



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

## WYKONAWCY

ZP/ 74 /2018

Łódź, dnia 09.11.2018 r.

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na świadczenie usług w zakresie przeglądów technicznych wraz z kalibracją, walidacją, legalizacją i wymianą akumulatorów w aparaturze medycznej na potrzeby Uniwersyteckiego Centrum Pediatrii Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny UM w Łodzi, działając zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz.U. z 2018 poz. 1986), w odpowiedzi na zapytania Wykonawców biorących udział w/w postępowaniu, dotyczące wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, udziela następujących odpowiedzi:

### Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie do osobnego pakietu sprzętu firmy Olympus (pozycje: 5, 7, 8, 9, 10, 11 – endoskopy giętkie).

Proszę swą motywujemy tym, że jesteśmy serwisem specjalizującym się w obsłudze wyłącznie endoskopów firmy Olympus. Wydzielenie ww. sprzętu pozwoli nam na uczestnictwo w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na świadczenie przedmiotowej usługi, w tym przypadku – przegląd endoskopów giętkich - w siedzibie Wykonawcy?

Proszę 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 wyrazi zgodę, na wykonanie przeglądu w siedzibie Wykonawcy, w przypadku gdy Wykonawca, zapewni urządzenie zastępcze na czas wykonywania przeglądu. Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca wnioskuję o zastąpienie zapisu §1 ust.8:

*„Jeżeli w trakcie dokonywania przeglądu stwierdzona zostanie konieczność wykonania naprawy, potrzebnej dla uzyskania sprawności techniczno-eksploatacyjnej lub bezpieczeństwa użytkowania aparatu, a wykraczającej poza zakres przeglądu, to naprawa ta będzie przedmiotem odrębnego, niezależnego zlecenia. O konieczności dokonania napraw, wynikających z wykonanego przeglądu, Wykonawca niezwłocznie zawiadamia Zamawiającego i w terminie do 48 godzin od zawiadomienia przedstawia proponowaną kalkulację kosztów naprawy zawierającą: ilość i cenę materiałów niezbędnych do naprawy, ilość roboczogodzin oraz okres, w którym zostanie dokonana naprawa. Po otrzymaniu w/w kalkulacji kosztów Zamawiający podejmie decyzję o udzieleniu zlecenia na naprawę sprzętu. W przypadku braku przedstawienia kalkulacji Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy i naliczenia kar umownych zgodnie z §7 ust 1 b).”*

*„Jeżeli w trakcie dokonywania przeglądu stwierdzona zostanie konieczność wykonania naprawy, potrzebnej dla uzyskania sprawności techniczno-eksploatacyjnej lub bezpieczeństwa użytkowania aparatu, a wykraczającej poza zakres przeglądu, to naprawa ta będzie przedmiotem odrębnego, niezależnego zlecenia. O konieczności dokonania napraw, wynikających z wykonanego przeglądu, Wykonawca niezwłocznie zawiadamia*



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoł cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersytetu Medycznego w Łódzi**

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

Zamawiającego i w terminie do 3 dni roboczych od zawiadomienia przedstawia proponowaną kalkulację kosztów naprawy zawierającą: ilość i cenę materiałów niezbędnych do naprawy, ilość roboczogodzin oraz okres, w którym zostanie dokonana naprawa. Po otrzymaniu w/w kalkulacji kosztów Zamawiający podejmie decyzje o udzieleniu zlecenia na naprawę sprzętu. W przypadku braku przedstawienia kalkulacji Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy i naliczenia kar umownych zgodnie z §7 ust 1 b). po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do wystawienia oferty.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca prosi o doprecyzowanie o jakich dokumentach mowa w poniższym zapisie §4 ust.2:

„Dotyczy Pakietów będących przedmiotem umowy z kategorii A:

2.1. W celu prawidłowego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się posiadać przez cały okres jej obowiązywania dokumenty, upoważniające do wykonywania czynności serwisowych przedmiotu umowy. Wykonawca zobowiązany jest każdorazowo przed przystąpieniem do czynności serwisowych okazać w/w dokumenty Przedstawicielowi Zamawiającego”

Odpowiedź:

Aktualne: Certyfikaty, Szkolenia lub Autoryzacje producenckie, dotyczące przedmiotu wymienionego w poszczególnych oferowanych Pakietach.

#### Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca wnioskuję o zastąpienie zapisu §8 ust.1:

„c) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto za przedmiot umowy nie zrealizowany w terminie za każdy dzień zwłoki”

zapisem:

„c) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto za przedmiot umowy nie zrealizowany w terminie za każdy dzień **roboczy** zwłoki”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał zmniejszenia wysokości kar umownych – Załącznik Nr 10 po modyfikacji.

#### Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca wnioskuję o zastąpienie zapisu §8 ust.2:

„Zamawiający będzie mógł potrącić, należną mu tytułem kar umownych, kwotę z dowolnej należności Wykonawcy”

zapisem:

„Strony uzgadniają, że kary umowne przewidziane w niniejszej umowie będą rozliczane na podstawie odrębnej noty obciążeniowej wystawionej przez Zamawiającego z terminem płatności 30 dni od daty otrzymania noty.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na rozliczenie kar umownych na podstawie noty obciążeniowej – zgodnie z Załącznikiem nr 10 po modyfikacji.

#### Pytanie 7

Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 77

Wykonawca wnioskuję o wyłączenie do osobnego pakietu niżej wymienionego sprzętu:

Pakiet Numer	77
--------------	----



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

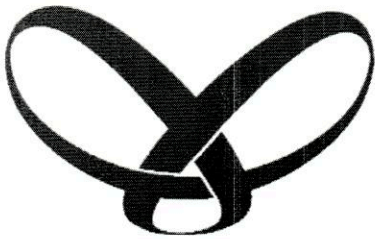
☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukołi cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

Lp	Nazwa aparatu	Producent	Typ / model	Kategoria sprzętu
2	KARDIOMONITOR B40	GE	B40	BR
5	APARAT DO ZNIECZULANIA AESTIVA S/5 7900	GE	S/5 7900	A
7	PAROWNIKI DO AESTIWY TEC5 Tec7	GE DATEX OHMEDA	TEC5 Tec7	BR
8	INKUBATOR GIRAFFE/INCUBATOR	GE DATEX OHMEDA	Giraffe	A
9	INKUBATOR GIRAFFE/INCUBATOR	GE DATEX OHMEDA	Giraffe	A
10	MONITOR NIEINWAZYJNY FM S/5	GE DATEX- OHMEDA	S/5	BR
14	Materacyk do Fototerapii BILISOFT	GE MEDICAL SYSTEMS	BILISOFT	BR
15	BIEŻNIA DIAGNOSTYCZNA T2100	GE-MED.	T2100	A
16	INKUBATOR PANDA WARMER	PROMED S.A.	PANDA	A

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 8**

Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 77

Wykonawca o podanie informacji na temat modułów gazowych w kardiomonitorach. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowej kalkulacji kosztów przeglądów.

Odpowiedź:

Kardiomonitor B40 pracuje przy aparacie do znieczuleń Carestation 620 i nie posiada modułów gazowych.

**Pytanie 9**

Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 116

Wykonawca wnioskuję o wyłączenie do osobnego pakietu niżej wymienionego sprzętu:

Pakiet Numer		116		
Lp	Nazwa aparatu	Producent	Typ / model	Kategoria sprzętu
1	PULSOKSYMETR RADICAL	MASIMO	RADICAL	B
3	PULSOKSYMETR MASIMO SET RAD 9	MASIMO	SET RAD 9	B
4	PULSOKSYMETR MASIMO SET RAD 9	MASIMO	SET RAD 9	B

Odpowiedź:



ul. Pomorska 251

42 675 70 00 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

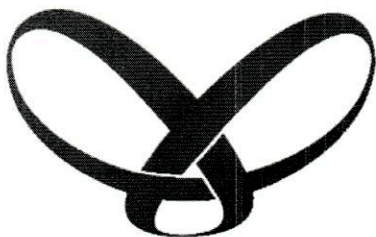
42 675 70 00 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

42 617 77 77 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoł cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP: 728-22-46-128 KRS: 0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 10**

Wykonawca prosi o wydłużenie terminu składania ofert o 5 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający przedłużył termin składania ofert.

#### **Pytanie 11**

Dotyczy pakietu 77:

Z uwagi na fakt, że nasza firma specjalizuje się w serwisowaniu echokardiografów i aparatów USG firmy General Electric a w pakiecie 77 wyszczególnione są również inne aparaty, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatów USG (VIVID S6, VIVID E9) z pozycji 12, 13 w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 12**

Dotyczy SIWZ IV Opis przedmiotu zamówienia punkt 10.d oraz umowy § 1 ust. 10 d: Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający będzie określał koszt dojazdu skoro w tabeli w formularzy asortymentowo-ilościowo-cenowym należy podać zryczałtowany koszt przeglądu a w załączniku nr 1 brak miejsca na określenie kosztów dojazdu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że koszty dojazdu powinny zostać wliczone w koszt przeglądu technicznego.

#### **Pytanie 13**

Dotyczy SIWZ IV Opis przedmiotu zamówienia punkt 11a oraz SIWZ IX.3 punkt 3a: Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu dotyczącego dokumentów, upoważniających do wykonania czynności serwisowych aparatury, przedstawienie certyfikatów szkoleń producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający uzna certyfikaty szkoleń producenta pod warunkiem, że są one aktualne.

#### **Pytanie 14**

Dotyczy SIWZ X punkt 5c: Prosimy o sprecyzowanie jakiego formatu powinien być kwalifikowany podpis elektroniczny: wewnętrzny, zewnętrzny, XADES, CADES.

Odpowiedź:

Zamawiający, zgodnie z SIWZ wyjaśnia, że wykonawca podpisuje dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5.09.2016r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz.U. z 2016 poz. 1579). Zamawiający nie dopuszcza wewnętrznego kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

#### **Pytanie 15**

Dotyczy umowy §1 ust. 10j: Firma nasza dokumentuje wykonanie usługi poprzez wystawienie Raportów Serwisowych przez inżyniera serwisowego i nie stosuje praktyki używania protokołów. Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie protokołu Raportem Serwisowym.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna Raport Serwisowy jako dokument równoważny do Protokołu Wykonania Przeglądu i dopuszcza jego zastosowanie.



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

**Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukończy cierpienie”**





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

### Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr. 23

Jako autoryzowany serwis techniczny firmy BBRAUN Melsungen Niemcy na terenie Polski informujemy, że zgodnie z zaleceniem producenta przeglądy techniczne pomp infuzyjnych BBRAUN powinny być przeprowadzane raz na 24 miesiące pod warunkiem, że są wykonywane zgodnie z procedurą opisaną w instrukcji serwisowej. Prosimy zatem o skorygowanie ilości przeglądów w tym pakiecie z dwóch na jeden. Zwracamy uwagę na par. 5. Wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wykonania usługi zgodnie z Załącznikiem nr 2 po modyfikacji. W przypadku przeprowadzenia przeglądu ważnego przez 24 miesiące cenę przeglądu w tabeli należy rozłożyć zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr. 6. poz.1 – Wiertarka GA148

Prosimy o wyszczególnienie wszystkich urządzeń wchodzących w skład zestawu Wiertarka GA148 wraz z podaniem ich nazw, numerów katalogowych oraz numerów seryjnych.

Informujemy, że skład takich zestawów (silniki napędowe, wałki giętkie, nasadki robocze, prostnice itp.) dobierany jest indywidualnie dla każdego Szpitala, dlatego bez w/w informacji stworzenie oferty przetargowej nie będzie możliwe. Znajomość numerów seryjnych urządzeń jest niezbędna dla ich prawidłowej obsługi technicznej.

Zwracamy uwagę że Zamawiający mając na uwadze treść art. 29 ust.1 PZP, jest zobowiązany do opisania przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący i z uwzględnieniem wszystkich wymagań i okoliczności, które mogą mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Odpowiedź:

- 1) Zestaw Elan GA 140 1627
- 2) GA 148 NR 1872
- 3) GA 176 NR 3496
- 4) Załącznik ze zdjęciami (dodatkowy dokument umieszczony na stronie Zamawiającego)

### Pytanie 18

Dotyczy Pakietu nr. 6. Poz. 2. – Wiertarka Acculan mini

Prosimy o dokładne informacje n/t składu i wyposażenia dodatkowego dla zestawu Acculan mini. Istotne dla wyceny oferty przetargowej jest ilość oraz typy i numery seryjne nasadek roboczych oraz akumulatorów będących na wyposażeniu danego urządzenia, a także typ oraz numer seryjny ładowarki akumulatorów.

Skład takich zestawów w różnych szpitalach może być inny.

Informacje o które prosimy są istotne dla stworzenia oferty przetargowej ponieważ obecnie przeglądy zestawów Acculan 3Ti zgodnie z wymaganiami producenta obejmują wymianę elementów zużywalnych i niektórych części zamiennych dlatego każda z w/w części zestawu jest wyceniana osobno.

