



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego ®
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

Centrala Telefoniczna Szpitala
12 644-01-44

Sekretariat Szpitala
12 644- 08-65

FAX
12 644-47-56

e-mail: zeromski@bci.pl
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678-26-80-028
REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

Nr .271 - 200 -22/2017

Kraków, dnia 24.07.2017

Do uczestników postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na

„Zakup, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego wraz z infrastrukturą informatyczną oraz szkolenie pracowników w ramach projektu „Doposażenie w sprzęt medyczny oraz infrastrukturę informatyczną ze szczególnym uwzględnieniem obszaru intensywnego nadzoru Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie” 22/2017



I W związku z wniesieniem zapytania dotyczącego wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015, poz 2164 ze zm) udziela poniżej odpowiedzi:

Pytanie 1 dot. Grupa 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wózków inwalidzkich o poniższych parametrach:

- Rozmiar siedziska 51 cm
- Szerokość całkowita wózka - 78 cm
- Maksymalne obciążenie - 150 kg.
- Koła pełne
- Koła tylne o średnicy 60 cm
- Średnica kół przednich 20 cm
- Wózek ze stali chromowo-molibdenowej.
- Waga wózka 21,6 kg
- Podłokietniki krótkie dł. 32 cm, szer. 5 cm
- podnóżki dł. 15 cm, szer. 12 cm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ



Pytanie 2 dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenia renomowanego producenta będącego na wyposażeniu wielu szpitali w Polsce jako respirator do użytku w transporcie pacjenta pomiędzy oddziałami w celach diagnostycznych i pomiędzy szpitalami, charakteryzujący się poniższymi parametrami:

- zasilanie pneumatyczno-baterijne
- respirator przeznaczony do wentylacji dorosłych, dzieci i niemowląt
- waga samego respiratora ok. 2.4 kg
- zasilanie w tlen o ciśnieniu 2.7 do 6.0 bar
- zasilanie AC 230V/12V
- zasilanie z baterii ok. 18 h w warunkach pracy ambulansu
- wentylacja 100% tlenem i air mix
- zabezpieczenie przez przypadkową zmianą ustawień parametrów oddechowych
- tryb wentylacji: A/C (VCV), SIMV, CPAP, CPR (wentylacja w czasie RKO), tryb ratunkowy (natychmiastowe rozpoczęcie wentylacji z prekonfigurowanymi ustawieniami dla każdej grupy wiekowej (dorośli/dzieci/niemowlęta), wentylacja manualna
- częstość oddechów regulowana w zakresie 5 do 60 oddechów na minutę
- objętość oddechowa regulowana w zakresie 50-2000 ml
- dźwiękowy sygnał tempa ucisku klatki piersiowej oraz graficzna animacja na ekranie w trybie CPR (pacjent zaintubowani i niezaintubowani)
- stosunek I:E : 1:6 do 3:1
- PEEP regulowany z zakresie 0-20 cmH2O
- CPAP regulowany w zakresie 4-20 cm H2O
- Ciśnienie w drogach oddechowy max - regulowane w zakresie 10-80 cmH2O
- Ciśnienie w drogach oddechowy min - regulowane w zakresie 0-20 cmH2O
- Ti - 0.14 - 9.0 sek
- Bezdech: 10-60 sek
- Zintegrowany kolorowy wyświetlacz TFT 4.3" z funkcją wyboru trybu DZIEŃ/NOC do prezentacji parametrów nastawnych oraz obrazowania parametrów w trybie rzeczywistym
- wyświetlane krzywe w czasie rzeczywistym - do wyboru ciśnienie/czas lub przepływ/czas
- funkcja pauzy
- alarmy wizualne i dźwiękowe: niski poziom/brak gazu zasilającego, niski/wysoki poziom ciśnienia w drogach oddechowych, stan baterii, Apnea, BCI, przeciek, Vm min, Vm max
- respirator w przenośnym zestawie tlenowym: torbą transportową z kieszeniami i uchwytami do mocowania drobnego sprzętu medycznego, umożliwiającą transport zestawu w rękę, na ramieniu i plecach oraz zaczepy umożliwiające zawieszenie torby na ramie łóżka/noszy, butla tlenowa 2.7 l O₂, reduktor tlenowy z gniazdem AGA i przepływomierzem 0-25 l/min. W zestawie znajdują się 10 jednorazowego użytku obwodów oddechowych, płuco testowe, ładowarka oraz maska nr 5.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 3 dot. Grupa 15

W celu zwiększenia konkurencyjności postępowania prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp o następujących parametrach :

Lp.	POMPA STRZYKAWKOWA
1	Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce, AC 230 V 50 Hz
2	Ochrona przed wilgocią wg EN 6060529 IP 22
3	Klasa ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1 : Klasa II, typ CF
4	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane
5	Pompa strzykawkowa do podawania dożylnego, dotętniczego sterowana elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi
6	Zasilanie pompy bezpośrednio z sieci za pomocą kabla

7	Zasilanie z akumulatora wewnętrznego 10 godz. przy przepływie 5 ml/godz.
8	Masa pompy wraz z uchwytem do mocowania na stojaku lub szynie nie przekraczająca 2,2 kg
9	Możliwość mocowania pompy do rury pionowej, kolumny lub poziomej szyny przy pomocy uchwyty na stałe wbudowanego w pompę.
10	Zatraskowe mocowanie w opcjonalnej stacji dokującej wraz z zaciskiem i uchwytem do przenoszenia.
11	Zintegrowana z obudową rączka do przenoszenia urządzenia
12	Mocowanie strzykawki do czoła pompy
13	Cała strzykawka stale widoczna podczas pracy pompy – możliwość odczytania objętości ze skali oraz wizualnej kontroli procesu infuzji
14	Pełne mocowanie strzykawki możliwe za równo przy włączonej jak i wyłączonej pompie – system obsługiwany całkowicie manualnie
15	Ostona tłoka strzykawki uniemożliwiająca wciśnięcie tłoka strzykawki zamontowanej w pompie.
16	Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30/35 i 50/60 ml różnych typów oraz różnych producentów (minimum 4 producentów strzykawkę dostępnych na rynku polskim)
17	Mechanizm blokujący tłok zapobiegający samoczynnemu opróżnianiu strzykawki
18	Automatyczna funkcja antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji, ograniczenie bolusa < 0,2 ml
19	Zakres szybkości infuzji 0,1 – 1200 ml/godz.
20	Funkcja programowania infuzji 0,1 - 1200 ml/h, zależnie od objętości strzykawki (regulacja co 0,1 ml/h) 0,1 - 9,99 ml/h w trybie mikro (regulacja co 0,01 ml/h).
21	Zmiana szybkości infuzji bez konieczności przerywania wlewu
22	Możliwość programowania infuzji w jednostkach masy: ng, µg, mg, U, kU, mmol, mol, Kmol, cal i kcal – na kg masy ciała pacjenta lub nie, na czas (na 24godziny, godzinę oraz minutę).
23	Bolus podawany na żądanie bez konieczności wstrzymywania trwającej infuzji
24	Trzy rodzaje bolusa: <ul style="list-style-type: none"> – Ręczny - szybkości podaży 50 – 1200 ml/h – Programowany - dawka lub objętość/czas: 0,1-99,9 jednostek / 0,1 - 1200 ml, automatyczne wyliczenie czasu – Emergency - manualne przesunięcie tłoka strzykawki z funkcją zliczania podanej objętości i prezentacją wartości na ekranie urządzenia
25	Dokładność mechanizmu pompy +/- 1%
26	Wypełnienie lini 3 tryby <ul style="list-style-type: none"> – Obowiązkowy – Nieobowiązkowy

	– Zalecany
27	Funkcja programowania objętości do podania (VTBD) 0,1- 999,9 ml
28	Funkcja programowania czasu infuzji od 1min – 96 godzin
29	Dawka inicjująca. Dawka lub objętość/ czas: 0,1-99,9 jednostek /1- 59 minut, automatyczne obliczanie infuzji.
30	Ciągły pomiar ciśnienia w linii zobrazowany w postaci piktogramu na ekranie pompy.
31	22 progi ciśnienia okluzji (50-900 mmHg)
32	Funkcja KVO (Keep Vein Open)
33	Zróżnicowana prędkość KVO z możliwością programowania szybkości <ul style="list-style-type: none"> – od 0,1 do 5 ml/h – zapis ustawień
34	Sygnalizacja wahań ciśnienia w linii. Pozwalająca przewidzieć niebezpieczeństwo pojawienia się okluzji lub nieszczelności.
35	Rejestr na 1500 zdarzeń zapisywany w czasie rzeczywistym.
36	Funkcja – przerwa (standby) w zakresie od 1min do 24 godzin programowany co 1 minutę z funkcją automatycznego startu infuzji po zaprogramowanej przerwie.
37	Specjalny sposób wyświetlania parametrów dostosowany do pracy przy słabym oświetleniu (tzw. Tryb nocny)
38	Wskaźnik pracy pompy widoczne z min.5 metrów
39	Klawiatura symboliczna
40	Komunikaty tekstowe w języku polskim
41	Funkcja wyświetlania trendów objętości, szybkości infuzji oraz ciśnienia
42	Wbudowana w pompę możliwość dopasowania ustawień oraz zawartości menu do potrzeb oddziału
43	Biblioteka leków początkowa 50 z modyfikacją przy oprogramowaniu do 120 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, stężenia itp.)
44	Układ alarmów
45	Akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń
46	Alarm pustej strzykawki
47	Alarm przypominający –zatrzymana infuzja
48	Alarm okluzji
49	Alarm rozłączenia linii – spadku ciśnienia
50	Alarm rozładowanego akumulatora
51	Alarm braku lub źle założonej strzykawki
52	Alarm otwartego uchwytu komory strzykawki
53	Alarm informujący o uszkodzeniu urządzenia

