



Warszawa, 18.08.2026 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ cz. 1

dotyczy:

postępowania, prowadzonego jest w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 2
ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, pn,:

Przeglądy serwisowe aparatury i sprzętu medycznego wraz z realizacją opcji; UCZKIN.ZP.05.2026.TP

Część nr 13, 38, 60, 61, 62, 64	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 1.	Dot. Część nr 13, 38, 60, 61, 62, 64 Zgodnie z nową matrycą stawek podatku VAT, wprowadzoną 1 lipca 2020r. (załącznikiem 3 do ustawy o VAT) stawką 8 % zostały objęte świadczenia usług napraw i konserwacji wszystkich wyrobów medycznych dopuszczonych do obrotu na terytorium Polski (poz. 69 nowego załącznika do ustawy o VAT), które zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie informacji czy urządzenia w częściach nr 13, 38, 60, 61, 62, 64 zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyrób medyczny, zgodnie z ustawą o wyrobach medyczny z dn. 20.05.2010 r. i Zamawiający, jako właściciel tych urządzeń, dysponuje odpowiednimi dokumentami potwierdzającymi tę okoliczność (faktury zakupu, dokumenty wymagane dla wyrobów medycznych). Pragniemy nadmienić, iż fakt, że w/w urządzenia znajdują się i są użytkowane w placówce medycznej, nie uprawnia ich do miana „wyrobów medycznych”, których serwis został objęty obniżoną 8 % stawką podatku VAT. Dzięki udzielonej odpowiedzi, będzie możliwość zastosowania właściwej stawki podatku VAT.	Części: 13, 60, 62=23% natomiast: 38, 61, 64=8%
Część nr 19	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 2.	Pakiet 19 - W przedmiotowym pakiecie znajdują się aparaty Jm-105 do badania poziomu bilirubiny u noworodków. Podczas procedury przeglądowej należy wykonać kalibrację miernika by wskazania były na prawidłowym poziomie, co pozwoli na prawidłowe przeprowadzenie dalszej terapii. Czy Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia kalibracji podczas standardowej procedury przeglądowej, która wykonywana jest za pomocą specjalistycznej aparatury kontrolnej i oprogramowania serwisowego?	TAK
Część nr 48	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 3.	Pakiety 48 - Prosimy o podanie numeru seryjnego aparatu Fabius.	URXE-0088
Część nr 52	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 4.	Pakiet 52 - W przedmiotowym pakiecie znajdują się respiratory Babylog VN500, w których podczas procedury przeglądowej należy sprawdzić czas reakcji zaworu proporcjonalnego sprężonego powietrza, czas reakcji zaworu proporcjonalnego O2, zerowanie	TAK

	wszystkich czujników, różnicy między czujnikami przepływu. Sprawdzenie i ewentualna kalibracja możliwa jest do wykonania z poziomu oprogramowania serwisowego. Czy Zamawiający w związku z powyższym by mieć pewność wykonania pełnej procedury przeglądowej będzie wymagał od Wykonawców legalnego oprogramowania serwisowego pozwalającego na przeprowadzenie kalibracji?	
Część nr 63	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 5.	Dot. Część nr 63. Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o doprecyzowanie i o podanie w ilu punktach ma być wykonany pomiar, z jaką częstotliwością i przez jaki okres przechowywania.	48h, co 15 min.
Część nr 65	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 6.	Dot. Część nr 65. Czy Zamawiający wymaga, żeby przegląd komory był dokonany zgodnie z normą PN EN 12469?	TAK
Pytanie 7.	Dot. Część nr 65 Czy Zamawiający wymaga wymiany filtrów i lamp bakteriobójczych UV (jeżeli znajdują się w komorze)? Większość producentów zaleca wymianę filtrów raz na 5 lat. W przypadku wymaganej wymiany filtrów, prosimy o podanie daty kiedy były ostatnio wymieniane, ich wymiarów oraz roku produkcji komory. Ta wiedza jest kluczowa do prawidłowego oszacowania usługi, gdyż koszt filtrów jest wysoki i znacząco wpływa na wartość usługi (podwyższa ją nawet trzykrotnie), jeżeli wymiana filtrów ma być w niej zawarta. Dlatego bardzo prosimy o udzielenie wyczerpującej odpowiedzi.	Zgodnie z instrukcją serwisową producenta, w której określono wymagania dotyczące stosowanych filtrów, w tym ich rodzaj i wymiary.
Pytanie 8.	Dot. Część nr 65 W związku z różnym wykorzystywaniem komór laminarnych w placówkach medycznych, zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego, o udzielenie informacji dotyczących środowiska (działu), w którym ta komora pracuje oraz do jakich badań jest wykorzystywana (dot. zagrożeń użytkownika np. promieniowanie, cytostatyki).	Komory laminarne znajdują się w laboratorium embriologicznym. W zamkniętym, czystym pomieszczeniu wyposażonym w filtry powietrza. W laboratorium nie występuje stałe szkodliwe promieniowanie (lampa UV używana jest co kwartał do oczyszczania laboratorium), nie są używane leki cytostatyczne. Do codziennego czyszczenia używany jest preparat Oosafe.
Dotyczy SWZ	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 9.	Dot. zapisów SWZ rozdz. VII pkt 4 ppkt 1 i 2 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o jednoznaczne wskazanie, czy określone przez Zamawiającego warunki w SWZ rozdz. VII pkt 4 ppkt 1 i 2 należy spełnić łącznie, czy też mają one charakter alternatywny, tj. spełnienie któregośkolwiek z nich jest wystarczające do uznania warunku za spełniony?	Wymagane jest, aby Wykonawca dla potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej spełniał wszystkie kryteria wskazane w rozdziale VII SWZ, czyli łącznie.
Dotyczy Formularza cenowego	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 10.	Dot. Formularz cenowy	Zgodnie z roz. X SWZ pkt 16 Zamawiający nie

	Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na pozostawienie w formularzu cenowym tylko tych części (z niezmienną ilością pozycji), na które Wykonawca składa ofertę, poprzez usunięcie pozostałych.	dopuszcza możliwości wprowadzenia w ofercie lub w jej załącznikach żadnych zmian lub modyfikacji, które zmieniłyby treść dokumentów czy też warunków wynikających z SWZ. Złożenie oferty przez usunięcie pozycji formularza jest niezgodne z warunkami zamówienia i podlega odrzuconiu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych
Dotyczy Projektowanych Postanowień Umowy	Pytanie	Odpowiedź
Pytanie 11.	Dot. zapisów Umowy § 7 W związku z wejściem w życie z dniem 01.02.2026 r. nowelizacji ustawy o podatku od towarów i usług (VAT) wprowadzającej dla dużych przedsiębiorców obowiązek wystawiania i wysyłania faktur online wyłącznie w systemie KSeF, zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o uzupełnienie zapisów odnoszących się do procesu wystawiania i doręczania faktur w umowie § 7, zapisami zgodnymi z powyższą ustawą, wg propozycji: „w związku z wejściem w życie obowiązku korzystania z KSeF, wszystkie faktury ustrukturyzowane, dokumentujące transakcje objęte tym systemem, będą wystawiane i przesyłane przez wykonawcę oraz odbierane przez Zamawiającego wyłącznie za pośrednictwem KSeF. W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e-Faktur po stronie systemu, potwierdzonej komunikatem udostępnionym przez ministra właściwego do spraw finansów publicznych, uniemożliwiającej wystawienie faktury ustrukturyzowanej w KSeF, na czas trwania przeszkody faktury będą wystawiane w formie elektronicznej jako pliki PDF i przesyłane z adresu e-mail na adres e-mail:, zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług”.	sm@uczkin.pl
Pytanie 12.	Dot. zapisów Umowy § 10 Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 10 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.	Zamawiający pozostawia dotychczasowe zapisy. Zamawiający nie jest płatnikiem VAT.