



Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Włotominie

05-200 Włotomin, ul. Gdyńska 1/3

NP125-09-31-792; REGON000310315; KRS0000037824
Centrala tel.22 76.33.100, sekretariat 22 76.33.259, fax 22 76.33.343
Bank Spółdzielczy w Ostrowi Mazowieckiej nr rachunku 05 8923 0150 7177 2015 0001

Włotomin, 2019.05.23

Odpowiedzi nr 3 do sprawy ZAM/05-I/2019

OTRZYMUJĄ WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO



Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Szpital w Włotominie na: „*Usługi w zakresie przeglądu technicznego urządzeń medycznych w podziale na zadania*” - nr postępowania ZAM/05-I/2019.

Zgodnie z art.381.2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych – Dz. Ustaw 2017, poz.1579 z późn.zm Zamawiający dokonuje odpowiedzi na zadane pytania i modyfikacji SIWZ w poniższym zakresie;

SPROSTOWANIE DO ODPOWIEDZI NR 1 Z DNIA 21.05.2019 W ZAKRESIE PYTANIA NR 6

w dniu 20 maja 2019r. zamawiający opublikował odpowiedzi na pytania wykonawców ubiegających się o udział w przedmiotowym postępowaniu. W odpowiedzi na pytanie nr 6, które brzmiało - „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 realizację 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?” - zamawiający udzielił pozytywnej odpowiedzi, dopuszczającej zaproponowane przez wykonawcę rozwiązanie i tym samym wprowadzając bezwzględny wymóg wykazania się posiadaniem przez każdego wykonawcę przywołanymi powyżej dokumentami. Jak wspomniano, powyżej wprowadzenie takiego wymogu do warunków udziału w postępowaniu eliminuje z niego wykonawców posiadających wdrożony system ISO wg. normy EN 13485. W związku z powyższym, wnioskujemy o sprostowanie udzielonych odpowiedzi poprzez udzielenie negatywnych odpowiedzi i pozostawienie ustanowionych warunków na dotychczasowym poziomie.

Za pośrednictwem niniejszego pisma zwracamy się również z wnioskiem o zmianę dotychczasowego terminu składania ofert w związku z nieprawidłowościami, które mają miejsce w przedmiotowym postępowaniu. Tym samym pragnę powiadomić, że jesteśmy Państwa stałym kontrahentem wobec czego zależy nam na uczestnictwie w przetargu oraz złożeniu ważnej oferty. Wobec niniejszego wnioskujemy o zmianę terminu składania ofert na dzień 27.05.2019r.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOKONUJE SPROSTOWANIA ODP NR 1 Z DNIA 21.05.2019 W ZAKRESIE PYTANIA NR 6 TJ:

- „JEST”- POTWIERDZAMY
- „POWINNO BYĆ”- PODTRZYMUJEMY ZAPISY SIWZ.

TERMIN SKŁADANIA OFERT ZOSTAŁ PRZEDŁUŻONY DO DNIA 27.05.2019 DO DODZINY 11.00, ZGODNIE Z OGŁOSZENIEM NR 540099753-N-2019 Z DNIA 21.05.2019

Pytanie nr 1

Zadanie 2:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne do 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. Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu urządzenia Comen Star. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie.

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 podzespoły powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej.

Odpowiedź: Kardiomonitor COMEN STAR firmy WALMED. Wymiana części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym.

Pytanie nr 2

Zadanie 10 Defibrylator LifePak 20:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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 defibrylatora LifePak 20 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem. **Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:**

- Akumulator (producent wymaga wymiany akumulatora w zależności od stanu jego zużycia)
- Bateria podtrzymania pamięci (producent wymaga wymiany elementu co 48 m-cy)

Wskazanie Wykonawcy 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 LifePak 20 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części.

- Akumulator (wymagane. 1 szt. na 1 urządzenie)
- Bateria podtrzymania pamięci (wymagana 1 szt. na 1 urządzenie)

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 3

Zadanie 10 Defibrylator LifePak 20:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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 defibrylatora LifePak 12 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem. **Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:**

- Akumulator (producent wymaga wymiany akumulatora w zależności od stanu jego zużycia)
- Bateria podtrzymania pamięci (producent wymaga wymiany elementu co 60 m-cy)
- Battery Pins [4szt.] (producent wymaga wymiany w zależności od stopnia zużycia)
- Kabel EKG (producent wymaga wymiany elementu co 24 miesiące)

Wskazanie Wykonawcy 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 LifePak 20 Zamawiający wymaga w trakcie 24miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Akumulator (wymagane 2 szt. na 1 urządzenie)
- Bateria podtrzymania pamięci (wymagana 1 szt. na 1 urządzenie)
- Battery Pins (wymagane 4 szt. na 1 urządzenie)
- Kabel EKG (wymagana 1 szt. na 1 urządzenie)

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 4

Zadanie 10 Dotyczy defibrylatora LifePak 12 jaki jest w posiadaniu Zamawiającego.

W modelu LifePak 12 występują trzy rodzaje akumulatorów:

11141-000106	Li-Ion, 11.1V 7.2Ah, 0,58kg
11141-000149	Ni-cd, 12V 1,6Ah, 0,70kg
11141-000028	Lead, 12V 2,5Ah, 1,30kg

prosimy o jednoznaczną informację w jaki model akumulatora wyposażony jest defibrylator LifePak 12. Wykonawca na podstawie aktualnej dokumentacji przetargowej nie jest w stanie tego stwierdzić.

Odpowiedź: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 5

Zadanie 10 - Defibrylator LifePak 15

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 defibrylatora LifePak 15 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. **Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:**

- Akumulator [2 szt.] (producent wymaga wymiany akumulatora co 24 miesiące)
- Bateria podtrzymania pamięci (producent wymaga wymiany elementu co 60 m-cy)
- Battery Pins [4szt.] (producent wymaga wymiany w zależności od stopnia zużycia)
- Kabel EKG (producent wymaga wymiany elementu co 24 miesiące)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla defibrylatora LifePak15 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części.

- Akumulator (wymagane. 2 szt. na 1 urządzenie)
- Bateria podtrzymania pamięci (wymagana 1 szt. na 1 urządzenie)
- Battery Pins [4szt.] (producent wymaga wymiany w zależności od stopnia zużycia prosimy o informację czy wymagają wymiany)
- Kabel EKG (producent wymaga wymiany elementu co 24 miesiące)

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 6:

Zadanie 11 - Defibrylator M SERIES ZOLL:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 defibrylatora M SERIES ZOLL wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. **Mając na uwadze powyższe prosimy o informację czy wymagana jest wymiana akumulatora.**

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla defibrylatorów M SERIES ZOLL Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Akumulator (wymagane. 1 szt. na 1 urządzenie)

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 7

Zadanie 11 - Defibrylator N-S:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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. **Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu urządzenia Defibrylator N-S. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie.**

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 podzespoły powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej

Odpowiedź: Defibrylator M SERIES ZOLL

Pytanie nr 8:

Zadanie 35 – Aparat do znieczulania Anestik 1601:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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. **Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu urządzenia Anestik1601. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie.**

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 podzespoły powinny zostać uwzględnione w wycenie przetargowej

Odpowiedź: Wykonawca- FARUM S.A. Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 9

Zadanie 51 – respirator Achieva – Prosimy o podanie daty ostatniej wymiany Flatpak filter i Battery 2x12V 2.2AH 2 szt.

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne do 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 Achieva wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem. Mając na uwadze powyższe prosimy o wskazanie daty ostatniej wymiany następujących części:

- Flatpak filter (producent wymaga wymiany elementu co 12 miesięcy)
- Battery 2x12V 2.2AH (2 szt.) (producent wymaga wymiany elementu co 24 miesiące)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Achieva Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części.

- Flatpak filter - 1 szt.
- Battery 2x12V 2.2AH - 2 szt.

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: Ostatnia wymiana powyższych części miała miejsce 09.11.2018. Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 10:

Zadanie 52 - Respirator E 360:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne do 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 defibrylatora Respirator E 360 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. Mając na uwadze powyższe prosimy o informacje:

- Czy przegląd ma przebiegać zgodnie z PM KIT E360 SERVICE KIT 1 YEAR NEWPORT E360 czy zgodnie z OVERHAUL KIT FOR E360 NEWPORT E360
- Czy podlega wymianie czujnik tlenu (producent wymaga wymiany elementu w zależności od zużycia elementu)
- Czy podlega wymianie czujnik przepływu (producent wymaga wymiany elementu w zależności od zużycia elementu)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora E-360 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Czujnik tlenu
- Czujnik przepływu

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: Przegląd odbywa się wraz z wymianą zestawu PMK 360A , akumulatora, czujnika tlenu + kabel co 12 miesięcy. Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 11:

Zadanie 53 - Respirator Bennett 740:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne do 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 defibrylatora Respirator Bennett 740 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. Mając na uwadze powyższe prosimy o informacje czy urządzenie posiada element External Battery 2x12V 17Ah oraz o datach ostatniej wymiany następujących części:

- Main fan filter
- Air intake filter,
- Filter (PEEP pump air intake)
- Oxygen sensor OOM202
- Internal battery 2x12V 7AH

