|  |  |
| --- | --- |
| DZP/TP/7/2024 | Zawiercie, 16.01.2024 r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: Przeglądy aparatury medycznej – numery pakietów 20-38

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania (pisownia oryginalna) informuje:

**Pytanie nr 1**

Zadanie nr 24

Wykonawca prosi o potwierdzenie, czy w cenie przeglądu należy uwzględnić koszt wymiany akumulatorów w pompach? Wykonawca wyjaśnia, że zgodnie z zaleceniami producenta wymiana akumulatora winna następować co 2 lata.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiot zamówienia dotyczy przeglądów okresowych aparatury i sprzętu medycznego a nie jego naprawy.

**Pytanie nr 2**

Zadanie nr 24

Wykonawca wskazuje, że do wykonania czynności objętych przedmiotem zamówienia wymagane jest posiadanie specjalistycznych przyrządów oraz oprogramowania, ponadto czynności te wykonane mogą być jedynie przez przeszkolony lub fabryczny serwis. Wszystkie nieautoryzowane działania w zakresie serwisowania lub modyfikacji urządzeń Medima przenoszą odpowiedzialność za skutki niewłaściwego działania urządzeń na osoby lub organizacje zlecające i wykonujące te czynności. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wymaga od Wykonawców posiadanie stosownej autoryzacji producenta lub posiadania w swych zasobach osób/y, które legitymują się imiennym aktualnym certyfikatem wystawionym przez producenta urządzenia lub jego autoryzowanego przedstawiciela poświadczającym przeszkolenie w zakresie obsługi serwisowej urządzeń objętych pakietem nr 24?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 3**

Zadanie nr 24

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość, aby realizacja i wykonanie usługi serwisowej wykonane było w siedzibie Wykonawcy w terminach podanych w dokumentacji postępowania/uzgodnionych z Zamawiającym? Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia transportu (kurier) sprzętu do serwisu oraz po wykonaniu obsługi serwisowej do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 4**

Pakiet nr 25

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o usunięcie poz. 1-4. Nie są tu urządzenia BLT

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 5**

Pakiet nr 25

Czy Zamawiający dopuści wykonanie usługi w siedzibie Wykonawcy? Na czas przeglądu Wykonawca dostarczy urządzenia zastępcze oraz pokryje koszty transportu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 6**

Pakiet nr 25

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zapewnia przedstawicielom Wykonawcy warunki do przeprowadzenia przeglądów w postaci pomieszczenia z dostępem do sieci elektrycznej. Oraz zapewnia, że pomieszczenie jest wolne od substancji biologicznych w tym krwii, a przedstawiciele Wykonawcy nie będą mieli kontaktu z pacjentami.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zapewnia właściwe i bezpieczne warunki wykonania w trakcie realizacji usługi.

**Pytanie nr 7**

Pakiet nr 25

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przygotuje urządzenia do przeglądu (tj. urządzenia będą zdemontowane z miejsca pracy i dostarczone do miejsca wykonywania przeglądów). Jeżeli Zamawiający wymaga wpisów do paszportu urządzenia powinny zostać dostarczone wraz z paszportem.

Uzasadnienie: Przedstawiciel Wykonawcy nie powinien poruszać się po oddziałach szpitalnych, ani mieć kontaktu z pacjentami, którzy aktualnie korzystają ze sprzętu przeznaczonego do przeglądów. Jeżeli urządzenia nie będą przygotowane do przeglądu Wykonawca ma prawo odmówić wykonania usługi. Proponujemy zawrzeć tożsamy zapis w projekcie umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że sprzęt wchodzący w zakres usługi jest również montowany na stałe.Zamawiający zapewnia właściwe i bezpieczne warunki wykonania w trakcie realizacji usługi. Jednocześnie informuje, że dokumentacja tj. m. in. paszporty będą udostępnione wraz ze sprzętem.

