**
- zmianę „Formularza cenowego – przeglądy” poprzez:
- zmianę w Zadaniu 2 w poz. 1, kolumny 5 „Liczba aparatów/urządzeń w szt.” było: „10”, jest **„26”**

W załączeniu zmieniony „Formularz cenowy – Naprawy, Konserwacje” oraz „Formularz cenowy – przeglądy”.

c)

- zmianę pkt.1 Rozdziału XI SWZ zapis w tabeli oraz pod tabelą:

Zapis w tabeli, wadium dla Zadania 2:

- było: 900,00 zł
- jest: **2 000,00 zł**

Zapis pod tabelą:

- było, po wcześniej już dokonanej zmianie:

Łączna wysokość wadium wynosi **78 090,00 zł.**

- jest:

Łączna wysokość wadium wynosi **79 190,00 zł.**

d) zmianę „Oferty Wykonawcy” poprzez dodanie punktu 9a o brzmieniu:

- „9a. **Zobowiązujemy się do udzielenia gwarancji na okres 6 miesięcy od daty odbioru robót na robociznę i na okres 6 miesięcy na wymienione części – dot. Zadania 8**”

- wykreślenie z punktu 9 „Oferty Wykonawcy” Zadania 8.

- zmianę zapisu punktu 13 „Oferty Wykonawcy” tj:

Było: Zobowiązujemy się do udzielenia gwarancji na okres **2 miesięcy** od daty odbioru robót na robociznę i na okres **12 miesięcy** na wymienione części – dot. *Zadania 10, 11*

Jest: Zobowiązujemy się do udzielenia gwarancji na okres **2 miesięcy** od daty odbioru robót na robociznę i na okres **6 miesięcy** na wymienione części – dot. *Zadania 10, 11*

W załączeniu zmieniona „Oferta Wykonawcy”.

Ponadto w związku z licznymi pytaniami zadanymi do ww. postępowania oraz zmianami SWZ Zamawiający w oparciu o art. 135 i art. 137 ustawy Pzp, **przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia 22.06.2022r.**, miejsce i godziny pozostają bez zmian. Jednocześnie **zmianie ulega termin związania ofertą do dnia 19.09.2022r.** Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 Rozdziałów XIV, XVII, XVIII Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminów.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

Jednocześnie Zamawiający przypomina zapis Rozdziału XV pkt. 8 SWZ „Jeśli Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia zawarty w „Formularzu cenowym” bądź „Ofercie Wykonawcy” ofertę należy złożyć z naniesioną poprawką. Niedopuszczalne jest, by opis oferowanego przedmiotu zamówienia był inny niż miałby być realizowany.



**DOLNY
ŚLĄSK**

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl