



Kielce 19.08.2026 r.

znak sprawy EZ/167/2026/MK

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenia zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2026, poz. 793). Przedmiotem zamówienia jest „*Świadczenie pogwarancyjnych przeglądów kardiomonitorów i systemów monitorowania funkcji życiowych z modułami transportowymi oraz platform hemodynamicznych z monitorami będącymi na wyposażeniu Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach*”.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie1- dotyczy Załącznika nr 3, § 6 ust. 3

Wykonawca wnosi o wskazanie na jaki adres email należy przysyłać karty pracy lub raporty serwisowe w przypadku wystawiania faktur za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF)? W systemie KSeF wykonawca nie ma możliwości dodania załączników do faktury, których Zamawiający oczekuje wraz z nią.

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją poniżej.

Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2026 r. poz. 793), dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie Załącznika nr 3 oraz Załącznika 3a do SWZ (Wzór umowy, § 6 ust. 3)

Prawidłowe brzmienie § 6 ust. 3

3. Zapłata należności dokonywana będzie przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w fakturze VAT w terminie dni (kryterium oceny oferty) kalendarzowych od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT.

Pytanie 2- dotyczy Załącznika nr 3, § 6

Wykonawca prosi o wyjaśnienie czy fakturę należy wystawić po wykonaniu usługi przeglądu wraz z kartą pracy.

Odpowiedź: Tak, fakturę należy wystawić po wykonaniu usługi. Zgodnie z § 3 ust. 8 podstawą do wystawienia faktury jest wystawienie karty pracy/certyfikatu sprawności. Zgodnie z § 3 ust. 9 wykonanie przeglądu musi zostać potwierdzone przez Wykonawcę i Użytkownika w karcie pracy bądź raporcie serwisowym.

Pytanie 3- dotyczy Załącznika nr 3, § 8 ust. 5

Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu do 15 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu do 15 dni roboczych.



Pytanie 4- dotyczy formularza asortymentowo-cenowego dla pakietu 1

Dotyczy części nr 1 – kardiomonitor i centrale firmy Nihon Kohden, poz. od 113 do 126
Prosimy o potwierdzenie, iż doszło do omyłki pisarskiej i w modelu urządzenia powinno być CSM-1502.

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją poniżej.

Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2026 r. poz. 793), dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie Załącznika nr 2 dla pakietu 1 do SWZ (formularz asortymentowo cenowy).

Pytanie 5- dotyczy formularza asortymentowego w pakiecie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów zawartych w formularzu asortymentowym dotyczącym Pakietu nr 2, w zakresie pozycji obejmujących kardiomonitor Philips IntelliVue wraz z modułami X3 i X2.

Prosimy o rozważenie połączenia wskazanych elementów w jedną pozycję asortymentową, ponieważ w praktyce stanowią one jeden kompletny system monitorowania pacjenta, funkcjonujący jako całość. Przedmiotowe urządzenia i moduły są ze sobą funkcjonalnie powiązane, a wykonywanie przeglądów technicznych odbywa się w odniesieniu do całego zestawu jako kompletnego systemu, a nie niezależnie dla poszczególnych jego elementów.

Mając powyższe na uwadze, wnosimy o modyfikację formularza asortymentowego w Pakiecie nr 2 poprzez ujęcie kardiomonitorów IntelliVue wraz z przypisanymi do nich modułami X3, X2 w jednej pozycji, obejmującej kompleksowy przegląd i konserwację całego zestawu.

Takie rozwiązanie pozwoli na jednoznaczne określenie przedmiotu zamówienia, zapewni prawidłową wycenę usługi oraz będzie odpowiadało rzeczywistemu sposobowi wykonywania czynności serwisowych i przeglądowych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy formularza asortymentowo cenowego z uwagi na dużą rotację sprzętu i trudności w jednoznacznym przypisaniu modułu do kardiomonitora.

Pytanie 6- dotyczy formularza asortymentowego w pakiecie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów dotyczących Pakietu nr 2, w zakresie liczby wymaganych przeglądów kardiomonitorów IntelliVue MX700, IntelliVue X3, IntelliVue MP30, MP70 oraz IntelliVue X2.

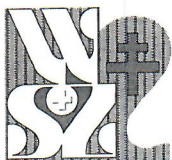
Prosimy o zmianę ilości planowanych przeglądów dla wskazanych urządzeń, ponieważ zgodnie z zaleceniami producenta przeglądy okresowe powinny być wykonywane raz na 2 lata.

