|  |  |
| --- | --- |
| Znak sprawy: DZP/PN/90/2019 |  Zawiercie, 03.01.2020r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

**dotyczy: „Usługa pogwarancyjnych przeglądów okresowych sprzętu medycznego – 57 pakietów”**

1. Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytanie informuje:

**Pytanie nr 1** Dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ - formularz - asortymentowo – cenowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie następującego asortymentu do oddzielnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej oferty cenowej:

Pakiet 2 poz. 7,8

Pakiet 4 poz. 12

Pakiet 13 poz. 23

Pakiet 15 poz. 13

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 2** Dotyczy Zał. 5 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samych 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 nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 3** Dotyczy Zał. 5 wzór umowy

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 nr 4** Dotyczy SIWZ – warunki udziału w postępowaniu

Czy Zamawiający w ramach dochowania należytej staranności i ochrony swoich interesów, będzie żądał od Wykonawcy dołączenia do oferty autoryzacji lub ewentualnie certyfikatów szkoleń wydanych przez producenta aparatów, na które składa ofertę*?*

**Odpowiedź:** Zgodnie z wymaganiami SIWZ.

**Pytanie nr 5** Dotyczy Zał. 5 wzór umowy § 8 ust. 1 a, b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z poziomu 2% do 0,2% wartości netto danego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 6** Dotyczy: Pakiet 10, poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert, a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Drager Fabius 1 year Service Set

- Drager Fabius 2 year Service Set

- Drager Fabius 3 year Service Set

Odpowiednio po 1, 2 i 3 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Drager Fabius CE Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 7** Dotyczy: Pakiet 10, poz. 2

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu

- Czujnik przepływu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- Drager Fabius GS 1 year Service Set

- Drager Fabius GS 2 years Service Set (jeśli występuje)

- Drager Fabius GS 2 years Service Set (APL By-A) (jeśli występuje)

Odpowiednio po 1, 2 i 2 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Drager Fabius GS/Fabius GS Premium Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia tych części i daty ostatniej wymiany prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 8** Dotyczy: Pakiet 10, poz. 3,4

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania Primus/Pimus IE wymagana jest wymiana zestawów:

- Roczny zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 1 YEAR]

- Dwuletni zestaw PRIMUS [PRIMUS KIT 2 YEARS]

- Trzyletni zestaw PRIMUS [PRIMUS SERVSET 3 YEAR]

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

Odpowiednio po 1,2,3 i 6 latach

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania Primus/Primus IE Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 9** Dotyczy: Pakiet 11, poz. 1

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i

uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki gniazd parowników

- Filtr wentylatora

- Filtr wejściowy zasilania gazów

- Filtr wejściowy butli (jeśli aparat posiada butle)

- Uszczelka butli (DIN) (jeśli aparat posiada butle)

- Uszczelka butli N2O DIN Conn 11 (jeśli aparat posiada butle)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny 6V 4,5AH

- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu

- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu

- Zestaw uszczelek rotametrów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu

- Czujnik tlenu M-10

- Dysk zaworu zwrotnego

- Membrana zastawki wydechowej

- Zawór pop-off

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 co 24 miesiące lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Miech

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat terminu ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania GE Datex Ohmeda Versamed Aestiva 7100 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez

producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 10** Dotyczy: Pakiet 11, poz. 2, 3

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i

uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 7100 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Uszczelki gniazd parowników

- Filtr wentylatora

- Filtr 2-micron gazu napędzającego

- Filtr wejściowy zasilania gazów

- Akumulator wewnętrzny

- Filtr wejściowy butli

- Uszczelka butli (DIN)

- Uszczelka butli N2O DIN Conn 11

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 7100 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny 6V 4,5AH

- Zawór grzybowy spontanicznego oddechu

- Uszczelka zaworu spontanicznego oddechu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 7100 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik przepływu

- Czujnik tlenu M-10

- Dysk zaworu zwrotnego

- Membrana zastawki wydechowej

- Zawór pop-off

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 7100 co 24 miesiące lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Miech

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania ogólnego GE Datex Ohmeda Versamed Aespire 7100 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych

nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 11** Dotyczy: Pakiet 11, poz. 4, 5, 6

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o

uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego WATO EX-55 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- roczny pakiet serwisowy

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta aparatu do znieczulania ogólnego WATO EX-55 co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- 3-letni pakiet serwisowy

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których aparatów do znieczulania ogólnego WATO EX-55 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie stwierdzić jakie z ww. podzespołów powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 12** Dotyczy: Pakiet 13

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów kardiomonitorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których kardiomonitorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 13** Dotyczy: Pakiet 15

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów defibrylatorów wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których defibrylatorów Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 14** Dotyczy: Pakiet 16

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producentów pomp infuzyjnych wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia lub datę kolejnej wymiany:

- Akumulator

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których pomp infuzyjnych Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować stopnia zużycia i daty kolejnej wymiany tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 15** Dotyczy: Pakiet 19, poz. 1, 2

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

- 15.000-hour preventive maintenance kit

- 30.000-hour preventive maintenance kit

Odpowiednio po 15 tysiącach i 30 tysiącach godzin

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy lub ze względu na osiągnięcie określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu OOM202

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Akumulator wewnętrzny 12V 7Ah

- Akumulator zewnętrzny 12V 17Ah (jeśli występuje)

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy lub po 15.000 godzinach pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza pompy PEEP

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy przy przeglądzie oraz co 1 miesiąc lub po 250 godzinach pracy godzinach pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr główny wentylatora

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 740 co 12 miesięcy, przy przeglądzie oraz co 3 miesiące lub po 1.000 godzinach pracy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Covidien Puritan Bennett 740 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i ilości przepracowanych godzin ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 16** Dotyczy: Pakiet 19, poz. 3-8

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 wymagana jest wymiana następujących zestawów serwisowych:

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

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

Odpowiednio po 10 tysiącach i 15 tysiącach godzin

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 co 12 miesięcy lub ze względu na określony stopień zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Covidien Puritan Bennett 840 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Covidien Puritan Bennett 840 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli

wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 17** Dotyczy: Pakiet 19, poz. 9-14

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight Medical Flight 60 co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu powietrza

- Czujnik tlenu modułu gazowego

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight Medical Flight 60 co 24 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu mieszalnika

- Bateria główna

- Bateria wbudowana

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight Medical Flight 60 co 15.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw bloku manifold

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Flight Medical Flight 60 wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Pokrywa filtra

- Uszczelka pokrywy filtra

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Flight Medical Flight 60 Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 18** Dotyczy: Pakiet 19, poz. 15,16

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 12 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wlotu gazu (mikrofiltr)

- Filtr wlotu pułapki wodnej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 12 miesięcy lub po osiągnięciu określonego stopnia zużycia wymagana jest wymiana następujących części:

- Czujnik tlenu

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

- Akumulator

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Bateria podtrzymania pamięci [Tylko dla numerów powyżej 2000]

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Membrana Zastawki Wydechowej

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Hamilton Raphael przy przeglądzie wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr wentylatora

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Hamilton Raphael Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej wymiany i stopnia zużycia tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 19** Dotyczy: Pakiet 19, poz. 17

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa obejmuje wymiana materiałów eksploatacyjnych oraz części zużywalnych wynikających z zaleceń producenta.

Zgodnie z zapisami SIWZ usługa serwisowa sprzętu Zamawiającego polega na wykonywaniu okresowych czynności przeglądów technicznych i okresowych zaleconych przez producentów. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu porównania złożonych ofert a także w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne w celu przygotowania ważnej i uwzględniającej wszystkie wymagane części serwisowe oferty. W chwili obecnej z uwagi na zbyt ogólny opis przedmiotu zamówienia przygotowanie porównywalnych ofert dla Zamawiającego nie jest możliwe.

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 12 miesięcy lub co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Filtr powietrza

- Filtr wentylatora

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 5.000 godzin wymagana jest wymiana następujących części:

- Zestaw serwisowy PM MAINTENANCE KIT

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 36 miesięcy wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet akumulatorów

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i co 72 miesiące wymagana jest wymiana następujących części:

- Pakiet baterii 3.6V

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i wymagana jest wymiana następujących części gdy osiągną określony stopień zużycia:

- Czujnik tlenu

- Czujnik tlenu paramagnetyczny

Zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta respiratora Maquet SERVO-i jeżeli sprawność przekroczy limit wymagana jest wymiana następujących części:

- Kaseta wydechowa

Potencjalni Wykonawcy nie mają wiedzy na temat daty ostatniej wymiany, ilości przepracowanych godzin, stopnia zużycia i przekroczenia limitu sprawności ww. części. Wskazanie Wykonawcom ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy i dla których respiratorów Maquet SERVO-i Zamawiający wymaga w trakcie okresu obowiązywania umowy wymiany ww. części. Jeśli wymiana jest wymagana prosimy o podanie numerów fabrycznych urządzeń których dotyczy. Jeżeli Zamawiający nie jest w stanie zweryfikować daty ostatniej ilości przepracowanych godzin, stopnia zużycia i przekroczenia limitu sprawności tych części prosimy o zrezygnowanie z konieczności uwzględnienia ich wymiany w cenie przeglądu i wprowadzenie zapisu, z którego będzie jasno wynikać, że wymiana będzie dokonywana zgodnie z zaleceniami serwisu po przeglądzie.

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia tj. jego ogólnikowość stanowi naruszenie regulacji zawartych w art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych nakazującego Zamawiającemu przygotowanie opisu w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na przygotowanie oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami części III pkt 4 SIWZ, w cenie za przegląd okresowy należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem usługi w tym koszty części, materiałów eksploatacyjnych zalecanych przez producenta do wymiany w trakcie przeglądu oraz dojazdu lub kosztu transportu. Wykonawca na etapie realizacji przeglądu określi stopień zużycia materiałów eksploatacyjnych i części zużywalnych oraz konieczność ich wymiany.

**Pytanie nr 20**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Zadania nr 19 pozycji nr 2, 3, 4, 7, 8 co pozwoli innym wykonawcom na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 21** dotyczy pakietu nr 10, poz. nr 5

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji nr 5 do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający przenosi z pakietu nr 10 poz. 1-4 do pakietu nr 18 (łącznie 10 pozycji). Zmienia nazwę pakietu nr 10 na „Aparat do znieczulania” oraz nazwę pakietu nr 18 na „Respiratory i aparaty do narkozy Drager”.W załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo cenowy w zakresie pakietu nr 10 i 18 oraz ogłoszenie o zmianie ogłoszenia o zamówieniu.

**Pytanie 22** pakiet 11, 13 i 22

Będąc autoryzowanym przedstawicielem producentem aparatów do znieczulenia Datex Ohmeda (pakiet 11, poz. 2-3) oraz kardiomonitorów Datex Ohmeda, GE (pakiet 13, poz. 22, pakiet 22, poz. 5-7) prosimy o wydzielenie niniejszych pozycji z pakietów i utworzenie odrębnego pakietu na niniejsze aparaty. Obecny kształt pakietów uniemożliwia złożenie naszej firmie oraz innym wiodącym na rynku producentom złożenie konkurencyjnej oferty na wymienione pozycje.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 23** do SIWZ

Czy z ostrożności, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych **aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta?**

Jednocześnie wskazujemy iż kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego zamówienia jest kwestią kluczową, dlatego też wnosimy o rozważenie zmodyfikowania warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 24 do SIWZ**

**Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych i nowych części zamiennych?**

Niniejsze zapytanie ma na celu przeciwdziałanie szkodliwym dla Zamawiającego praktykom, polegającym na stosowaniu w ramach przeglądów i napraw urządzeń zamiennych używanych lub regenerowanych. Na rynku

urządzeń medycznych nie jest tajemnicą, że używane urządzenia są skupowane przez niektórych uczestników rynku, a następnie regenerowane celem ich powtórnego wykorzystania. Stosowanie takich rozwiązań w urządzeniach, w których kwestią kluczową jest precyzja (np. dawkowania środków) może nieść dla Zamawiającego istotne ryzyko w zakresie możliwości jego nieprawidłowego działania ze szkodą dla pacjentów, ale również z istotnym ryzykiem utraty możliwości udzielania świadczeń medycznych.