**Pytanie nr 8**

Pakiet nr 25

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga żadnych dokumentów potwierdzających kwalifikacje Wykonawcy do przeglądu i napraw urządzeń medycznych (w tym respiratorów ratujących życie) takich jak np. certyfikaty ukończenia szkolenia uprawniające do serwisowania i napraw konkretnych urządzeń medycznych prod. Philips Respironics.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 9**

Pakiet nr 25

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zapewnia bezpłatny parking na terenie Szpitala.

Uzasadnienie: Zamawiający ma obowiązek podać wszystkie koszty mające wpływ na wycenę. W zapytaniu ofertowym Zamawiający nie podaje informacji, czy parkowanie na terenie Szpitala jest płatne. W przypadku wykonania usługi w siedzibie Zamawiającego zachodzi potrzeba transportu urządzeń pomiarowych i części niezbędnych do wykonania przeglądu. Jeżeli parkowanie na terenie Szpitala jest płatne, prosimy o podanie kosztów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zapewnia miejsca parkingowego Wykonawcy. Poniżej podaje cennik obowiązujący za miejsce parkingowe na terenie Szpitala:

Wjazd i postój do 20 min. – 0 zł

1 godzina postoju – 4 zł

2 godzina i kolejne - po 2 zł

**Pytanie nr 10**

Pakiet nr 25

Czy Zamawiający wziął pod uwagę zalecenia producenta zgodnie z którym przeglądy należy wykonywać co 6 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Wykonawca nie doprecyzował w pytaniu, której pozycji dotyczy. W związku z powyższym proszę o realizację usługi zgodnie z harmonogramem.

**Pytanie nr 11**

**Pytania do umowy**

**BHP**

W przypadku wizyt u Zamawiającego, współpraca Zamawiającego w kwestiach BHP jest kluczowa. Czy zamawiający wyraża zgodę na dodanie do postanowień wzoru Umowy postanowienia z odpowiednim obowiązkiem Zamawiającego w tym zakresie:

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

*a)         podjęcia wszelkich kroków mających na celu zapobieżenie przekazaniu czynników zakaźnych przenoszonych poprzez krew i/lub płyny ustrojowe;*

*b)         przestrzegania norm postępowania obowiązujących w przypadku zdarzeń dotyczących narażenia na kontakt z krwią lub płynami ustrojowymi,*

*c)         podjęcia kroków wymaganych w instrukcji urządzenia (w szczególności dezynfekcji sprzętu przed kontaktem z personelem Wykonawcy i potwierdzenia tego piśmie na prośbę Zleceniobiorcy)”?*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU. Zamawiający zapewnia właściwe i bezpieczne warunki wykonania w trakcie realizacji usługi.

**Pytanie nr 12**

**Pytania do umowy**

**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?

Dlatego proponujemy odpowiednia zmianę **§1** **i dodanie nowego ustępu o następującym brzmieniu:**

„(...) *Wykonawca oraz Zamawiający będą zobowiązani do stosowania się do* ***najnowszych*** *wymagań producentów (wytwórców) i* ***najbardziej aktualnych*** *instrukcji w zakresie sprzętu będącego przedmiotem Umowy i wykonania umowy zgodnie z nimi.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 13**

**Pytania do umowy**

**Wysoki limit kar**

Zwracamy uwagę, że limitu kar ustalony w §5ust. 2 in fine    na poziomie 30% wartości brutto umowy może doprowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Zastosowanie kary na poziomie 30% wynagrodzenia Wykonawcy jest sprzeczne z celem tego postanowienia.

W związku z tym, Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę limitu kar, jakie mogą być naliczone w ramach umowy **na 10%.** Kumulowanie ryzyka będzie musiało zostać uwzględnione w cenie oferty wykonawców, co nie jest zjawiskiem korzystnym dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 14**

**Pytania do umowy**

**Rażąco wygórowane kary**

Zgodnie z poglądami sądów powszechnych kara umowna naliczana za zwłokę powinna być naliczana w wartości ułamkowej, zaczynającej się od **0,1-0,2%.** Zaproponowane wartości kar w §5 ust. 1 pkt a) Umowy są w naszej ocenie rażąco wygórowane już w dacie zastrzegania (2% za każdy dzień zwłoki).

Kara umowna określona ww. punktem może być naliczana kilkukrotnie w trakcie trwania umowy, odwołując się za każdym razem do pełnej wartości wynagrodzenia Wykonawcy, co zaburza równowagę kontraktową pomiędzy stronami.

Nadto, uprawnienie do naliczania kar umownych znajduje swoja wyraźną podstawę kodeksową w art. 483 k.c., natomiast zaproponowane zapisy Wykonawca postrzega, jako pomijanie ogólnych zasad kodeksowych. Dodatkowo, wysokość możliwych do poniesienia przez Wykonawcę kar umownych jest całkowicie nieproporcjonalne do potencjalnych odsetek za opóźnienie Zamawiającego w płatności, co pogłębiałoby brak równowagi pomiędzy stronami.

**Czy w związku z powyższym Zamawiający zgodzi się na zmianę §5 ust. 1 pkt a) Umowy postanowienia umowy poprzez zastrzeżenie kary umownej w wysokości 0,1%/0,2% (zamiast 2%)?**

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 15**

**Pytania do umowy**

**Naliczanie kar umownych w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia umowy**

Ze względu na fakt, że przy realizacji świadczeń w postaci usług ewentualne odstąpienie/wypowiedzenie może odnieść skutek na przyszłość (ex nunc), w ocenie Wykonawcy nie wydaje się zasadne wyliczanie kwoty kary umownej za zerwanie umowy do usług już rozliczonych pomiędzy stronami (uznanych za wykonane prawidłowo). Do odstąpienia może dojść po wielu miesiącach prawidłowej realizacji umowy, za co Wykonawca nie powinien być karany.

Dlatego Wykonawca zwraca się o zmniejszenie dolegliwości związanej z odstąpieniem i prosi o modyfikację § 5  ust. 1 pkt b) umowy w następujący sposób:

*„w przypadku rozwiązania przez Zamawiającego umowy ze skutkiem natychmiastowym lub w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości ~~2~~****10*** *% wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 dla danego pakietu* ***niezrealizowanej części zamówienia”***

Ponadto, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiającemu będą należne tylko kary umowne naliczone przed dniem rozwiązania umowy.

Innymi słowy, że od momentu rozwiązania umowy (niezależnie od przyczyn i podstaw takiego rozwiązania) naliczane nie będą już nowe kary (tj. za każdy kolejny dzień od dnia rozwiązania umowy). Od momentu rozwiązania umowy wykonawca przestaje być zobowiązany do realizacji zobowiązań umownych w terminach wskazanych w umowie, ale niezależnie od rozwiązania umowy wykonawca powinien zapłacić zamawiającemu należne kary, tj. naliczone w okresie trwania umowy w związku z zaistnieniem okoliczności, na które zostały zastrzeżone.

Dlatego prosimy o doprecyzowanie § 5 w tym zakresie poprzez dodanie ust. 5 Umowy o następującym brzmieniu:

*„5. W przypadku rozwiązania, wypowiedzenia lub odstąpienia od Umowy Zamawiający nie traci uprawnienia do* ***żądania zapłaty*** *kar umownych* ***naliczonych do dnia rozwiązania Umowy****.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 16**

**Pytania do umowy**

**Siła Wyższa:**

Z uwagi na szczątkowe regulacje dot. siły wyższej w § 9 projektowanych postanowieniach umowy proponujemy o  dodanie bardziej precyzyjnych postanowień w tym zakresie do § 9 o następującym brzmieniu:

*„4. 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: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.*

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

*6. 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 nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 17**

**Dot. zapisów SWZ**

Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych **aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń?**

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 18**

**Dot. zapisów SWZ**

Czy Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi instrukcjami serwisowymi, a czynności serwisowe powinny być w pełni zgodne z aktualnymi listami tych czynności?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 19**

**Dot. pakietu 35**

Zgodnie z zaleceniami producenta co 2 lata wymieniamy blender w inkubatorze Panda, prosimy o informację czy Zamawiający bedzie wymagał wymiany blendera i czy wklalkulować jego cenę w koszt przeglądu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 20**

**załącznik nr 2 do swz - Formularz asortymentowo - cenowy Pakiet 33 – Stoły operacyjne, zabiegowe i diagnostyczne**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 33 niżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Pakiet 33 – Stoły operacyjne, zabiegowe i diagnostyczne** |  |  |  |  |  |
| **Lp** | **Nazwa urządzenia** | **Typ** | **Producent** | **Nr fabryczny** | **Rok prod.** | **Jednostka** | **Nr paszportu** | **Termin przeglądu** |
| 11 | Stół zabiegowy elektryczny | SL-MMSLE-65 | Novak Md.o.o | 3229641-2015 | 2015 | Pracownia Endoskopii | 1288 | paź 24 |
| 12 | Stół zabiegowy elektryczny | SL-MMSLE-65 | Novak Md.o.o | 3229642-2015 | 2015 | Pracownia Endoskopii | 1287 | paź 24 |

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 21**

załacznik nr 4 do swz -Projektowane-Postanowienia-Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej wskazanej w § 5 ust. 1 pkt a do 0,5% wynagrodzenia netto?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 22**
Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa użytkownikom oraz pacjentom, a także zapewnieniu przeprowadzenia usługi zgodnie z pełnymi wytycznymi producenta, Zamawiający w Pakiecie 28 wymaga poświadczenia o autoryzacji serwisu przez producenta sprzętu?
**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 23**
Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa użytkownikom oraz pacjentom, a także zapewnieniu przeprowadzenia usługi zgodnie z pełnymi wytycznymi producenta, Zamawiający w Pakiecie 28 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:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 24**
Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa użytkownikom oraz pacjentom, a także zapewnieniu przeprowadzenia usługi zgodnie z pełnymi wytycznymi producenta, Zamawiający w Pakiecie 28 wymaga sprawdzenia i ewentualnej aktualizacji oprogramowania urządzeń do najnowszej wersji?
**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, ze w zapisach SWZ wskazał wymagania jakie winien spełniać potencjalny Wykonawca.

**Pytanie nr 25**
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:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 26**
Zgodnie z zaleceniami producenta respiratorów Bennett co 12 miesięcy należy wymienić w nich czujnik tlenu, a akumulator co 24 m-ce (w Bennett 840). Czy Zamawiający wymaga aby ceny powyższych akcesoriów zostały uwzględnione w wycenie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 27**

dotyczy Pakiet nr 32
Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie pozycji 3 (respirator Getinge Servo-i); 4-8; 12-13 (respiratory Getinge Servo-air) do osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności. Obecna forma pakietu

wyklucza możliwość udziału serwisu autoryzowanego producenta respiratorów Getinge Servo-i/air oraz serwisów autoryzowanych producentów pozostałych urządzeń.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 28**
dotyczy Pakiet nr 32
Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że zgodnie z zaleceniami producenta, przegląd techniczny respiratorów Getinge Servo-i/air obejmuje wymianę zestawów serwisowych nr. 6532621 i 6882643?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 29**
dotyczy Pakiet nr 32
Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że zgodnie z zaleceniami producenta, przegląd techniczny respiratorów Getinge Servo-i/air obejmuje wymianę membran nr. LPL00027?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 30**
dotyczy Pakiet nr 32
Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że zgodnie z zaleceniami producenta, przegląd techniczny respiratorów Getinge Servo-i/air obejmuje wymianę zasilania płyty głównej nr. 6194687?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 31**
dotyczy Pakiet nr 32
Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że zgodnie z zaleceniami producenta, przegląd techniczny respiratorów Getinge Servo-i/air obejmuje wymianę akumulatorów nr. 6487180?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 32**
dotyczy Pakiet nr 32
Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, że zgodnie z zaleceniami producenta, przegląd techniczny respiratorów Getinge Servo-air obejmuje wymianę komory chemicznej nr. 6640044?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że przedmiotem zamówienia są przeglądy okresowe aparatury medycznej i sprzętu medycznego bez wymiany części.

**Pytanie nr 33**
dotyczy SWZ pkt. VI, ust. 5.d), Pakiet nr 32 poz. 3; 4-8; 12-13
Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca dysponował potencjałem technicznym, w tym kodami serwisowymi niezbędnymi do wykonania ważnego przeglądu technicznego urządzeń medycznych Getinge?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy.

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

**Pytanie nr 35**

§ 5 ust. 1 lit. a- Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kar umownych za każdy

rozpoczęty dzień zwłoki do 0,2 %?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 36**

§ 5 ust. 1 lit. b- Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kar umownych w przypadku

rozwiązania przez Zamawiającego umowy ze skutkiem natychmiastowym lub w przypadku

odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy do 10%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do

10%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 38**

pytania dot. umowy § 5 ust. 1 Prosimy o obniżenie kar umownych :
a) w przypadku zwłoki względem terminu określonego w harmonogramie o którym mowa w § 1 ust. 3 lit. a - w wysokości 1 % wynagrodzenia netto niezrealizowanej części umowy w zakresie danego pakietu określonego w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 20 % wartości netto danego pakietu.”
§ 5 ust. 1 Prosimy o obniżenie kar umownych , tj. sumy naliczonych kar umownych w ramach danego Pakietu do 20% wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 dla tego Pakietu

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 39**

**Dotyczy zapisów SWZ – rozdz. III – pkt. 5 – dla pakietu 23**

Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu potwierdzającego odbycie szkoleń w zakresie przeglądów sprzętu wyszczególnionego w pakiecie 23, 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 użytkowaniu 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:**

Zamawiający określił w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy.

**Pytanie nr 40**

Pyt 1 pakiet 27

W przedmiotowym pakiecie znajdują się respiratory V500, w których podczas procedury przeglądowej należy wykonać sprawdzenie czasów reakcji zaworów, sprawdzenia ciśnień i przepływów między czujnikami, szczelności systemu M1V3, zaworu proporcjonalnego sprężonego powietrza i O2. Sprawdzenie i ewentualna kalibracja możliwa jest do wykonania z poziomu oprogramowania serwisowego. Czy Zamawiający w związku z powyższym by mieć pewność wykonania pełnej procedury przeglądowej będzie wymagał od Wykonawców legalnego oprogramowania serwisowego pozwalającego na przeprowadzenie kalibracji

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy.

**Pytanie nr 41**

Pyt 2 pakiet 34

W przedmiotowym pakiecie znajduje się aparat Jm-103 do badania poziomu bilirubiny u noworodków. Podczas procedury przeglądowej należy wykonać kalibrację miernika by wskazania były na prawidłowym poziomie, co pozwoli na prawidłowe przeprowadzanie dalszej terapii. Czy Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia kalibracji podczas standardowej procedury przeglądowej, która wykonywana jest za pomocą specjalistycznej aparatury kontrolnej i oprogramowania serwisowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazał w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy.

**Pytanie nr 42**

Czy w związku z zaleceniami producenta Zamawiający wymaga w trakcie przeglądu wymiany akumulatorów w respiratorach SV600 z Pakietu 31?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy

**Pytanie nr 43**

Czy w związku z zaleceniami producenta Zamawiający wymaga w trakcie przeglądu wymiany czujników tlenu w respiratorach SV600 z Pakietu 31?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy

**Pytanie nr 44**

Czy w związku z zaleceniami producenta Zamawiający wymaga w trakcie przeglądu wymiany rocznych zestawów serwisowych w respiratorach SV600 z Pakietu 31?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w SWZ wymagania jakie wini spełniać potencjalni Wykonawcy

**Pytanie nr 45**

Dotyczy: Pakiet 21

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie 4 sztuk defibrylatorów BENEHEART D6 ( pozycje: 1, 2, 3, 4) do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe