|  |  |
| --- | --- |
| DZP/TP/73/2022 | Zawiercie,07.12.2022 r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: Usługi pogwarancyjnych przeglądów okresowych aparatury i sprzętu medycznego

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania informuje:

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietów nr 33 i 64 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** | **Jednostka** | **Nr paszportu** |
| 13 | Stół zabiegowy elektryczny | SL-MMSL | Novak Md.o.o | 3229641-2015 | 2015 | Pracownia Endoskopii | 1288 |
| 14 | Stół zabiegowy elektryczny | SL-MMSL | Novak Md.o.o | 3229642-2015 | 2015 | Pracownia Endoskopii | 1287 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Pakiet 64 – Łóżka, materace, fotele medyczne** |  |  |  |  |
| **Lp** | **Nazwa urządzenia** | **Typ** | **Producent** | **Nr fabryczny** | **Rok prod.** | **Jednostka** | **Nr paszp.** |
| 85 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190120308 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1461 |
| 86 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190120309(6) | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1462 |
| 87 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190120272 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1463 |
| 88 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190120274 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1464 |
| 89 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190137484 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1465 |
| 90 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190137485 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1466 |
| 91 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190137469 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1467 |
| 92 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190137474 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1468 |
| 93 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190120349 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1469 |
| 94 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20190120350 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1470 |
| 95 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 | Linet (Czechy ) | 20190120280 | 2019 | Oddział Op. Paliatywnej | 1561 |
| 112 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120267 | 2019 | Oddział  | 1564 |
|   | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120268 | 2019 | Oddział  | 1565 |
| 115 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120275 | 2019 | Oddział  | 1566 |
|   | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120276 | 2019 | Oddział  | 1567 |
| 118 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120319 | 2019 | Oddział  | 1568 |
|   | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120320 | 2019 | Oddział  | 1569 |
| 121 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120357 | 2019 | Oddział  | 1570 |
|   | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120358 | 2019 | Oddział  | 1571 |
| 124 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120361 | 2019 | Oddział  | 1572 |
| 125 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190120362 | 2019 | Oddział  | 1573 |
| 127 | Łóżko szpitalne | Eleganza 2 |  Linet (Czechy) | 20190204846 | 2019 | Oddział Neurologicznylok Zakaźny | 1552 |
| 128 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232371 | 2019 | Oddział Paliatywny lok Zakażny | 1551 |
| 129 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232361 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1553 |
| 130 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232362 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1554 |
| 131 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232365 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1555 |
| 132 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232366 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1556 |
| 133 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232372 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1557 |
| 134 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232375 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1558 |
| 135 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232376 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1559 |
| 136 | Łóżko szpitalne | Eleganza 1 |  Linet (Czechy) | 20190232389 | 2019 | Oddział Obserw - Zakaźny | 1560 |
| 155 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326936 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1635 |
| 156 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 202003237 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1636 |
| 157 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326938 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1637 |
| 158 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326939 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1638 |
| 159 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326941 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1639 |
| 160 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326942 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1640 |
| 161 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326943 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1641 |
| 162 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326946 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1642 |
| 163 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326951 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1643 |
| 164 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326952 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1644 |
| 165 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326955 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1645 |
| 166 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326961 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1646 |
| 167 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326964 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1647 |
| 168 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326965 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1648 |
| 169 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326968 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1649 |
| 170 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326969 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1650 |
| 171 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326976 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1651 |
| 172 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326979 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1652 |
| 173 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326980 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1653 |
| 174 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326981 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1654 |
| 175 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326982 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1655 |
| 176 | Łóżko szpitalne | Praktika 1 | Linet (Czechy) | 20200326983 | 2020 | Oddział Chir. Ogólnej | 1656 |
| 177 | Łóżko szpitalne typu B | Eleganza 2 | Linet (Czechy ) | 20200310177 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1666 |
| 178 | Łóżko szpitalne typu B | Eleganza 2 | Linet (Czechy ) | 20200310178 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1667 |
| 179 | Łóżko szpitalne typu B | Eleganza 2 | Linet (Czechy ) | 20200310189 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1668 |
| 180 | Łóżko szpitalne typu B | Eleganza 2 | Linet (Czechy ) | 20200310190 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1669 |
| 181 | Materac przeciwodleżynowy | ADS ECO | Linet (Czechy ) | 10-0150-01219 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1659 |
| 182 | Materac przeciwodleżynowy | ADS ECO | Linet (Czechy ) | 10-0150-01201 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1660 |
| 183 | Materac przeciwodleżynowy | ADS ECO | Linet (Czechy ) | 10-0150-01297 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1661 |
| 184 | Materac przeciwodleżynowy | ADS ECO | Linet (Czechy ) | 10-0150-01386 | 2020 | Oddział Chirurgii Ogólnej | 1662 |
| 185 | Łóżko szpitalne | Elaganza E2 | Linet (Czechy) | 20190188838 | 2019 | Oddział Chirurgii Urazowo – Ortoped. | 1563 |
| 186 | Łóżko szpitalne | Elaganza E2 | Linet (Czechy) | 20190188839 | 2019 | Oddział Chirurgii Urazowo – Ortoped. | 1562 |
| 187 | Łóżko szpitalne z szafką | Elaganza E2 | Linet (Czechy) | 20190188280 | 2019 | Oddział Opieki | 1561 |
| 188 | Łóżko reanimacyjne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20200331357 | 2020 | Blok Operacyjny( wypożyczony Chir Ogl) | 1663 |
| 189 | Łóżko reanimacyjne | Eleganza 1 | Linet (Czechy) | 20200331359 | 2020 | Blok Operacyjny( wypożyczony Chir Ogl) | 1664 |
| 190 | Wózek funkcyjny | AURION | Linet (Czechy ) | CP/ UT 04020030 | 2020 | Blok Operacyjny | 1665 |

**Odpowiedź**:Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 25, pozycję 5-9 (pompy infuzyjne P500 BLT) do oddzielnego Pakietu?

**Odpowiedź*:*** Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści wykonanie usługi w siedzibie Wykonawcy? Na czas przeglądu Wykonawca dostarczy urządzenia zastępcze (tożsame z posiadanym przez Zamawiającego) oraz pokryje koszty transportu.

**Odpowiedź**: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 4**

Prosimy o wskazanie daty przeglądu kardiomonitora Q7 z poz. 5, Pakietu nr 17.

**Odpowiedź**: Planowany termin przeglądu w poz. 5 pakiet 17 - Styczeń 2023.

**Pytanie nr 5** dotyczy pakietu 81, poz. 42 i 43

Czy Zamawiający zgodzi się na wyodrębnienie w/w sprzętu do osobnego pakietu? Znacząco poprawi to konkurencyjność i ilość składanych ofert.

**Odpowiedź**:Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 6 dot.** pakietu nr 9, poz. 3, 8

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 9, poz. 3, 8 i utworzenie oddzielnego pakietu składającego się z urządzeń wyprodukowanych przez firmę EMED. Umożliwi to złożenie oferty przez autoryzowany serwis.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 7**

Pakiet 46 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pozycji z zadania 46: Sterylizator gazowy i czytnik testów biolog. na dwa oddzielne pakiety? Rozdzielenie pozycji pozwoli na złożenie oferty przez większą grupę Wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 8** Zadanie nr 24: Dot. formularza cenowego

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:** W cenie przeglądu nie należy uwzględniać wymiany akumulatorów.

**Pytanie nr 9 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:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 10** Zadanie nr 24: Dot. par. 1 ust. 3 pkt a) wzoru umowy

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów PPU.

**Pytanie nr 11** dotyczy SWZ, punk III opis przedmiotu zamówienia oraz wzór umowy paragraf 2 - pakiet 49:

W związku z wymogiem ujętym w art. 63 ust 1 ustawy o wyrobach medycznych, prosimy o dodanie

wymogu posiadania certyfikatu bądź autoryzacji producenta dla wyrobów firmy Belimed.

Zgodnie z treścią art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych „wyrób powinien być właściwie

dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym

zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”.

W tym przypadku obowiązek ten nałożony wprost przez ustawodawcę realizowany jest przez

zamawiającego. W związku z tym, zamawiający nie może zwolnić się z jego stosowania, jak również w przypadku określonych szkód na osobie (w tym pacjencie) zamawiający nie będzie mógł się zwolnić z odpowiedzialności za powstałą szkodę poprzez przeniesienie jej na inny podmiot.

Zgodnie z zapisami w instrukcji firmy Belimed:

Jakiekolwiek czynności serwisowe wykonane przez podmiot niebędący partnerem lub nieposiadający autoryzacji Belimed nie będą uznane za wykonanie właściwego przeglądu.

Firma która nie jest partnerem serwisu Belimed, nie posiada również autoryzacji firmy Belimed, a co za tym idzie nie jest uprawniona do ingerowania, w tym dokonywania jakichkolwiek czynności w zakresie urządzeń, których producentem jest Belimed.

Prace serwisowe przy układzie sterowania i jego komponentach może wykonywać tylko dział serwisowy firmy Belimed lub autoryzowani partnerzy serwisu Belimed.

W związku z powyższym, wszelkie czynności wykonane przy maszynach firmy Belimed przez podmiot

niebędący bezpośrednio powiązanym z firmą Belimed, automatycznie wyklucza możliwość spełnienia wymogów ustawy o wyrobach medycznych i prowadzi bezpośrednio do jej naruszenia. W dalszym toku należy wskazać iż konsekwencją wykonania nieautoryzowanych napraw bądź przeglądów, zgodnie z polityką firmy Belimed, może być utrata statusu urządzenia medycznego

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dokonuje zmian zapisów SWZ.

**Pytanie nr 12**

Dot. Pakiet 55, 73, 79

Zgodnie z nową matrycą stawek podatku VAT, wprowadzoną 1 lipca 2020r. (załącznikiem 3 do ustawy o VAT) stawką 8 % zostały objęte świadczenia usług napraw i konserwacji wszystkich wyrobów medycznych dopuszczonych do obrotu na terytorium Polski (poz. 69 nowego załącznika do ustawy o VAT), które zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie informacji, czy urządzenia w Pakietach 55, 73, 79 zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą o wyrobach medyczny z dn. 20.05.2010 r.?

Dzięki udzielonej odpowiedzi, będzie możliwość zastosowania właściwej stawki podatku VAT.

**Odpowiedź:** Urządzenia w pakietach 55, 73,79 zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny.

**Pytanie nr 13** dot. Pakiet 55, 73, 79

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wpisana w nagłówku kolumny „stawka VAT 8 %” w pakietach 55, 73, 79 jest stawką obowiązująca, jaką wykonawca ma zastosować? Czy też wykonawca może zastosować stawkę vat w oparciu o informację podaną przez Zamawiającego w odpowiedzi na poprzednie pytanie oraz własną wiedzę?

**Odpowiedź:** Wykonawca składając ofertę w ww. zakresie winien zastosować stawkę 8% VAT.

**Pytanie nr 14** dot. Pakiet 61 poz. 6

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o podanie producenta aparatu do hodowli beztlenowej w poz. 6 w pakiecie nr 61.

**Odpowiedź:** Zamawiający wskazuje , że w poz. 6 pakietu 61 producentem jest Gen-Jar.

**Pytanie nr 15**

Czy w ramach przeglądu zamawiający wymaga wymiany: zestawów serwisowych, akumulatorów i czujników tlenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 16** dotyczy 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:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 17** dotyczy zapisów SWZ.

Czy Zamawiający będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych i nowych części zamiennych?

**Odpowiedź**: Zamawiający wskazuje, że postępowanie dotyczy samego przeprowadzenia przeglądów.

**Pytanie nr 18** dotyczy pakietu 35

Będąc przedstawicielem producenta sprzętu GE Healthcare uprzejmie prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu inkubatorów PANDA z kardiomonitorem B105 (pozycja 1,2 i 3 z pakietu 35). Pozostała część zestawu jest innego producenta i Wykonawca nie świadczy usług w zakresie przeprowadzenia takiego przeglądu. Obecny kształt specyfikacji uniemożliwia naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w tym pakiecie i tym samym będzie skutkować otrzymaniem przez Zamawiającego mniejszej liczby ofert. Prosimy Zamawiającego jak na wstępnie o wydzielenie w/w sprzętu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 19**

§3 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 45 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów PPU.

**Pytanie nr 20**

Zakres przetwarzanych danych, §2 ust. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację §2 ust. 1 w następujący sposób: „Podmiot przetwarzający może przetwarzać powierzone na podstawie umowy dane należące do kategorii zwykłych danych osobowych pacjentów w postaci imion i nazwisk, nr PESEL, adres zamieszkania, data urodzenia (wiek), płeć; szczególne kategorie danych – informacje o stanie zdrowia (parametry życiowe); oraz dane zwykłe pracowników: biznesowe dane kontaktowe, w związku i w celu naprawy sprzętu.”?

**Odpowiedź**: Zamawiający informuje, że zmianie ulega zapis § 2 ust. 1, który otrzymuje brzmienie:

 „Podmiot przetwarzający może przetwarzać powierzone na podstawie umowy dane należące do kategorii zwykłych danych osobowych pacjentów w postaci imion i nazwisk, nr PESEL, adres zamieszkania, data urodzenia (wiek), płeć; szczególne kategorie danych – informacje o stanie zdrowia (parametry życiowe); oraz dane zwykłe pracowników: biznesowe dane kontaktowe, w związku i w celu naprawy sprzętu.”

**Pytanie nr 21**

Kategorie danych, §2 ust. 2 Czy w związku z powyższym i w celu zachowania spójności Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie ustępu 2?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów UPPDO.

**Pytanie nr 22**

Czas na zgłoszenie naruszenia, §3 ust. 7 Ogólne rozporządzenie o ochronie danych (RODO) nakłada na administratora obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 72h. Wedle Wytycznych Grupy Roboczej art. 29 (https://ec.europa.eu/newsroom/article29/items/612052) termin 72h na zawiadomienie, o którym mowa w art. 33 ust. 1 RODO rozpoczyna swój bieg w przypadku Administratora dopiero od powiadomienia go o tym fakcie przez Podmiot przetwarzający. Proponowany we wzorze umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych termin – w zależności od zakresu, rodzaju incydentu naruszenia danych – może być terminem niewystarczającym, niedostosowanym do danej sytuacji faktycznej, szczególnie, że Zamawiający wymaga powiadomienia o podejrzeniu, a nie samym naruszeniu. Wykonawca proponuje zatem następujące brzmienie §3 ust. 7: „Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia (…) zgłasza je (…) w ciągu 48h.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów UPPDO.

**Pytanie nr 23** dotyczy pakietu 18

Będąc przedstawicielem producenta sprzętu GE Healthcare uprzejmie prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu kardiomonitorów: Compact 9, DASH 4000 V5 (pozycja 18, 19 z pakietu 18). Pozostała część zestawu jest innego producenta i Wykonawca nie świadczy usług w zakresie przeprowadzenia takiego przeglądu. Obecny kształt specyfikacji uniemożliwia naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w tym pakiecie i tym samym będzie skutkować otrzymaniem przez Zamawiającego mniejszej liczby ofert. Prosimy Zamawiającego jak na wstępnie o wydzielenie w/w sprzętu do osobnego pakietu

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 24** dot. pakietu nr 14

Wraz z aparatami do znieczulania instalowane były kardiomonitory firmy Mindray. Czy zamawiający życzy sobie, aby ujęty był przegląd tych urządzeń w cenie przeglądu aparatów do znieczulania?

Czy zamawiający życzy sobie, aby urządzenia były serwisowane zgodnie z zaleceniami producenta wraz z wymianą ujętych w instrukcji obsługi zestawów serwisowych oraz akumulatorów podtrzymujących zasilanie awaryjne celem zabezpieczenia pacjenta i personelu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wskazuje, że zakres przedmiotu zamówienia jest bez przeglądów kardiomonitorów. **Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 25** dot. pakietu nr 18

Proszę o wydzielenie z pakietu nr 18 pozycji 25, 45, 46

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 26** dot. pakietu nr 21

Proszę o wydzielenie z pakietu nr 21 pozycji 1, 2 , 3 oraz 4

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 27** dot. pakietów 14 oraz 31:

- czy zamawiający dla tych pakietów będzie wymagał od wykonawcy posiadania legalnej dokumentacji technicznej, aby być pewnym że usługa jest prawidłowo wykonywana?

- czy zamawiający dla tych pakietów będzie wymagał od wykonawcy posiadania certyfikatu ze szkolenia u producenta z danego asortymentu, aby być pewnym że usługa jest prawidłowo wykonywana?

- czy zamawiający dla tych pakietów będzie wymagał od wykonawcy posiadania dostępu do oryginalnych części zamiennych oraz zestawów serwisowych i akumulatorów w razie potrzeby?

- czy zamawiający dla tych pakietów będzie wymagał od wykonawcy bezpłatnego wykonania akcji serwisowych oraz aktualizacji oprogramowania zalecanego przez producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że wymogi w zakresie przedmiotu zamówienia zostały wskazane w SWZ.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający potwierdza, iż w postępowaniu numer: DZP/TP/73/2022, pakiet nr 43, wszystkie mikroskopy posiadają certyfikat urządzeń medycznych? Zgodnie z przepisami stawka VAT 8% może zostać zastosowana przy przeglądzie tylko urządzeń medycznych, w innym przypadku stawka Vat powinna wynosić 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, że wszystkie mikroskopy posiadają certyfikat urządzeń medycznych.

**Pytanie nr 29** dot. SWZ – pakiet 9

Wnioskujemy o wyłączenie z pakietu nr 9 diatermii elektrochirurgicznych firmy Erbe Elektromedizin GmbH Niemcy typ VIO 100C, VIO 300D (tzn. Poz. 4 i 5) tworząc dla nich oddzielny pakiet. Wnioskowana zmiana pozwoli na przedstawienie oferty przez serwis autoryzowany producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ**.**

**Pytanie 30** dot. SWZ – pakiet z diatermiami Erbe (po ewent. wyłączeniu z pakietu nr 9)

Z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawkujące prąd do ciała pacjenta
i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, wnioskujemy o objęcie pakietu
z diatermii elektrochirurgicznych Erbe wymogiem posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta na wykonywanie czynności serwisowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 31** dot. SWZ – pakiet z diatermiami Erbe (po ewent. wyłączeniu z pakietu nr 9)

Z uwagi na inwazyjność wyrobów jakimi są diatermie elektrochirurgiczne dawkujące prąd do ciała pacjenta
i związane z tym podwyższone ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, wnioskujemy o objęcie pakietu
z diatermii elektrochirurgicznych Erbe wymogiem dysponowania przez Wykonawcę osobą posiadającą certyfikat przeszkolenia z obsługi serwisowej diatermii Erbe (jak w pakiecie) wydany przez ich producenta lub inny upoważniony przez producenta podmiot.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 32** dotyczy zapisów SWZ - rozdział VI, pkt. 5, ppkt. 2d)

Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu w zakresie odbycia 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 nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 33** dotyczy zapisów SWZ - załącznik nr 4 – par. 1, pkt. 3 – dla pakietu 23.

Prosimy o zmianę zapisu w par. 1, pkt. 3, ppkt. a) na „Wykonaniu przeglądu technicznego w siedzibie Zamawiającego lub w siedzibie Wykonawcy wraz z dokonaniem wpisu do paszportu technicznego danego aparatu/sprzętu”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów.

**Pytanie nr 34**

Czy urządzenia wymienione w pakiecie 64 wyposażone są w wagę podlegającą legalizacji? Jeśli tak, proszę o wskazanie które to urządzenia.

**Odpowiedź:** Urządzenia, które podlegają legalizacji wskazane są z poz. 96,97,98 formularza asortymentowo – cenowego

**Pytanie nr 35**

Co Zamawiający rozumie przez termin przeglądów – maj 20 w pakiecie 64?

**Odpowiedź:** Zamawiający popełnił omyłkę pisarką. Termin przeglądów to maj 2023r. Zamawiający w załączonej do pisma specyfikacji asortymentowo – cenowej dokonał poprawy ww. omyłki.

**Pytanie nr 36** dotyczy SWZ, Załącznik nr 2, Pakiet nr 32

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie do osobnego pakietu lub włącznie do pakietu nr 15, pozycji 3-8 tj. respirator typu Servo. Obecna postać pakietu, w którym znajdują się urządzenia różnych producentów ogranicza konkurencję, ponieważ uniemożliwia złożenie oferty autoryzowanemu przedstawicielowi wytwórcy, który zarazem jest obecnie jedynym podmiotem uprawnionym do wykonywania przeglądów technicznych respiratorów Servo na terenie kraju.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 37 Dotyczy zapisów SWZ –rozdział VI,pkt.5, ppkt.2d)**

Zwracamy się z prośbą o postawienie wymogu przedstawienia certyfikatu w zakresie odbycia 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 nie zmienia zapisów.

**Pytanie nr 38** załącznik nr 4 – par. 1, pkt. 3 – dla pakietu 23

Prosimy o zmianę zapisu w par. 1, pkt. 3, ppkt. a) na „Wykonaniu przeglądu technicznego w siedzibie Zamawiającego lub w siedzibie Wykonawcy wraz z dokonaniem wpisu do paszportu technicznego danego aparatu/sprzętu”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów PPU

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 68 aparaty i narzędzia laryngologiczne pozycji

1,2,3,9,10,11,16,17 do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

**Pytanie nr 40** dotyczy Pakietu nr 2, 3 oraz 4; SWZ rozdział VI PODSTAWY WYKLUCZENIA I WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Czy w trosce o życie i zdrowie pacjentów, Zamawiający będzie oczekiwał od wykonawców w odniesieniu do przedmiotowych pakietów, w celu potwierdzenia zdolności technicznej do ich wykonania, certyfikatu szkoleniowego wydanego przez producenta lub inny podmiot mający wdrożony System Zarządzania Jakością ISO

9001 i ISO 13485:2016 w zakresie instalacji oraz serwisu wyrobów medycznych wykorzystywanych w diagnostyce obrazowej? Tylko spełnienie przedmiotowego warunku zapewni Zamawiającemu właściwy poziom jakości wykonania usługi

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 41** dotyczy Pakietu nr 2, 3 oraz 4; SWZ rozdział VI PODSTAWY WYKLUCZENIA I WARUNKI UDZIAŁU
W POSTĘPOWANIU

Czy w trosce o najwyższą jakość i terminowość wykonywanych usług Zamawiający będzie wymagał aby Wykonawca dysponował co najmniej 3 inżynierami serwisu zatrudnionymi na umowę o pracę, którzy posiadają świadectwa kwalifikacyjne SEP "E" lub "D" do 1 kV z uprawnieniami do pomiarów ochronnych?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 42** dotyczy Pakietu nr 2, 3 oraz 4; SWZ rozdział VI PODSTAWY WYKLUCZENIA I WARUNKI UDZIAŁU
W POSTĘPOWANIU

Czy Zamawiający w celu potwierdzenia posiadania przez wykonawcę odpowiedniej zdolności technicznej
i zawodowej będzie wymagał, aby ten wykazał, że w okresie ostatnich 3 lat przed terminem składania ofert zrealizował należycie co najmniej 3 umowy na usługi serwisowe aparatury medycznej i przedstawi na dowód co najmniej 3 referencje na kwoty min. 80 000 zł każda?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 43**

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 2 pozycji 2 i 9 – RTG z ramieniem C Ziehm i utworzenie odrębnego zadania celem złożenia rzetelnej oferty oraz zwiększenia konkurencyjności. Poza tym może się okazać, że nie istnieje podmiot, który posiada kompetencje (posiada certyfikaty) w zakresie obsługi serwisowej tak wielu różnorodnych aparatów RTG, a co za tym idzie nie będzie w stanie przeprowadzić przeglądu zgodnie z wytycznymi producenta danego sprzętu. W obecnym układzie pakietu, Zamawiający automatycznie wyklucza autoryzowany serwis producenta we wzięciu udziału w postepowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 44**

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 4 pozycji 2 – Densytometr Hologic i utworzenie odrębnego zadania lub dodanie w/w pozycji do pakietu nr 3 – mammograf Hologic. Celem jest złożenie rzetelnej oferty oraz zwiększenia konkurencyjności. Poza tym może się okazać, że nie istnieje podmiot, który posiada kompetencje (posiada certyfikaty) w zakresie obsługi serwisowej tak wielu różnorodnych urządzeń, a co za tym idzie nie będzie w stanie przeprowadzić przeglądu zgodnie z wytycznymi producenta danego sprzętu. W obecnym układzie pakietu, Zamawiający automatycznie wyklucza autoryzowany serwis producenta we wzięciu udziału w postepowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

**Pytanie nr 45** dotyczy pakietu 3 - Mammograf cyfrowy

Razem z mammografem cyfrowym Selenia Dimensions była dostarczona stacja opisowa oraz system CAD.
Czy w/w pakiet będzie obejmował te urządzenia?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza powyższe.

**Pytanie nr 46** dotyczy wzoru umowy w § 1 pkt 2

Skoro Wykonawca, zgodnie z zapisami w w/ punkcie oświadcza, że dysponuje personelem posiadającym odpowiednie uprawnienia, kwalifikacje, wiedzę i doświadczenie niezbędne do prawidłowego wykonania usługi, prosimy o potwierdzenie, że osoby wykonujące czynności związane z przedmiotem zamówienia muszą posiadać odpowiednie certyfikaty imienne wystawione przez danego producenta aparatury medycznej.

**Odpowiedź:** Zamawiający określił wymogi w SWZ.

**Pytanie nr 47** dotyczy wzoru umowy w § 2

Czy Zamawiający wymaga aby wykonawca posiadał dostęp do oryginalnie zapakowanych części, jeśli takie będą potrzebne przy naprawie aparatu? Zapis pozwala na zabezpieczenie się Zamawiającego przed stosowaniem przez Wykonawcę części zamiennych pochodzących z wyeksploatowanych lub wycofanych z użytkowania aparatów, części wyeksploatowanych, nie testowanych wcześniej pod kątem prawidłowej pracy, tym samym eliminując sytuację wykorzystywania aparatu będącego własnością Zamawiającego jako swoistego urządzenia do testowania części niewiadomego pochodzenia. Uprzejmie informujemy, że na polskim rynku są firmy, które proponują oryginalne części nie pochodzące od producenta urządzeń jak również skupują stare aparaty w celu wykorzystania używanych części do naprawy innych aparatów. Zwracamy uwagę, że instalowanie części zamiennych, nieznanego pochodzenia, innych niż przewidział producent, przez osoby nie posiadające odpowiedniej wiedzy popartej certyfikatami szkoleniowymi oraz doświadczenia, może prowadzić do sytuacji, w której określone prawem wymagania zasadnicze dla danego wyrobu nie zostaną spełnione, co może nieść ryzyko w sferze bezpieczeństwa, jakości czy niezawodności wyrobu medycznego oraz wpłynąć na ważność znaku CE wydanego dla tego wyrobu. Dodatkowo może niekorzystnie wpływać na funkcjonowanie pozostałych komponentów i prowadzić do awarii. Ponadto aparat, który nie odpowiada konfiguracji producenta (np. posiada części inne niż zalecane przez producenta) może nie spełniać wymogów przeglądowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że wymogi w zakresie przedmiotu zamówienia zostały wskazane w SWZ.

**Pytanie nr 48** dotyczy wzoru umowy w § 3 pkt 3

Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za usługę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów PPU.

**Pytanie nr 49** dotyczy pakietu nr 18– Kardiomonitory – Inne poz. 8 – 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w./w. pozycji tj. kardiomonitorów z serii BSM i PVM prod. Nihon Kohden i utworzenie odrębnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert w postępowaniu, zwiększając tym samym konkurencyjność?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie 50** dotyczy pakietu nr 18 – Kardiomonitory – Inne poz. 8 – 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie usług przeglądów technicznych kardiomonitorów podczas jednego przyjazdu serwisanta do siedziby Zamawiającego, co pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty?

**Odpowiedź**: Zamawiający nie wyraża zgody, przeglądy zgodnie z datami w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 51** dotyczyFormularza asortymentowo-cenowego dla Pakietu 4 (Załącznik nr 2) – Urządzenia RTG – Inne:

Prosimy o wyłączenie z Formularza asortymentowo-cenowego dla Pakietu nr 4 poz. nr 2, tj. przeglądów Densytometru dexa horizon Wi producenta Hologic. Uzasadnienie: Usługi będące przedmiotem zamówienia dla produktu z poz. 2 nie wchodzą w zakres działań takich jak: przeglądy i serwis pogwarancyjny naszego podmiotu. Przeglądy sprzętu z pozostałych pozycji w tym pakiecie pochodzą od jednego producenta i są one w zakresie

asortymentowym spółki. Taka pakietyzacja przedmiotu zamówienia, tj. dołączenie przeglądów sprzętu innego producenta, uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty, szczególnie, że Zamawiający wyszczególnił w opisie przedmiotu zamówienia pakiet z urządzeniem medycznym firmy Hologic, tj. Pakiet nr 3. Prosimy o modyfikację pakietu poprzez wyłączenie poz. 2 do Pakietu nr 3 lub też do osobnego, nowo utworzonego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie nr 52** Dotyczy pakietu 5 Aparaty USG

Z uwagi na fakt, iż nasza firma specjalizuje się w serwisowaniu aparatów USG firma Easaote, a w pakiecie 5 są wyszczególnione aparaty innych firm, zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatu Esaote tj. jednego z aparatów USG w pozycji nr 6 w oddzielnym pakiecie, co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców, a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

**Pakiet nr 53** Dotyczy pakietu 5 Aparaty USG

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca posiadał autoryzację producenta do serwisowania wyszczególnionej przez Zamawiającego aparatury medycznej? Posiadanie autoryzacji na świadczenie usług serwisowych potwierdza standardy profesjonalnej obsługi serwisowej zapewniającej maksymalne bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego. Ponadto firmy, które nie posiadają autoryzacji zazwyczaj nie mają dostępu do części zamiennych i zlecają naprawę autoryzowanemu serwisowi, przez co koszt jaki ponosi Zamawiający zwiększa się, gdyż w koszt naprawy wliczona jest marża autoryzowanego serwisu oraz marża wykonawcy, który wygrał przetarg. Pragniemy zauważyć, że wymóg autoryzacji jest zgodny z zasadą uczciwej konkurencji, gdyż każdy podmiot może o taką autoryzację się ubiegać i otrzymać ją po spełnieniu odpowiednich kryteriów.

**Odpowiedź:** Zamawiający określił wymogi w SWZ.

Pozostał część odpowiedzi wraz z treścią pytań zostanie udostępniona odrębnym pismem.

**Jednocześnie Zamawiający** informuje, że przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień:

Składanie ofert:

 **12.12.2022r. godz. 9.00**

Otwarcie ofert:

**12.12.2022r. godz. 9.30**

Z uwagi na powyższe zmianie ulega zapis Części X SWZ. Termin związania ofertą „Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **10.01.2023 r.**

**Załącznik:**

Formularz asortymentowo cenowy - pakiet 64