Zwracamy uwagę że Zamawiający mając na uwadze treść art. 29 ust.1 PZP, jest zobowiązany do opisania przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący i z uwzględnieniem wszystkich wymagań i okoliczności, które mogą mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Odpowiedź:

- 1) Wiertarka mini acculan wraz z końcówkami do dermabrazji GA647,
- 2) 3 szt. Akumulatory
- 3) Ładowarkę do akumulatorów AESCULAP, sn: 003380
- 4) Nasadka do frezów GB 376R
- 5) Załącznik ze zdjęciami (dodatkowy dokument umieszczony na stronie Zamawiającego)

### Pytanie 19

Dotyczy wzoru umowy par.8.



ul. Pomorska 251 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50 ☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

**Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoł cierpienie”**



PN-EN ISO 14001

ISOCERT CERTYFIKAT

PN-EN ISO 9001

ISOCERT CERTYFIKAT



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP: 728-22-46-128 KRS: 0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Informujemy, że niektóre elementy zestawu z pakietu nr.6. poz.1. Wiertarka GA148 mogą być wycofane z obsługi serwisowej przez producenta tzn. części zamienne oraz dokumentacja do nich nie są już dostępne. Ponieważ Zamawiający nie podał składu tego zestawu nie można określić które to elementy. Możliwe będzie dokonanie przeglądu zestawu ale w przypadku stwierdzenia awarii nie wszystkie elementy zestawu będą mogły być naprawione.

Prosimy zatem o dodanie do par. 8 następującego zapisu:

„ W przypadku braku możliwości naprawy urządzenia z powodu jego wycofania z obsługi serwisowej i braku dostępności części zamiennych Wykonawca sporządza odpowiedni protokół i dokonuje wpisu do paszportu urządzenia”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 20**

Dotyczy pakietu nr 143

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby osoby wykonujące serwis przedmiotu zamówienia posiadały stosowe imienne certyfikaty producenta poświadczające uprawnienia do naprawy konkretnego typu sprzętu? Tak postawiony wymóg pozwoli Zamawiającemu zabezpieczyć się przed dostępem do sprzętu przez osoby nieuprawnione i nieposiadające odpowiednich kompetencji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 21**

Dotyczy pakietu nr 143

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby w ramach przedmiotu zamówienia zostały wykonane wszystkie upgrade i zalecane modyfikacje wymagane przez producenta danego sprzętu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 22**

Dotyczy Wzór Umowy § 4

Czy, jako aktualny poziom wiedzy technicznej należy rozumieć znajomość aktualnych zaleceń producenta i bezpośredni dostęp do wiedzy o wszelkich modyfikacjach sprzętowych i programowych komunikowanych przez producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 23**

Dotyczy Wzór Umowy § 1 pkt.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu w tym punkcie na „O konieczności dokonania napraw, wynikających z wykonanego przeglądu, Wykonawca niezwłocznie zawiadamia Zamawiającego i w terminie do 48 godzin w dni robocze od zawiadomienia przedstawia proponowaną kalkulację kosztów naprawy zawierającą: ilość i cenę materiałów niezbędnych do naprawy, ilość roboczogodzin oraz okres, w którym zostanie dokonana naprawa”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 24**

Dotyczy Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowiąca § 1 pkt. 1.2 i § 1 pkt. 1.3

W związku z brakiem przetwarzania danych pacjentów podczas realizacji przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 143 czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego zapisu w odniesieniu do pakietu nr 143?



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

**Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukończy cierpienie”**





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ pocza@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Odpowiedź:

Zakres przetwarzania danych zostanie dostosowany do poszczególnych Pakietów.

#### **Pytanie 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę punktu dotyczącego kar umownych za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy na wysokość 0,1% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 26**

Prosimy o korektę daty pierwszego planowanego przeglądu w pakiecie nr 114, pozycja 11 na 19.12.2018.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał korekty dat pierwszych planowanych przeglądów - Załącznik nr 2 po modyfikacji.

#### **Pytanie 27**

Dotyczy zapisów SIWZ IV Opis Przedmiotu Zamówienia pkt. 10 k.:

Zamawiający wymaga:

k. „Jeżeli w czasie przeglądu lub w wyniku pisemnego zlecenia Wykonawca dokonuje wymiany części (za pisemną zgodą Zamawiającego), Wykonawca udzieli na okres min. 6 miesięcy gwarancji, obejmującej cały przedmiot zlecenia (materiał i wykonanie).”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę na:

k. „Jeżeli w czasie przeglądu lub w wyniku pisemnego zlecenia Wykonawca dokonuje wymiany części (za pisemną zgodą Zamawiającego), Wykonawca udzieli na okres min. 3 miesięcy gwarancji, obejmującej cały przedmiot zlecenia (materiał i wykonanie).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 28**

Dotyczy zapisów SIWZ IV Opis Przedmiotu Zamówienia pkt. 4.1 m), 9 c):

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że dla Zadanie nr 192, Zamawiający nie będzie wymagał wymiany materiałów eksploatacyjnych ani części zużywalnych, gdyż zgodnie z zaleceniami producenta – wymiana materiałów eksploatacyjnych/części zużywalnych nie wchodzi w zakres czynności przeglądu/konserwacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga wymiany, elementów zużywalnych, określonych przez producenta przy przeglądzie.

#### **Pytanie 29**

Dotyczy zapisów SIWZ IV Pakiet 192):

Czy Zamawiający w celu dbałości o zapewnienie należytej jakości usług podczas wykonywania zamówienia, będzie wymagał, aby zamówienie było realizowane przez autoryzowanego przedstawiciela producenta sprzętu i/lub przez osoby posiadające szkolenia producenta do wykonywania przeglądów technicznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

#### **Pytanie 30**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. c):

Strony ustalają odszkodowanie w postaci kar umownych naliczonych w stosunku do ceny przedstawionej w ofercie, z następujących tytułów:



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

**Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukołi cierpienie”**





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczt@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

c) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto za niezrealizowaną część przedmiotu umowy w terminie za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiot umowy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 31

dotyczy zapisów 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 SIWZ.

### Pytanie 32

dotyczy zapisów 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 teże 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.”



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

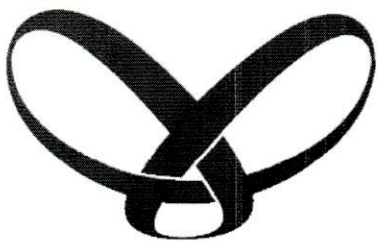
ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoi cierpienie”







SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP: 728-22-46-128 KRS: 0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Odpowiedź:  
Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 33

dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi z możliwością dostarczenia opcji serwisowych zalecanych przez wytwórcę sprzętu a czynności serwisowe powinny być w pełni zgodne z aktualnymi listami tych czynności, mając na uwadze odpowiedzialność Zamawiającego związane z możliwością zaistnienia incydentów medycznych, wywołanych nieprawidłowym przeprowadzeniem usługi serwisowej?

Pragniemy wskazać, że zgodnie z treścią art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania. Wskazujemy, że na użytkownika wyrobu medycznego spoczywa pełna odpowiedzialność za nieprawidłowe użytkowanie wyrobu, w tym w szczególności nieprawidłowy serwis, skutkiem którego może dojść do zaistnienia incydentów medycznych.

Mając na uwadze powyższe kluczową kwestią jest dołączenie do opisu przedmiotu zamówienia szczegółowej instrukcji obsługi urządzenia lub co najmniej jego wyciągu.

Odpowiedź:  
Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 34

dotyczy Pakietu 51, 77

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż po wykonaniu przeglądu, konserwacji aparatów Wykonawca ma obowiązek wystawić raport serwisowy oraz dokonać wpisu w paszporcie technicznym urządzenia wraz z wyszczególnieniem części zamiennych oraz określeniem, czy sprzęt jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji. Wpis w paszporcie technicznym powinien być bezwzględnie podpisany przez podmioty posiadające autoryzację wytwórcy aparatów opisanych w przedmiocie zamówienia, pod rygorem odstąpienia od umowy (z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy) w terminie do 30 dni od daty wystawienia wpisu. Po wykonaniu przeglądu Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia certyfikatu potwierdzającego sprawność urządzeń.

Odpowiedź:  
Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 35

dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca był zamieszczony w wykazie podmiotów o których mowa w art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) i posiadał aktualne uprawnienia wynikające ze statusu autoryzowanego serwisu w zakresie przeglądów technicznych i konserwacji sprzętu medycznego? Jednocześnie nadmieniamy, iż w/w wymóg nie stoi w sprzeczności z podstawowymi zasadami udzielania zamówień publicznych dlatego, że każdy podmiot na rynku może ubiegać się o uzyskanie autoryzacji na świadczenie usług serwisowych, która potwierdza standardy profesjonalnej obsługi serwisowej zapewniającej maksymalne bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego.

Wskazujemy, że niniejsze wymaganie nie narusza zasady równego traktowania, gdyż każdy zainteresowany może odbyć przedmiotowe szkolenie u producenta i uzyskać stosowny certyfikat. Nadto każdy zainteresowany podmiot może uzyskać przedmiotową autoryzację. 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), wzorcownikami, weryfikacją lub kontrolą



ul. Pomorska 251 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50 ☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoj cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczt@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

bezpieczeństwa, jeżeli nie mogą one być wykonane przez użytkownika wyrobu we własnym zakresie. Wszystkie wskazane czynności muszą być jednoznacznie określone i wyliczone. Jeżeli wbrew temu użytkownik wykona je samowolnie, wbrew jasnym ustaleniom, to wszelką odpowiedzialność z tytułu wadliwego działania wyrobu i ewentualnych skutków i następstw dla pacjenta, osoby używającej i posługującej się wyrobem lub osoby trzeciej, ponosi wyłącznie użytkownik wyrobu. W przypadku wielu wyrobów medycznych z natury rzeczy konieczna jest wysoce profesjonalna obsługa dla należytego wykonania wskazanych wyżej czynności. (Poździoch Stefan, Ustawa o wyrobach medycznych. Komentarz, Opublikowano: LEX 2012).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 36

Pytanie 6, dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca miał dostęp do pełnej fabrycznej dokumentacji, w tym: obowiązkowych aktualizacji oprogramowania i sprzętu, opcjonalnych nieobowiązkowych aktualizacji oprogramowania zwiększających produktywność i funkcjonalność aparatów jak również dostęp do aktualnych informacji serwisowych (service notes)? Posiadanie jedynie aktualnych kodów serwisowych umożliwia przeprowadzenie pełnej obsługi serwisowej tj. między innymi kalibrację, diagnostykę serwisową wszystkich podzespołów i elementów, wykonanie upgrade'ów, software'ów, wgląd do logów zdarzeń: możliwość zmiany funkcji urządzenia i wykonanie testów diagnostycznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 37

Pytanie 7, dotyczy zapisów SIWZ

Mając na uwadze, bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz jakość wykonywanych przeglądów w oparciu o system zarządzania środowiskowego i ekonomicznego prosimy o zmodyfikowanie warunków udziału w postępowaniu w rozumieniu art. 22 ust. 1 pkt 2 uPzp poprzez nałożenie na wykonawców obowiązku posiadania certyfikatu ISO 14001.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Pytanie 38

dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy Zamawiającego o rozważenie wprowadzenia podziału kryteriów oceny ofert w następujący sposób: cena 60%, posiadanie autoryzacji 40%.

Uzasadnienie: Podmioty nieautoryzowane w swojej działalności nie ponoszą wysokich kosztów związanych z przestrzeganiem zaleceń wytwórcy sprzętu medycznego (w szczególności: nie szkolą inżynierów serwisowych w surowym reżimie bezpieczeństwa i częstotliwości, nie używają oryginalnych części zamiennych zalecanych przez wytwórcę, nie posiadają praw do używania własności intelektualnej polegającego na instalowaniu najnowszych wersji oprogramowania aplikacyjnego i diagnostycznego podczas przeglądów technicznych). Linia orzecznictwa potwierdza powyższe stwierdzenia. Krajowa Izba Odwoławcza w orzeczeniu KIO 2184/17 orzekła: „Przystępujący (GE Medical Systems Sp. z o.o.) trafnie zauważył także, że nie jest tak, że przewaga podmiotu autoryzowanego jest większa. Wynika to z faktu, że podmioty autoryzowane ponoszą wyższe koszty, zatem kryteria mogą się równoważyć. Sam fakt, że Zamawiający różnicuje podmioty autoryzowane i nieautoryzowane, lub też, że oczekuje autoryzacji, nie stanowi ograniczenia konkurencyjności w postępowaniu..”

Odpowiedź:

Zamawiający przygotował postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego z należytą starannością, podzielił aparaturę podlegającą przeglądom na trzy kategorie i postawił warunki udziału w postępowaniu dotyczące poszczególnych kategorii.



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

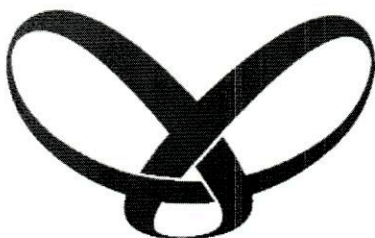
☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoi cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP: 728-22-46-128 KRS: 0000149790

poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

### Pytanie 39

dotyczy Pakietu 77

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu inkubatora zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Description	co 12 miesięcy od daty instalacji	co 24 miesiące od daty instalacji	co 36 miesięcy od daty instalacji
Czujnik tlenowy O2	✓	✓	✓
Filter cylinder servo2	✓	✓	✓
Akumulator inkubatora	☐	✓	✓
Silnik wentylatora	☐	☐	✓

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga wymiany, elementów zużywalnych, określonych przez producenta przy przeglądzie.

### Pytanie 40

dotyczy Pakietu 77

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż działając zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) Zamawiający będzie wymagać i egzekwować od Wykonawców (w postaci zewnętrznych kontroli doraźnych przez producenta sprzętu) wykonania przeglądu aparatów do znieczulania zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Opis części	co 12 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji
Uszczelki gniazd parowników komplet	ü	ü
Zawór grzybkowy wentylatora		ü
Uszczelka zaworu oddechu spontanicznego		ü
Akumulator aparatu do znieczulania		ü

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga wymiany, elementów zużywalnych, określonych przez producenta przy przeglądzie.

### Pytanie 41

dotyczy Pakietu 51, 77

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż działając zgodnie z art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) Zamawiający będzie wymagać i egzekwować od Wykonawców (w postaci zewnętrznych kontroli doraźnych przez producenta sprzętu) wykonania przeglądu kardiomonitorów zgodnie z wymogiem oraz procedurą wyznaczoną przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą



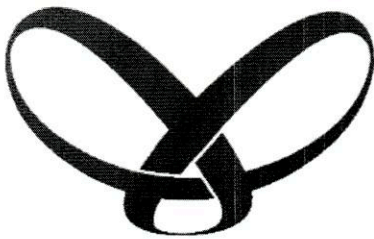
ul. Pomorska 251 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50 ☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoł cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI**

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP: 728-22-46-128 KRS: 0000149790

poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany właściwych dla danego roku przeglądowego, licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą?

Kardiomonitorzy:

Opis części	co 60 miesięcy od daty instalacji
Bateria litowo-jonowa	☐

Opis części	co 12 miesiące od daty instalacji	co 96 miesięcy od daty instalacji
filtr powietrza monitora	☐	☐
filtr powietrza wyświetlacza	☐	☐
SRAM/Timekeeper battery		☐

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga wymiany, elementów zużywalnych, określonych przez producenta przy przeglądzie.

#### Pytanie 42

dotyczy Pakietu 77

Prosimy Zamawiającego o informację czy monitory wyposażone są w moduły gazowe, jeżeli tak to prosimy o ich wymienienie. Prosimy o informacje czy należy wziąć je pod uwagę przy wycenie oferty.

Odpowiedź:

Kardiomonitor B40 pracuje przy aparacie do znieczuleń Carestation 620 i nie posiada modułów gazowych.

#### Pytanie 43

dotyczy Pakietu 51, 77

Czy kardiomonitorzy posiadają moduły pomiarowe, których przegląd należy uwzględnić w ofercie cenowej przeglądu. Jeśli tak to prosimy o podanie rodzaju zainstalowanego modułu.

Odpowiedź:

Nie posiada modułu gazowego.

#### Pytanie 44

dotyczy Pakietu 77

Czy aparaty do znieczulania posiadają w swoim zestawie monitory z modułami gazowymi produkcji GE Healthcare/Datex Ohmeda, których przegląd należy uwzględnić w ofercie cenowej? Jeżeli tak to prosimy o podanie typu/rodzaju zainstalowanego monitora.

Odpowiedź:

Kardiomonitor B40 pracuje przy aparacie do znieczuleń Carestation 620 i nie posiada modułów gazowych.

#### Pytanie 45

dotyczy Pakietu 77

Czy inkubatory Giraffe są inkubatorami zamkniętymi czy otwartymi? Czy posiadają stanowiska do resuscytacji, których przegląd należy uwzględnić w ofercie przetargowej? Prosimy o podanie daty instalacji w celu przygotowania właściwej wyceny przeglądu.

Odpowiedź:



ul. Pomorska 251 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50 ☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukończy cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ pocza@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Inkubatory zamknięte, 2006r., nie posiadają stanowisk resuscytacyjnych.

#### Pytanie 46

dotyczy Pakietu 77

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu MONITORA oraz MODUŁU GAZOWEGO zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądowego liczonego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą ?

Description	co 12 miesięcy liczone od daty instalacji	co 24 miesiące liczone od daty instalacji	co 36 miesięcy liczone od daty instalacji	co 48 miesięcy liczone od daty instalacji
Zestaw serwisowy 12 miesięczny Moduł E-CXXXXX	✓	✓	✓	✓
Pochłaniacz CO2 modułu gazowego				✓

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga wymiany, elementów zużywalnych, określonych przez producenta przy przeglądzie.

#### Pytanie 47

Czy inkubator Panda Warmer posiada stanowisko do resuscytacji, którego przegląd należy uwzględnić w ofercie przetargowej. Prosimy o podanie daty instalacji w celu przygotowania właściwej wyceny przeglądu.

Odpowiedź:

Nie posiada. Instalacja 2012 rok.

#### Pytanie 48

Dotyczy treści SIWZ Punkt 7 Podpunkt C dla Pakietów 104, 163 :

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania świadectwa kwalifikacji elektrycznych dla kategorii „D” dla pakietu nr 104 i 163?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

#### Pytanie 49

Dotyczy pakietu 83, 133

Czy Zamawiający potwierdza iż pierwszy przegląd urządzeń opisanych w pakiecie nr 83 i 133 jest planowany na grudzień 2019/styczeń 2020?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał korekty dat pierwszych planowanych przeglądów - Załącznik nr 2 po modyfikacji.

#### Pytanie 50

Dotyczy pakietu 83, 133

Czy Zamawiający dla urządzeń w pakiecie nr 133 dopuści wykonanie przeglądu przez serwisanta posiadającego certyfikat ukończonego szkolenia do prowadzenia napraw i przeglądów wystawionego przez producenta urządzenia oraz świadectwo SEP E-1 uprawniające do zajmowania się eksploatacją urządzeń, instalacji i sieci na stanowisku eksploatacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



ul. Pomorska 251

☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68

ul. Czechosłowacka 8/10

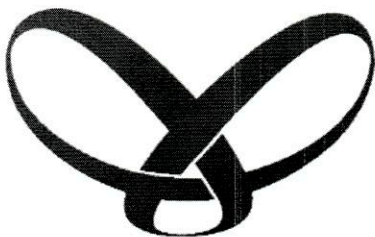
☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80

ul. Sporna 36/50

☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoi cierpienie”





SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON: 472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczt@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

#### **Pytanie 51**

Dotyczy pakietu 83, 133

Czy Zamawiający wymaga kalkulacji w cenie oferty ceny materiałów zużywalnych, których wymiana następuje podczas przeglądu technicznego wykonanego wg zaleceń producenta?

Odpowiedź:

Tak - zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 52**

Dotyczy pakietu nr 133

Czy Zamawiający potwierdza, iż w kardiomonitorze BSM 6701K prod. Nihon Kohden wymaga wymiany akumulatora podczas każdego przeglądu technicznego objętego przedmiotem zamówienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, w trakcie trwania umowy zgodnie ze stanem technicznym akumulatora.

#### **Pytanie 53**

Dotyczy pakietu nr 83

Czy Zamawiający wymaga wykonania czynności przeglądu technicznego zgodnie z zaleceniami producenta wymienionymi poniżej dla Aparatu do znieczulania typu Leon Plus produkcji firmy Lowenstein Medical (dawniej Heinen Lowenstein)?

1. Wymiana zestawu przeglądowego:
  - Wewnętrzny zestaw przeglądowy (filtry),
  - Zestaw przeglądowy stacji dokującej,
  - Zestaw uszczelki wysokociśnieniowych (podtlenek, tlen),
  - Czujnik tlenu.
2. Kontrolne testy zgodnie z zaleceniami producenta.
3. Testy bezpieczeństwa prądowego zgodnie z normą EN 62353.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga wymiany, elementów zużywalnych, określonych przez producenta przy przeglądzie.

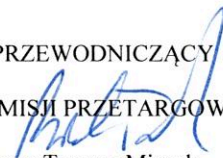
#### **Pytanie 54**

Dotyczy załącznika nr 10 – wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Czy Zamawiający może określić zakres poleceń, jakich wykonania może wymagać od podmiotu przetwarzającego zgodnie z §5 ust. 5.1 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Udokumentowanym poleceniem jest zapotrzebowanie na wykonanie usług zgłaszanych w ramach Umowy Podstawowej wynikających z zakresu danego Pakietu.

PRZEWODNICZĄCY  
KOMISJI PRZETARGOWEJ  
  
mgr Tomasz Miazek



ul. Pomorska 251 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 678 93 68  
ul. Czechosłowacka 8/10 ☎ 42 675 70 00 ☎ 42 679 17 80  
ul. Sporna 36/50 ☎ 42 617 77 77 ☎ 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze leczenie ukoi cierpienie”