Pragniemy podkreślić, że zgodnie z art. 1 Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dziennik Urzędowy L 169 , 12/07/1993 P. 0001 – 0043) **(„Dyrektywa MDD”)** wyposażenie, rozumiane jako artykuł, który o ile nie jest wyrobem, jest specjalnie przewidziany przez wytwórcę do stosowania razem z wyrobem, aby umożliwić wykorzystywanie wyrobu zgodnie z zamierzonym przez wytwórcę użyciem; jest traktowane jak wyroby medyczne na swoich własnych prawach. W rozumieniu więc tejże dyrektywy zarówno wyroby medyczne jak i wyposażenie są razem określane jako wyroby. Dyrektywa MDD w art. 12 stanowi następnie, że przypadkach, gdy system lub zestaw narzędzi medycznych zawiera wyroby nie noszące oznakowania CE lub, gdy wybrane połączenie wyrobów nie jest zgodne z ich pierwotnym zamierzonym użyciem, taki system lub zestaw narzędzi medycznych jest traktowany jako wyrób na swoich własnych prawach i jako taki podlega odrębnej procedurze oceny zgodności.

Powyższe może oznaczać, że wprowadzenie istotnych modyfikacji wyrobu medycznego może wiązać się z dolegliwymi konsekwencjami dla Zamawiającego.

Z tego względu rekomendujemy wprowadzenie w treści umowy zapisu gwarantującego Zamawiającemu dostarczenie przez wykonawcę nowych części zamiennych w następującym brzmieniu:

**Wszystkie zainstalowane w trakcie wykonywania umowy elementy wyposażenia, części i podzespoły muszą być częściami nowymi (tj. części nie naprawiane lub nie regenerowane),** oryginalnymi lub dopuszczonymi przez producenta zamiennikami, które nie powodują utraty statusu wyrobu medycznego oznaczonego znakiem CE.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

**Pytanie 25 do SIWZ**

Czy z celu ostrożności i zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa a także wysokiego standardu wykonanej usługi będzie wymagać od Wykonawców nie będących autoryzowanym serwisem wytwórcy następujących dokumentów:

* instrukcji serwisowych wytwórcy
* procedury i wykonywane czynności

określone przez wytwórcę

* umowa licencyjna uprawniająca do

dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizacje przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia

* umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia
* dokumenty potwierdzające kwalifikacje i
* doświadczenie zawodowe osoby/osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 26** pakiet 22 poz. 5-7

Prosimy Zamawiającego o informacje czy przy monitorach znajdują się moduły gazowe? Jeżeli tak, prosimy o informacje czy maja zostać uwzględnione w wycenie oraz prosimy o dokładne podanie nazw i typów.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przy monitorach brak jest modułów gazowych.

**Pytanie 27** pakiet 11 poz. 2 i 3

Prosimy Zmawiającego o informacje kiedy ostatni raz były wymieniane akumulatory w aparatach do znieczulenia? Zgodnie z zaleceniami producenta powinny być wymienione raz na 24 miesiące. Czy jeżeli wykonawca stwierdzi podczas przeglądu konieczność ich wymiany, czy mają zostać wliczone w cenę przeglądu czy Zamawiający zleci ich wymianę na podstawie odrębnej oferty?

**Odpowiedź:** Wymiana akumulatorów nastąpi na podstawie odrębnego zlecenia.

**Pytanie 28** do umowy par. 8 pkt 1 a) i b)

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kar umownych za zwłokę do 0,2% obecnie przyjętego poziomu na rynku usług medycznych. Zaproponowana przez Zamawiającego wysokość kar rażąco wysoka.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29**

Par. 8 ust. 1 lit. a) i b): Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację obowiązków umownych powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, tj. jest skutkiem zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy. Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem okoliczności niezależnych od Wykonawcy. W związku z tym proponujemy zastąpienie w par. 8 ust. 1 lit. a) i b) słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”. Dodatkowo wskazujemy, iż wskazane wysokości kar w par. 8 ust. 1 lit. a) i b) są karami rażąco wygórowanymi, istotnie odbiegającymi od standardowo stosowanych na rynku kar w przypadku zwłoki, tj. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków umownych. W związku z tym proponujemy dodatkowo obniżenie kar w par. 8 ust. 1 lit. a) i b) do 0,2% wartości umowy za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30**

Par. 8 ust. 1 lit. c): Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym 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 rozwiązania i prawo do naliczenia bardzo kary umownej z tym związanej, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie Wykonawcy które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed rozwiązaniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka. Dodatkowo wskazujemy, iż kara umowna mająca zastosowanie w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w wysokości 20% wartości pakietu jest karą rażąco wygórowaną i odbiegającą od standardów rynkowych, które przewidują kary maksymalnie 10% wartości umowy w przypadku rozwiązania umowy. Wobec tego, proponujemy zmianę par. 8 ust. 1 lit. c) i nadanie mu następującego brzmienia:

„c) w wysokości 10 % wartości netto danego pakietu określonego w § 2 umowy w przypadku rozwiązania przez Zamawiającego umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy; rozwiązanie umowy powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do rozwiązania umowy przez Zamawiającego lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 31**

Par. 8 ust. 2: Zwracamy uwagę, że brak określenia w umowie limitu kar może prowadzić do naliczenia kar w wysokości 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. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18) i nadanie w związku z tym par. 8 ust. 2 następującego brzmienia:

2. Maksymalna wartość kar umownych, które Zamawiający może naliczyć Wykonawcy na podstawie Umowy wynosi 20% wartości netto danego pakietu, określonego w par. 2 Umowy. W przypadku braku możliwości całkowitego zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach wyżej określonych, nota księgowa obciążeniowa w części niezaspokojonej płatna będzie do 14 dni od daty jej doręczenia Wykonawcy

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

**Pytanie 32**

W celu zwiększenia konkurencyjności prosimy o wydzielenie z pakietu nr 39 poz. 13 (wirówka laboratoryjna ID Centrifuge 6S)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 33**

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli

bezpieczeństwa sprzętu zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi i instrukcją serwisową sprzętu, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami, Zamawiający dla pakietu nr 39 poz. 13 (wirówka laboratoryjna ID Centrifuge 6S) wymaga wykonania usługi przez autoryzowany serwis producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 41 łóżek z pozycji 4-57 oraz 102-107 i utworzy z nich oddzielny pakiet? Jako autoryzowany serwis łóżek Hill Rom dysponujemy personelem przeszkolonym i doświadczonym w pracy ze wskazanymi urządzeniami, dzięki czemu gwarantujemy najwyższą jakość przeprowadzonych usług.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 35**

Poproszę o podanie (doprecyzowanie) prawidłowych modeli dla łóżek Hill Rom z pakietu nr 41, pozycje 4-57.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie posiada więcej danych.

**Pytanie 36**

Pakiet nr 7, poz. 5, 6, 7, 8 – Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 7, poz. 5, 6, 7, 8 do oddzielnego pakietu urządzeń wyprodukowanych przez firmę EMED tworząc dla nich oddzielny pakiet. Zmiana umożliwi złożenie oferty autoryzowanemu serwisowi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 37**

Czy Zamawiający w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców imiennych certyfikatów poświadczających odbycie szkolenia u producenta sprzętu medycznego?

Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 38**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na świadczenie przedmiotowej usługi, w tym przypadku – przegląd endoskopów giętkich (pakiet nr 42, pozycja 1, 2, 6) - w siedzibie Wykonawcy?

Prośbę swą motywujemy tym, że endoskopy giętkie do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego wymagają specjalistycznych testów oraz narzędzi i urządzeń, które dostępne są wyłącznie w siedzibie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy (dotyczy par. 3 ust. 11 lit. d).

**Pytanie 39** dot.  Załącznik nr 2 do SIWZ, formularz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 2 - aparaty RTG

Wnosimy o umożliwienie składania ofert częściowych w ramach pakietu nr 2 na **aparat RTG Silhouette VR produkcji General Electric.**

Wskazujemy, iż zakres pakietu nr 2 jest bardzo szeroki i obejmuje różne aparaty, różnych producentów. W związku z powyższym oraz z uwagi na różnice wynikające z innej metodologii prac, wykonywanie usług przeglądów oraz ewentualnych napraw wymaga innego rodzaju wiedzy, przeszkolenia i doświadczenia.

Pozostawienie pakietu nr 2 w obecnym kształcie ograniczy krąg wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie zamówienia publicznego i wykluczy z udziału w przetargu małe i średnie przedsiębiorstwa, które zapewniają świadczenie usług serwisowych aparatów RTG GE na wysokim poziomie, co każdorazowo jest potwierdzane w referencjach, wydawanych przez zarówno publiczne szpitale, jak i prywatne placówki.

Wyłączenie w/w aparatu RTG do oddzielnego pakietu spowoduje z pewnością uzyskanie większej ilości ofert od wykonawców, co potwierdzają inne przetargi prowadzone przez szpitale w całej Polsce. Dopuszczenie małych i średnich przedsiębiorstw do przetargu publicznego jest zgodne z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, w której czytamy:

*„Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości.”*

Wyodrębnienie wskazanych elementów przedmiotu zamówienia do osobnych części/pakietów zwiększy konkurencyjność i tym samym obniży koszty dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 40** dot.  Załącznik nr 2 do SIWZ, formularz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 4 - aparaty USG

Wnosimy o umożliwienie składania ofert częściowych w ramach pakietu nr 4 na aparaty **USG produkcji General Electric, łącznie 7 szt.**

Wskazujemy, iż zakres pakietu nr 4 jest bardzo szeroki i obejmuje różne aparaty, różnych producentów. W związku z powyższym oraz  z uwagi na różnice wynikające z innej metodologii prac, wykonywanie usług przeglądów oraz ewentualnych napraw wymaga innego rodzaju wiedzy, przeszkolenia i doświadczenia.

Pozostawienie pakietu nr 4 w obecnym kształcie ograniczy krąg wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie zamówienia publicznego i wykluczy z udziału w przetargu małe i średnie przedsiębiorstwa, które zapewniają świadczenie usług serwisowych aparatów USG GE na wysokim poziomie, co każdorazowo jest potwierdzane w referencjach, wydawanych przez zarówno publiczne szpitale, jak i prywatne placówki.

Wyłączenie w/w aparatów USG do oddzielnego pakietu spowoduje z pewnością uzyskanie większej ilości ofert od wykonawców, co potwierdzają inne przetargi prowadzone przez szpitale w całej Polsce. Dopuszczenie małych i średnich przedsiębiorstw do przetargu publicznego jest zgodne z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, w której czytamy:

*„Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości.”*

Wyodrębnienie wskazanych elementów przedmiotu zamówienia do osobnych części/pakietów zwiększy konkurencyjność i tym samym obniży koszty dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 41** Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu bądź wyrazi zgodę na złożenie oferty wyłącznie na pozycje nr 11-20 tj. kardiomonitory prod. Nihon Kohden?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający w załączeniu przesyła zmodyfikowany załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy.

1. Zamawiający informuje, iż zmienia termin składania i otwarcia ofert w prowadzonym postępowaniu przetargowym.

Było: Termin składania i otwarcia ofert – 08.01.2020r. godz. 10.00/11.00,

Jest: Termin składania i otwarcia ofert – 10.01.2020r. godz. 10.00/11.00.