- External battery 2x12V 17Ah

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Bennett 7400 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Main fan filter (producent wymaga wymiany elementu przy przeglądzie oraz co 1 miesiąc lub co 250 godzin)
- Air intake filter (producent wymaga wymiany elementu przy przeglądzie oraz co 3 miesiące lub co 1000 godzin)
- Filter (PEEP pump air intake) (producent wymaga wymiany elementu co 12 miesięcy lub co 15000 godzin)
- Oxygen sensor OOM202 (producent wymaga wymiany elementu co 12 miesiące lub jeżeli stan zużycia tego wymaga)
- Internal battery 2x12V 7AH (kwasowy) (producent wymaga wymiany elementu co 24 miesiące)
- External battery 2x12V 17Ah (kwasowy) [JEŻELI URZĄDZENIE POSIADA] (producent wymaga wymiany elementu co 24 miesiące)

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 12:

Zadanie 53 – Respirator Flight 60:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 60 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. **Mając na uwadze powyższe prosimy o informacje: dotyczące ostatniej wymiany lub czasokresu pracy poniższych urządzeń:**

- Air Inlet Filter (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Czujnik tlenu (pomiar) (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Czujnik tlenu (przeciek) (producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- Bateria główna (producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- Bateria wbudowana (producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- Manifold Assembly (producent wymaga wymiany co 15000 godzin)
- Filter Cover (producent wymaga wymiany w zależności od stopnia zużycia)
- O-ring for filter cover (producent wymaga wymiany w zależności od stopnia zużycia)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Flight 60 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Air Inlet Filter
- Czujnik tlenu (pomiar)
- Czujnik tlenu (przeciek)
- Bateria główna
- Bateria wbudowana
- Manifold Assembly
- Filter Cover
- O-ring for filter cover

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: Ostatnia wymiana powyższych części miała miejsce 01.03.2017. Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 13:

Zadanie 54 – Respirator Newport HT-50:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowaniu 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 Newport HT-50 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. **Mając na uwadze powyższe prosimy o informacje: dotyczące ostatniej wymiany lub czasokresu pracy poniższych urządzeń:**

- AIR INTAKE FILTER (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy lub jeżeli tego wymaga stan zużycia)
- PROXIMAL INLINE FILTER (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy lub jeżeli tego wymaga)
- Primary Internal Battery, Lead Acid 12V 5AH (kwasowy) (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Secondary Internal Battery, NiMH 12V 2.1AH (pakiet) (producent wymaga wymiany co 24 miesięcy)
- Pump Assembly (producent wymaga wymiany co 10000 godzin)
- AIR/OXYGEN BLENDER PACK ASSY (mikser gazów) (producent wymaga wymiany Jeżeli zajdzie taka konieczność)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla respiratora Newport HT-50 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części

- AIR INTAKE FILTER
- PROXIMAL INLINE FILTER
- Primary Internal Battery, Lead Acid 12V 5AH (kwasowy)
- Secondary Internal Battery, NiMH 12V 2.1AH (pakiet) (producent wymaga wymiany co 24 miesięcy)
- Pump Assembly
- AIR/OXYGEN BLENDER PACK ASSY (mikser gazów)

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: Przegląd odbywa się wraz z wymianą baterii, oraz filtrów co 12 miesięcy.

Pytanie nr 14:

Zadanie 56 - Respirator WM 8130:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne do 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. Prosimy o podanie pełnej nazwy i modelu urządzenia - Respirator WM 8130 gdyż ta jest oznaczeniem elementu - modułu tlenowego. Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie.

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 podzespoły powinny zostać uwzględnione w wycenie.

Odpowiedź: Madumat Basic P 1197, MODUŁ 02

Pytanie nr 15:

Zadanie 57 - Respirator FABIEN+NCPAP:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w zachowania zasad uczciwej konkurencji i/lub równego traktowania wykonawców prosimy o uszczegółowienie zapisów SIWZ. Uszczegółowienie jest konieczne i niezbędne do 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 Fabien wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasem lub stopniem zużycia elementu. Mając na uwadze powyższe prosimy o wyjaśnienie skrótu NCPAP oraz o informacje dotyczące ostatniej wymiany lub czasu pracy poniższych urządzeń:

- Inlet filter (2 sztuki, AIR i O2) (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Czujnik tlenu (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy)
- Air / Oxygen blender (producent wymaga wymiany co 10000 godzin)
- Inlet pressure regulator(2 sztuki, AIR i O2) (producent wymaga wymiany co co 10000 godzin)
- Internal tubes (producent wymaga wymiany co 36 miesięcy)
- Membrana zastawki wydechowej (producent wymaga wymiany jeżeli stan zużycia tego wymaga)
- Czujnik przepływu (producent wymaga wymiany (producent wymaga wymiany jeżeli stan zużycia tego wymaga)
- Kable do czujnika przepływu (zastąpił p/n 1016) jeżeli stan zużycia tego wymaga (naprawa)
- Pakiet akumulatorów (producent wymaga wymiany jeżeli stan zużycia tego wymaga)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla Respiratora FABIEN Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Inlet filter (2 sztuki, AIR i O2)
- Czujnik tlenu 1 szt.
- Air / Oxygen blender 1 szt.
- Inlet pressure regulator(2 sztuki, AIR i O2)
- Internal tubes
- Membrana zastawki wydechowej
- Czujnik przepływu
- Kable do czujnika przepływu
- Pakiet akumulatorów

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: Przegląd odbywa się wraz z wymianą czujnika tlenu co 12 miesięcy. Zamawiający oczekuje znajomości aparatury.

Pytanie nr 16:

Zadanie 58 - Respirator Sirio S2/T (tabela dla Siare Sirio S2):

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji

technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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 Respirator Sirio S2/T wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem lub stopniem zużycia elementu. **Mając na uwadze powyższe prosimy o wyjaśnienie skrótu NCPAP oraz**

o informacje dotyczące ostatniej wymiany lub czasokresu pracy poniższych urządzeń:

- Battery 12V 1.3Ah (kwasowy) (producent wymaga wymiany co 24 miesiące)
- Power supply cable 12 Vdc (producent wymaga wymiany jeżeli zużycie tego wymaga)
- Silicone patient circuit with expiratory valve (producent wymaga wymiany jeżeli zużycie tego wymaga)
- Disposable patient circuit in PVC with expiratory valve (producent wymaga wymiany jeżeli zużycie tego wymaga)
- Feeder 220 Vac - 12Vdc (producent wymaga wymiany jeżeli zużycie tego wymaga)
- O2 tube (producent wymaga wymiany jeżeli zużycie tego wymaga)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla Respiratora Sirio S2/T Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy wymiany poniższych części:

- Battery 12V 1.3Ah (kwasowy)
- Power supply cable 12 Vdc (producent wymaga wymiany jeżeli zużycie tego wymaga)
- Silicone patient circuit with expiratory valve
- Disposable patient circuit in PVC with expiratory valve
- Feeder 220 Vac - 12Vdc
- O2 tube

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie. Zamawiający oczekuje znajomości aparatury.

Pytanie nr 17:

Zadanie 59 – Respirator PB980:

Prosimy o informacje:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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 Respirator PB980 wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem lub stopniem zużycia elementu. **Mając na uwadze powyższe prosimy o informacje dotyczące daty**

ostatniego przeglądu/przepracowanych godzin, kalibracji i testu EST:

- Przegląd Co (producent wymaga wymiany co 12 miesięcy lub 10000 godzin w zależności która wartość zostanie osiągnięta jako pierwsza)
- Kalibracja (producent wymaga wymiany Co 12 miesięcy lub 10000 godzin)
- Test EST (producent wymaga wymiany Co 6 miesięcy)
- Exhalation valve flow sensor (producent wymaga wymiany jeśli element wymaga wymiany)

Wskazanie Wykonawcy ww. informacji jest niezbędne do określenia czy i ewentualnie jakie części mają zostać uwzględnione w ofercie. Prosimy o jednoznaczne wytyczne czy dla Respiratora PB980 Zamawiający wymaga w trakcie 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy następujących czynności:

- Przegląd Co
- Kalibracja
- Test EST
- Wymiana Exhalation valve flow sensor

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Pytanie nr 18:

Zadanie 60 – Respirator Medumat Standard:

Zgodnie z zapisami SIWZ przeglądy i naprawy muszą być dokonywane zgodnie z wytycznymi określonymi przez producenta danego sprzętu w dokumentacji technicznej. W celu umożliwienia Zamawiającemu i Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu a także w 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 Respirator Medumat Standard wymiana poszczególnych części serwisowych jest uwarunkowana określonym czasookresem lub stopniem zużycia elementu. Mając na uwadze powyższe prosimy o podanie który z poniższych przeglądów należy wykonać:

- Maintenance set 2 years
- Maintenance set 8 years
- Maintenance set 12 years
- Maintenance set (14) 16 years

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: Wymiana w/w części odbywa się wg. zaleceń producenta i jest rozliczana po przeglądzie technicznym. Wszystkie dokonywane zmiany i wymiany są wpisywane sukcesywnie po wykonanym przeglądzie i ewentualnych naprawach w paszportach urządzeń - do wglądu w Sekcji Technicznej Szpitala w Wołominie.

Przewodniczący Komisji Przetargowej
Zastępca Dyrektora ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
[-] Mariusz Poneta