54	Alarm wstępny zbliżającego się rozładowania akumulatora
55	Alarm wstępny przed opróżnieniem strzykawki.
56	Alarm wstępny przed końcem infuzji.
57	Instrukcja obsługi w języku polskim
58	Możliwość transmisji danych z pompy, możliwość połączenia w sieć z komputerem centralnym samodzielnie lub przez stację dokującą
59	Możliwość łączenia pomp w moduły po 2 lub 3 sztuki bez użycia dodatkowych elementów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 4 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych o szerokości całkowitej 830 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 5 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych o długości całkowitej 2130 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 6 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z regulacją wysokości w zakresie od 530 do 900 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 7 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z regulacją przechyłu Trendelenburga 12°?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 8 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z dopuszczalnym obciążeniem 235 kg?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 9 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony w koła o średnicy 200 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 10 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony w stalowe poręcze boczne pokryte warstwą lakieru epoksydowego z dodatkiem substancji antybakteryjnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 11 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z wyprofilowanym miejscem na osobiste rzeczy pacjenta w obudowie podwozia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 12 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający w grupie 1 dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z dopuszczalnym obciążeniem 170 kg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 13 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do zaafierowania wózek do przewożenia chorych posiadający koła o średnicy 200 mm? Oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze od wymaganego w SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 14 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do zaafierowania wózek do przewożenia chorych posiadający poręcze boczne wykonane ze stali nierdzewnej polerowanej? Oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze od wymaganego w SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 15 dot. Grupa 10

Czy Zamawiający dopuści do zaafierowania stół operacyjno-zabiegowy posiadający materace bezszwowe, antystatyczne, wykonane z pianki poliuretanowej pokrytej materiałem antystatycznym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 16 dot. Grupa 4 pkt. 1

Prosimy o dopuszczenie ustawionej stałej temperatury ogrzewania 39°C

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 17 dot. Grupa 4 pkt. 3

Prosimy o dopuszczenie zakresu średnic drenów 4.0–5.0 mm lub 6.0–7.0 mm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 18 dot. zapisów SIWZ rozdz. III pkt.10 ppkt. a „Wymagania dotyczące serwisu” oraz wzoru umowy załącznik nr 6 §6 ust.3:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na: „Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie o nie gorszych parametrach po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis , który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy. W razie dalszego wadliwego działania Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie”

Pytanie 19 dot zapisów SIWZ rozdz. III pkt.10 ppkt. oraz Wzoru Umowy §1 ust.8:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu mówiącego o pozbawieniu urządzenia blokad i kodów serwisowych, które po upływie gwarancji utrudniałyby właścicielowi dostęp serwisowy do aparatów. Wyjaśniamy, że tylko autoryzowany przez producenta serwis jest upoważniony do dokonywania wszelkiego rodzaju napraw, gdyż jest odpowiednio przeszkolony przez producenta, posiada wiedzę i doświadczenie w zakresie serwisowania konkretnego modelu aparatu.

Jakakolwiek ingerencja osób nieuprawnionych przez producenta w okresie gwarancji powoduje jej utratę a po okresie gwarancji producent, a tym samym jego autoryzowany przedstawiciel w Polsce nie bierze odpowiedzialności za poprawne funkcjonowanie aparatu.

W związku z tym prosimy o odstąpienie od w/w zapisów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 20 dot. załącznika nr 1pkt. 4 oraz Wzoru Umowy załącznik nr 6 §6 ust.3:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisów w załączniku nr 6 Wzoru umowy § 6 ust.3 zgodnie z zapisem w załączniku nr 1 pkt. 4 „w terminie 30 dni”.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia § 6 ust.3, który otrzymuje brzmienie:

Odbiorca zobowiązuje się dokonać zapłaty należności wskazanej w § 2 ust. 1 w terminie 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury od Dostawcy wraz z załącznikami, o których mowa powyżej.

Pytanie 21 dot. Wzoru Umowy załącznik nr 6 §10 ust.1 pkt.a:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,5% ceny brutto, niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia.

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego w przypadkach jw. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,5% ceny brutto za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu dostawy w terminie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 22 dot. Wzoru Umowy załącznik nr 6 §10 ust.1pkt. d.:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar do wysokości 0,2% ceny za nieterminowe usunięcie wad lub usterek. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 23 dot. Wzoru Umowy załącznik nr 6 §10 ust.1pkt. e.:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar do wysokości 0,2% ceny za nieterminowe wykonanie przez Sprzedającego wymienionych czynności. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 24 dot. Wzoru Umowy załącznik nr 6 §10 ust.1 pkt. g.:

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar w przypadku odstąpienia od umowy do 10% ceny brutto, a także mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenia interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego (w wysokości przewidzianej jak dla Wykonawcy), z tytułu odstąpienia przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 25 dot. pakietu nr 11 Zestawienie warunków i parametrów wymaganych:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat rtg z ramieniem C z pojemnością cieplną kołpaka 1140 kHU?

Jest to tylko 60 jednostek cieplnych mniej. Zamawiający obecnie korzysta z dwóch takich aparatów w swojej placówce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 26 dot. pakietu nr 11 Zestawienie warunków i parametrów wymaganych:

Prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający będzie wymagał głębi w matrycy CCD na poziomie min. 24 bit?

Skala szarości odpowiada za uzyskanie diagnostycznego obrazu więc im większa tym większe możliwości dla operatora. Matryce z przetwornikami 12 bit były stosowane w aparatach konstrukcyjnie z lat 90’.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 27 dot. pakietu nr 11 Zestawienie warunków i parametrów wymaganych:

Prosimy o dopuszczenie do przetargu fartuchów z zabezpieczeniem przód, boki i łopatki użytkownika. Do części okrywających łopatki doszyte są taśmy poliestrowe zakończone klamrami zatraskowymi, służącymi do zapinania fartucha w pasie. Posiada poduszki łagodzące nacisk na barki oraz osłony tarczycy? Opisane rozwiązanie zobowiązuje do zakupu fartuchów od firmy passadena systems z siedzibą w Poznaniu. Chcemy zaproponować Państwu fartuchy i osłony najbardziej popularne na rynku Polskim z firmy Beta AntiX.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z prowadnicami na kasetę RTG o długości 155 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z barierkami bocznymi chromowano – lakierowanymi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 30 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu chorych, który pod leżem posiada trzy tunele na kasetę RTG (jeden pod segmentem oparcia pleców oraz dwa pod segmentem stałym leża) zamiast prowadnicy na kasetę RTG? Rozwiązanie to również umożliwi wykonywanie zdjęć RTG.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 31 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu chorych wyposażony w cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z centralną blokadą oraz blokadą kierunkową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 32 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu chorych, w którym rolę kosza na ubrania pacjenta spełnia wyprofilowana odpowiednio osłona podwozia z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 33 dot. Załącznik nr 3 do SIWZ, Warunki gwarancji i serwisu dla Grup: 1, 10

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i zmieni zapis w punkcie 5 tabeli, tj. Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e-mail lub fax w ciągu 24 godzin w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od jej wysłania przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia zapisy w punkcie 5 tabeli, który otrzymuje brzmienie:

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e-mail lub fax w ciągu 24 godzin w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od jej wysłania przez Zamawiającego.

Pytanie 34 dot. Załącznik nr 3 do SIWZ, Warunki gwarancji i serwisu dla Grup: 1, 10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 33 czy Zamawiający przychyli się do prośby i zmieni zapis w punkcie 5 tabeli, tj. Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e-mail lub fax w ciągu 12 godzin w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od jej wysłania przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający przychylił się do prośby w odpowiedzi na pytanie 33

Pytanie 35 dot. Załącznik nr 3 do SIWZ, Warunki gwarancji i serwisu dla Grup: 1, 10

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i wydłuży czas przystąpienia do naprawy do max. 72 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydłuża czas przystąpienia do naprawy do max. 72 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia.

Pytanie 36 dot. Załącznik nr 3 do SIWZ, Warunki gwarancji i serwisu dla Grup: 1, 10

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i zmieni zapis w punkcie 8 tabeli, tj. Gwarancja min. 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów **liczonego od daty sprzedaży wyrobu** ? Pragniemy zauważyć, że zgodnie ze wzorem umowy zapis ten jest również niezgodny, ponieważ w §7, akapit 3 wskazujecie Państwo zapis tożsamy do naszej prośby, tj. naliczanie czasu od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, zamawiający zmieni zapis w punkcie 8 tabeli - załącznik nr 3 do SIWZ, dla Grup 1 i 10, który otrzymuje brzmienie:

Gwarancja min. 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów liczona od daty dostawy

Pytanie 37 dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, Umowa dostawy (projekt)

Czy w ramach Grup: 1, 10 Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawionego w §7, akapit 1 i 2, tj. wymogu utrzymania pełnej i kompletnej dokumentacji dot. projektu, badań, składu, produkcji, przechowywania, transportu i dostawy materiałów zużywalnych i surowców oraz części wykorzystywanych przy produkcji towarów oraz wykonania usług („Informacji o produkcie”), a szczególnie od obowiązku udostępnienia „Informacji o produkcie” osobom trzecim? Pragniemy zaznaczyć, że wszelka dokumentacja przekazywana jest Zamawiającemu podczas dostawy, a ponad to polityka firmy nie wyraża zgody na udostępnianie ww. informacji osobom trzecim.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu przedstawionego w §7, akapit 1 i 2 w ramach grup 1 i 10

Pytanie 38 dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, Umowa dostawy (projekt)

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i obniży wartość procentową kar umownych określonych w §10, pkt 1, ppkt a) do 0,2% ceny brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 39 dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, Umowa dostawy (projekt)

W §10, pkt 1, ppkt b) Zamawiający nie określił wysokości kar umownych za brak przeprowadzenia szkolenia personelu. Zwracamy się z prośbą o ustalenie wysokości kar 0,2% ceny brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ustala w §10, pkt 1, ppkt b) wysokości kar umownych za brak przeprowadzenia szkolenia personelu w wysokości 0,2% ceny brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Pytanie 40 dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, Umowa dostawy (projekt)

W §10, pkt 1, ppkt c) Zamawiający nie określił wysokości kar umownych za brak dostarczenia w dniu podpisania protokołu odbioru jakiegokolwiek z dokumentów wskazanych w §1 ust. 3 umowy. Zwracamy się z prośbą o ustalenie wysokości kar 0,2% ceny brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ustala w §10, pkt 1, ppkt c) za brak dostarczenia w dniu podpisania protokołu odbioru jakiegokolwiek z dokumentów wskazanych w § 1 ust. 3 umowy – w wysokości 0,2 ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;

Pytanie 41 dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, Umowa dostawy (projekt)

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i obniży wartość procentową kar umownych określonych w §10, pkt 1, ppkt d) do 0,2% ceny brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 42 dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, Umowa dostawy (projekt)

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i obniży wartość procentową kar umownych określonych w §10, pkt 1, ppkt e) do 0,2% ceny brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 43 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych o całkowitej szerokości 840mm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 44 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych w którym zakres regulacji wysokości wynosi od 540mm do 815mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 45 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych w którym przechył Trendelenburga wynosi 12°?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 46 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych bez funkcji przezierności i kasety RTG?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 47 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych w którym dopuszczalne obciążenie robocze wynosi 220kg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 48 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych w którym koła mają średnicę 125mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 49 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych wyposażony w barierki boczne lakierowane proszkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 50 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wózek do transportu chorych w którym materac zintegrowany jest na stałe z leżem zamontowanym do ramy wózka?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 51 dot. Grupa 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie ile kardiomonitorów jest przedmiotem postępowania? W rozdziale II SIWZ Zamawiające napisał 10 szt. natomiast w zestawieniu parametrów 8 szt.

Odpowiedź: 10 szt.

Pytanie 52 dot. Grupa 5

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i jednocześnie nadmienia że zamawiający wymaga Oświadczenia Wykonawcy, że oferowane wyroby medyczne zostały dopuszczone do obrotu na mocy obowiązujących przepisów - posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.), tj.: a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III),

c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pytanie 53 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin.

Pytanie 54 dot. Grupa 5

Prosimy Zamawiającego o ujednoczenie czasu weryfikacji złożonej reklamacji (rozbieżność między SIWZ a warunkami gwarancji i serwisu) oraz o wydłużenie jej do 48 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający ujednocza czas weryfikacji złożonej reklamacji (rozbieżność między SIWZ a warunkami gwarancji i serwisu) oraz wydłuża do 48 godzin w zakresie grupy 5

Pytanie 55 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania zdolności technicznej lub zawodowej jeśli Wykonawca wykonał min. 1 dostawę aparatury medycznej na wartość równą lub większą niż wymagana przez Zamawiającego?

Obecny warunek jest określony dość rygorystycznie zważywszy, że wziąć udział w niniejszym postępowaniu może tylko wykonawca który dostarczył dokładnie asortyment, stanowiący przedmiot zamówienia częściowego. Tymczasem wystarczającą rękojmię prawidłowego wykonania umowy daje także taki podmiot, który wykonał dostawy o równej lub wyższej wartości zbliżonego rodzaju tzn. aparatury medycznej. Standardy postępowania przy dostawach urządzeń medycznych są podobne, niezależnie od tego jaki dokładnie rodzaj urządzeń jest dostarczany. Przy obecnym brzmieniu SIWZ nie ma możliwości złożenia oferty Wykonawca, który wykonał wiele umów, których przedmiotem były dostawy sprzętu stanowiącego przedmiot zamówienia częściowego, lecz nie jest w stanie pokazać jednej o takiej wartości jak opisana pomimo, że jest jednym z największych dystrybutorów sprzętu medycznego w Polsce. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie ww. zmiany.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia warunek udziału w postępowania jak niżej,

Wykonawca spełni warunek jeśli wykaże w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie min. 1 dostawę sprzętu medycznego w tym(sprzęt medyczny w danej grupie, w której wykonawca składa ofertę, wymienić) zgodnie z tabelą poniżej o wartości nie mniejszej niż 1 637 500,00 zł z uwzględnieniem podziału na grupy, wraz z załączeniem dokumentu potwierdzającego, że ta dostawa została wykonana należycie.

L.p.	Grupa	Nazwa sprzętu	Kwota dostawy
1	Grupa 1	Wózek do transporty chorych	66 000,00 zł
2	Grupa 2	Wózek inwalidzki	5 300,00 zł
3	Grupa 3	Defibrylator	155 000,00 zł
4	Grupa 4	Przepływowy ogrzewacz osocza, płynów i krwi	12 000,00 zł
5	Grupa 5	Kardiomonитор kompaktowo - modułowy	200 000,00 zł
6	Grupa 6	Aparat do EKG wraz z wózkami	22 500,00 zł
7	Grupa 7	Przyłóżkowy naalizator poziomu troponiny	77 000,00 zł
8	Grupa 8	Aparat USG z kompletem głowic	136 000,00 zł
9	Grupa 9	Cieplarka do płynów infuzyjnych	14 000,00 zł

10	Grupa 10	Stół Operacyjno - Zabiegowy	47 000,00 zł
11	Grupa 11	Aparat RTG-ramie C	255 000,00 zł
12	Grupa 12	Aparat do znieczuleń	106 000,00 zł
13	Grupa 13	Kapnograf	71 400,00 zł
14	Grupa 14	Respirator	163 000,00 zł
15	Grupa 15	Pompy infuzyjne	23 000,00 zł
16	Grupa 16	Monitory medyczne	49 000,00 zł

Pytanie 56 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie potwierdza i Przywołuje zapisy SIWZ pkt.. III.9

„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do wykonania przeglądów gwarancyjnych co 12 miesięcy chyba że Producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie Wykonawca zobowiązany będzie do wydania świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia (o ile taki posiada).”

Pytanie 57 dot. Grupa 5

Wnosimy o zmianę zapisu: „Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie o nie gorszych parametrach po 3 naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) na następujący:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy”.

Wymóg wymiany sprzętu na nowy jest w naszej ocenie bezpodstawny, gdyż dotyczy np. sytuacji, w której trzykrotnie ulegnie awarii jeden podzespół aparatu, co może nie mieć znaczącego wpływu na sprawność reszty urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis , który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy. W razie dalszego wadliwego działania Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie”

Pytanie 58 dot. Grupa 5

Wnosimy o zmianę zapisu:„ wymiana aparatu na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego podzespołu (części) w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) na następujący:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy”.

Wymóg wymiany sprzętu na nowy jest w naszej ocenie bezpodstawny, gdyż dotyczy np. sytuacji, w której trzykrotnie ulegnie awarii jeden podzespół aparatu, co może nie mieć znaczącego wpływu na sprawność reszty urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający zmieni zapis , który otrzyma brzmienie:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy W razie dalszego wadliwego działania Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie”.

Pytanie 59 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia dokumentacji serwisowej i oprogramowania serwisowego?

Należy zwrócić uwagę, że wszelkie naprawy czy przeglądy okresowe, powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Natomiast w trakcie instalacji pracownik serwisu może przeszkolić służby szpitalne z obsługi oraz reagowania na sytuacje awaryjne jak również przekazać im podstawowe informacje o konserwacji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 60 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisu §10 ust. 1g do 10% ceny brutto?

Powyższe kary umowne są rażąco wysokie. Zgodnie z art. 483 k.c. podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może, zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie (Sygn. akt V Ca2344/03), prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 61 dot. Grupa 5

Prosimy o ujednoczenie terminu płatności (Formularz oferty i wzór umowy).

Odpowiedź: Termin płatności wynosi 30 dni

Pytanie 62 dot. Grupa 5

Prosimy o ujednoczenie wymaganego roku produkcji (załącznik 2, SIWZ i wzór umowy).

Odpowiedź: Wymagany rok produkcji to 2017

Pytanie 63 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisu §10 ust. 1a do 0,5% wartości brutto opóźnionego urządzenia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 64 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kary z §10 liczone były od wartości sprzętu/ dokumentów, których opóźnienie dotyczy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 65 dot. Grupa 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 8 wzoru umowy na następujący „Strony ustalają, że jeśli Wykonawca, po wezwaniu do usunięcia wad przez Zamawiającego, nie dopełni obowiązku usunięcia wad w drodze naprawy w terminie określonym w ust. 4 i nie dostarczy sprzętu zastępczego, Zamawiający zachowuje uprawnienia przysługujące mu na podstawie Umowy i przepisów ogólnych.”?

Forma tzw. wykonania zastępczego, którą Zamawiający przyjął jako sankcję w tym zapisie umowy wydaje się pośrednio naruszać przepisu ustawy Prawo Zamówień Publicznych poprzez prowadzenie do wydawania środków publicznych przy pominięciu uregulowań w niej zawartych i obowiązków jakie nakłada na Zamawiającego w tym zakresie ustawodawca. Z tego też powodu powyższy zapis musi zostać przeformułowany, tym bardziej, że oprócz tej sankcji Zamawiającemu przysługuje kara umowna (płacona wprost zamawiającemu). Pozostawienie tego punktu bez zmian stanowiłoby pozostawienie możliwości Zamawiającemu nałożenia na Wykonawcę de facto podwójnej kary za to samo zawinienie Wykonawcy.

Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 66 dot. Grupa 5

Prosimy Zamawiającego o podanie wysokości kar umownych z §10 ust. 1b, 1c i 1f.

Odpowiedź: Zamawiający określa wysokość kar

b) za brak przeprowadzenia szkolenia personelu, o którym mowa w § 5. umowy – w wysokości 0,2 ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;

c) za brak dostarczenia w dniu podpisania protokołu odbioru jakiegokolwiek z dokumentów wskazanych w § 1 ust. 3 umowy – w wysokości 0,2 ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;

f) za niedopełnienie obowiązku wskazanego w § 1 ust. 8 umowy – w wysokości 0,2 ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy stwierdzony przypadek;

Pytanie 67 dot. Grupa 15 pkt. 4. Strzykawka nie wychodząca poza obudowę pompy

Czy zamawiający dopuści pompę w której strzykawka podczas infuzji wychodzi poza obrys pompy, jest jednak stabilnie zamocowana i nie jest możliwe jej przypadkowe usunięcie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 68 dot. Grupa 15 pkt.5 Szybkość dozowania w zakresie 0,1-1800 ml/h

Czy zamawiający dopuści pompę z zakresem dozowania od 0,01 do 999,99 ml/h?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 69 dot. Grupa 15 pkt.6 Szybkość dozowania Bolus-a do 2000 ml/h

Czy zamawiający dopuści pompę z zakresem bolusa od 1 do 1800 ml/h?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 70 dot. Grupa 15 pkt 12 Klawiatura numeryczna do wprowadzania wartości parametrów infuzji

Czy zamawiający dopuści pompę z klawiaturą nawigacyjną, intuicyjną i bezpieczną w programowaniu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 71 dot. Grupa 15 pkt 14 Możliwość programowania biblioteki leków bezpośrednio z klawiatury pompy (bez konieczności stosowania zewnętrznego urządzenia)

Czy zamawiający dopuści pompę z rozbudowaną biblioteką leków, wprowadzaną za pomocą zewnętrznego komputera w celu podniesienia bezpieczeństwa pacjenta?

Pompa może być dostarczona z dowolną biblioteką, skonfigurowaną przez zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 72 dot. Grupa 15 pkt 16 od 50 do 1000 mm Hg , Regulowane progi ciśnienia w zakresie min. 10 poziomów okluzji

Czy zamawiający dopuści pompę z 9 progami ciśnienia w zakresie od 75 do 900 mmHg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 73 dot. Grupa 15 pkt 20 Historia obejmująca 2000 wpisów z datą i godziną zdarzenia

Czy zamawiający dopuści pompę z historią 1000 wpisów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 74 dot. Grupa 15 pkt 21 Czas pracy z akumulatora min. 20 h przy infuzji 5ml/h

Czy zamawiający dopuści pompę z czasem pracy z akumulatora 8 godzin przy infuzji 5 ml/h?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 75 dot. Grupa 15 pkt 12 Klawiatura numeryczna do wprowadzania wartości parametrów infuzji

Czy Zamawiający wymaga klawiatury z dedykowanym przyciskiem do szybkiego blokowania pompy, zabezpiecza to pompę przed przypadkową lub nieautoryzowaną zmianą parametrów infuzji ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 76 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w § umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 77 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 78 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaże Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaże Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2 Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiejkolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 79 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 80 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy par. 1 ust. 8

Mając na względzie wymagania specyfikacji istotnych warunków zamówienia, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie obowiązku udostępnienia kodów / haseł / kluczy serwisowych po upływie gwarancji i zastąpienie powołanego wymagania odpowiednim szkoleniem pracowników technicznych zamawiającego.