W związku z powyższym prosimy o dostosowanie liczby przeglądów wskazanych w formularzu asortymentowym do częstotliwości określonej przez producenta, tj. jeden przegląd w okresie dwóch lat.

Przyjęcie takiej częstotliwości będzie zgodne z zaleceniami producenta oraz rzeczywistymi wymaganiami dotyczącymi prawidłowej eksploatacji i obsługi technicznej przedmiotowych urządzeń.

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją poniżej.

Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2026 r. poz. 793), dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie Załącznika nr 2 dla pakietu 2 do SWZ (formularz asortymentowo cenowy)



Pytanie 7- dotyczy zapisów w SWZ dotyczących warunków technicznych udziału w postępowaniu

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie w Pakiecie nr 2 wymogu posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta na wykonywanie przeglądów i czynności serwisowych dotyczących wskazanych urządzeń.

Wymóg ten jest, w naszej ocenie, uzasadniony specyfiką przedmiotowych urządzeń oraz koniecznością zapewnienia prawidłowego i bezpiecznego wykonania przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta.

Tylko autoryzowany serwis posiada dostęp do oryginalnych części zamiennych, w tym m.in. dedykowanych akumulatorów, a także do niezbędnych kodów i procedur serwisowych wymaganych do przeprowadzenia pełnej diagnostyki oraz prawidłowego wykonania przeglądu urządzeń.

Brak dostępu do wskazanych elementów i narzędzi może uniemożliwić wykonanie przeglądu w pełnym zakresie, zgodnie z wymaganiami i procedurami producenta, a tym samym nie zapewniać prawidłowego przygotowania urządzeń do dalszej bezpiecznej eksploatacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie w Pakiecie nr 2 wymogu posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta, jako obligatoryjnego warunku realizacji zamówienia. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ, zgodnie, z którymi posiadanie przez Wykonawcę autoryzacji producenta stanowi kryterium oceny ofert o wadze 8%.

Pytanie 8- dotyczy wymagań dotyczących realizacji przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 2

Zwracamy się z prośbą o rozważenie wprowadzenia wymogu posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta na wykonywanie przeglądów i czynności serwisowych przedmiotowych urządzeń lub, ewentualnie, certyfikatów potwierdzających ukończenie szkoleń serwisowych obejmujących wszystkie modele urządzeń znajdujące się w Pakiecie nr 2.

Wprowadzenie takiego wymogu jest uzasadnione koniecznością zapewnienia prawidłowego wykonania przeglądów i konserwacji zgodnie z zaleceniami producenta oraz z zachowaniem wymaganych procedur bezpieczeństwa.

W Pakiecie nr 2 znajdują się nie tylko kardiomonitoring, ale również centrale monitorowania, których prawidłowy przegląd i konserwacja wymagają zastosowania odpowiednich procedur serwisowych oraz posiadania dedykowanych kodów dostępu do poziomu serwisowego urządzeń.

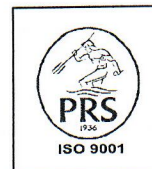
Kody te posiada producenta oraz autoryzowany serwis i są niezbędne do przeprowadzenia pełnej diagnostyki, weryfikacji parametrów oraz wykonania wszystkich czynności przewidzianych przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienie warunku udziału w postępowaniu określonego w pkt. 11 ppkt. 2) lit. b) SWZ. Zamawiający wymaga odpowiednich kwalifikacji technicznych potwierdzonych aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń dla co najmniej 1 modelu kardiomonitorów lub platform hemodynamicznych (w zależności na który pakiet Wykonawca składa ofertę).

W związku z powyższym Zamawiający załącza zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zamawiający zgodnie z art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320), przesuwając termin składania i otwarcia ofert.



Nowe terminy otwarcia i składania ofert:

Termin składania ofert: 27.08.2026r godz. 10.00

Termin otwarcia ofert: 27.08.2026r godz. 10.30

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający zmienia treść pkt. 23 SWZ-
Termin związania ofertą nadając mu nowe brzmienie:

*„Termin związania ofertą wynosi 30 dni tj. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 25.09.2026r.
Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert”.*

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
2026-08-19
mgr Sebastian Szaniawski

2 op.
Z-CIA DYREKTORA
ds. Organizacji i Administracyjnych
mgr inż. Stefan Bąk

2026-08-20

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Magdalena Kuszewska
INSPEKTOR

Krzysztof Jan Saks

Radca Prawny
WA - 13940