

## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **wykonanie okresowych przeglądów i konserwacji aparatury medycznej - II.** Nr sprawy: ZP – 16 – 034 BN.

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ust. 2 z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. ([tekst jednolity Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późn. zmianami](#)), udzielam następującej odpowiedzi:

### Pytania dotyczą Załącznika Nr 2

**Pytanie 1)** Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta na konserwacje urządzeń medycznych? Autoryzacja producenta gwarantuje, że przeglądy będą przeprowadzone zgodnie z wytycznymi producenta a personel wykonujący je posiada dostęp narzędzi serwisowych, aktualnej dokumentacji oraz dostęp do najnowszej wersji oprogramowania dla danego urządzenia. (oprogramowanie serwisowe pozwalając na korektę parametrów)? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza przedstawienie dokumentu będącego autoryzacją wydaną przez producenta dla wykonawcy jako potwierdzenie spełnienia wymogu dot. odbycia szkolenia autoryzowanego przez producenta.**

### **Pytanie 2) Dotyczy Umowy § 2 punkt 4**

Czy wykonawca ma potwierdzić, że posiada dostęp do najnowszych wersji oprogramowania dla danego aparatu, które są dystrybuowane przez producenta danego sprzętu? **Odp. Nie.**

### **Pytanie 3) Dotyczy Umowy § 2 punkt 4**

Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu do Umowy oraz odpowiedź na pytanie :

Co w przypadku jeśli przegląd aparatu RTG nie będzie możliwy do wykonania ze względu na uszkodzenie .

Jeśli Wykonawca stwierdzi uszkodzenie aparatu, które uniemożliwi wykonanie przeglądu wówczas Zamawiający zostanie obciążony kosztem wykonania diagnostyki sprzętu oraz kosztem dojazdu?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do Projektu Umowy. Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 4) Dotyczy Umowy § 2 punkt 5**

Co zamawiający rozumie poprzez wymianę części w trakcie przeglądu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę jeśli na Zadanie „ Załącznik Nr 2 aparat firmy Ziehm – Producent sprzętu nie przewiduje wymiany części w ramach przeglądu technicznego .

W przypadku konieczności wykonanie naprawy lub wymiany części zamiennych wynikłych w ramach przeglądu Wykonawca sporządzi wycenę naprawy i przekaże ją Zamawiającemu w formie pisemnej (faks, e-mail). Naprawa może być wykonana po akceptacji kosztów przez Zamawiającego. Naprawa z użyciem części zamiennych będzie realizowana w oparciu o odrębną ofertę którą Wykonawca przedstawi Zamawiającemu **Odp. Zadanie zatytułowane jest „Wykonanie okresowych przeglądów i konserwacji aparatury medycznej” a nie „Naprawy aparatury medycznej”. W Rozdziale IV pkt 4 i 5 oraz w Załączniku nr 16 pkt 4 i 5 Zamawiający dokładnie określił zakres robót, do wykonania jakich zobowiązany jest Wykonawca w trakcie przeglądu.**

### **Pytanie 5) Dotyczy Umowy § 4 punkt 1**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej z wysokości 2% na 0,2% za każdy dzień opóźnienia Kary określone przez Zamawiającego są bardzo wysokie. Standardowo w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadku jw. przyjmowane są kary od 0,5% do max 0,2 % **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w Projekcie Umowy.**

### **Pytanie 6) Dotyczy Umowy § 4 punkt 2**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej z wysokości 10% na 5 % w przypadku odstąpienia od umowy. **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w Projekcie Umowy.**

**Pytanie 7)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie Umowy do siedziby Wykonawcy celem podpisania? **Odp. Zamawiający na etapie sporządzania SIWZ przewidział taką ewentualność i dokładnie ją określił w Rozdziale XVI punkt 1 zdanie czwarte.**

**Pytanie 8) Dotyczy: pkt VIII ppkt 1 poz. g) SIWZ.** Prosimy o dopuszczenie, na potwierdzenie spełnienia wymogu dot. odbycia szkolenia autoryzowanego przez producenta, dokumentu będącego autoryzacją wydaną przez producenta dla wykonawcy.

Uprzejmie wyjaśniamy, iż producent aparatu RTG z pakietu nr 4 nie wydaje osobnych (imiennych) certyfikatów szkoleniowych, gdyż zgodnie z procedurami dot. autoryzowanego handlowego przedstawiciela (tu: wykonawcy) serwis ma obowiązek uczestniczenia w szkoleniach produktowych pod rygorem utraty autoryzacji. Autoryzacja jednoznacznie potwierdza należyte przygotowanie serwisu wykonawcy do świadczenia usług serwisowych w zakresie urządzeń produkowanych przez wystawiającego ww. dokument producenta? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza przedstawienie dokumentu będącego autoryzacją wydaną przez producenta dla wykonawcy jako potwierdzenie spełnienia wymogu dot. odbycia szkolenia autoryzowanego przez producenta.**

**Pytanie 9) Dotyczy: pkt IV ppkt 4 SIWZ, załącznik nr 10a pkt 23, załącznik nr 16 par. 2 pkt 4 oraz pkt 5 ppkt d.**

Zamawiający wymaga, aby podczas przeglądu zostały wykonane czynności związane z kontrolą bezpieczeństwa wyrobu oraz pomiary elektryczne zgodnie z wymogami producenta danego aparatu. Prosimy o informację, czy wymienione pomiary elektryczne należy wykonać w zakresie zgodnym z zaleceniami producenta dla przeglądów okresowych? Czy też dodatkowo należy wykonać pomiary w tym zakresie zgodnie z obowiązującą na terytorium RP normą PN-EN 62353? **Odp. Pomiary elektryczne należy wykonać zgodnie z normą PN-EN 62353 z uwzględnieniem wszystkich podzespołów urządzenia oraz wytycznych producenta.**

*Z upoważnienia Dyrektora  
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy  
mgr Ewa Molek*