**Odpowiedź na zapytanie**

Znak sprawy: SOZ.383.25.2022

Data: 04.07.2022 r.

**Dotyczy:** **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „usługi w zakresie przeglądów, konserwacji i napraw sprzętu medycznego i laboratoryjnego”**

Ponadto Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 roku, poz. 1129), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

**Wykonawca 1:**

**Pyt. 1:**

Dotyczy Formularza Cenowego - załącznik nr 2 do SWZ

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 2 i 3 pozycji 3 – RTG z ramieniem C Ziehm Solo i utworzenie odrębnego zadania celem złożenia rzetelnej oferty oraz zwiększenia konkurencyjności..

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody modyfikcję pakietów, opis pakietów zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 2:**

Dotyczy wzoru umowy w § 1 pkt 4

Skoro usługi objęte umową, Wykonawca będzie realizował przez odpowiednio przeszkolonych pracowników, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał aby Wykonawca udokumentował dysponowanie osobami przeszkolonymi przez producenta, potwierdzonych aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu?

Kwestia osób dedykowanych do realizacji zamówienia, istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa i zdrowia publicznego jest kwestią kluczową. W związku z powyższym prosimy o zmodyfikowanie warunków udziału w postępowaniu poprzez obowiązek posiadania certyfikatów odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pyt. 3:**

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy w § 1 pkt 4

Skoro usługi objęte umową, Wykonawca będzie realizował przy użyciu własnej aparatury kontrolno-pomiarowej, narzędzi oraz materiałów, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby Wykonawca udokumentował, że oferowane części zamienne pochodzą z legalnego źródła i są certyfikowane przez producenta danego sprzętu medycznego?

Z uwagi na nielegalne praktyki oraz przeciwdziałaniu szkodliwym dla Zamawiającego sytuacjom polegającym na stosowaniu w ramach przeglądów i napraw urządzeń zamiennych używanych lub regenerowanych. 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. Powyższe może oznaczać, że wprowadzenie istotnych modyfikacji wyrobu medycznego może wiązać się z dolegliwymi konsekwencjami dla Zamawiającego. W zawiązku z powyższym prosimy o wprowadzenie w treści umowy zapisu gwarantującego Zamawiającemu dostarczenie przez Wykonawcę nowych, oryginalnych części zamiennych.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pyt.4:**

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy w § 2 pkt 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu przystąpienia do naprawy sprzętu medycznego
po zgłoszeniu telefonicznym, elektronicznym(e-mail) bądź pisemnym (faxem) przez Zamawiającego zaistniałej awarii do 72 godzin od zgłoszenia / od momentu dostarczenia urządzenia do serwisu na koszt Wykonawcy (odnosząc się do godzin w dni robocze, rozumiane jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy).

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, czas przystąpienia do naprawy sprzętu medycznego zgodnie z opisem SWZ.**

**Pyt. 5**

Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy w § 2 pkt 8

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG
z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatowanie zastępczego aparatu.

Uruchomienie zastępczego aparatu RTG z ramieniem jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatowanie zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku wysoce specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, w przypadku naprawy urządzenia w siedzibie Zamawiającego.**

Dyrektor

Wioletta Śląska – Zyśk

 (podpis w oryginale)