Jednocześnie w przypadku odpowiedzi negatywnej czy zamawiający przewiduje zawarcie odpowiedniej umowy licencyjnej wraz z zachowaniem tajemnicy służbowej i poufności?

Wskazać należy, że prawa autorskie do oprogramowania serwisowego, w tym kodów /hasel/kłuczy serwisowych, należą, co do zasady do wytwórcy wyrobu medycznego i korzystanie z nich przez inne podmioty - zgodnie z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa autorskiego - wymaga zawarcia odpowiedniej umowy licencji w zakresie określonym przez wytwórcę wyrobu medycznego, gdzie licencje takowe bazują na wzorach, co do zasady jednakowych dla wszystkich licencjobiorców, i na ich treść zasadniczo nie mają wpływu dystrybutorzy ani importerzy wyrobów medycznych. Pragniemy również zwrócić uwagę, że tylko przeszkolone osoby powinny dysponować dostępem do zaawansowanych funkcji serwisowych gdyż wszelka ingerencja na tym poziomie może skutkować uszkodzeniem urządzenia lub pogorszeniem warunków jego pracy. Przekazując kody/hasła/kłucze serwisowe Zamawiający bierze na siebie pełną odpowiedzialność i ryzyko z tytułu wystąpienia incydentu medycznego w przypadku, jeżeli by taki wystąpił. Należy dodać, że wszystkie autoryzowane serwisy powinny zatrudniać inżynierów wyszkolonych przez Wytwórców, posiadających również dostęp do odpowiednich aktualizacji oprogramowania, które to może być modyfikowane w trakcie eksploatacji urządzenia. Dodatkowo wniosek o wyjaśnienie jest o tyle zasadny, że może wystąpić sytuacja, kiedy Zamawiający udostępni powołane klucz/hasła serwisowe nieautoryzowanym serwisom sprzętu medycznego, czyli faktycznie osobom nieuprawnionym do wykonywania odpowiednich czynności, gdzie, co warto dodać to pracownik Zamawiającego nabywa odpowiednie uprawnienia do wykonywania czynności a nie Zamawiający. Tym samym według Nas zasadnym jest, aby w miejsce wymagań dostarczenia kluczy serwisowych po upływie okresu gwarancji dokonać szkolenia dla pracowników Zamawiającego przez Wytwórcę w zakresie serwisowania wyrobów dostarczonych, co zapewni możliwość dobrej współpracy z autoryzowanymi serwisami i lepszą kontrolę ich pracy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 81 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy par. 9

Prosimy o doprecyzowanie, czy w przypadku wad/usterek - klient będzie korzystał z uprawnienia do zwrotu (par. 9 ust. 1), czy do naprawy (par. 9 ust. 2)? W tej chwili jest to dla nas niejasne.

Odpowiedź: Wedle wyboru zamawiającego, jeśli naprawa okaże się niemożliwa, wówczas Zamawiający uprawniony będzie do zwrotu

Pytanie 82 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy par. 10 ust. 1 a)

Prosimy o obniżenie kar umownych do wysokości 0,5%.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 83 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy oferta

Czy w przypadku mieszanej stawki VAT (np. 8 i 23) w pozycji przewidziane na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającej danej stawce podatku VAT?

Odpowiedź:Zamawiający nie dopuszcza mieszanej stawki VAT.

Pytanie 84 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał. 1 - oferta

Prosimy Zamawiającego o zamieszczenie na stronie internetowej załączników do SIWZ w wersji edytowalnej, co pozwoli Wykonawcy złożyć rzetelną i ważną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający zamieści na stronie internetowej SIWZ wraz z załącznikami w wersji edytowalnej

Pytanie 85 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych-ochrona radiologiczna

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kompozytowy materiał zawierający elementy ołowiu i lżejszy od gumy ołowiowej o ok. 30%, czy zdecydowanie wymaga fartuchów z gumy ołowiowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kompozytowy materiał zawierający elementy ołowiu i lżejszy od gumy ołowiowej o ok. 30%, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zwartych w SIWZ

Pytanie 86 dot. Grupa 11 dot. Dotyczy Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.1

1	Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C)	≥ 68 cm	≥ 72 cm – 5 pkt ≥68 <72 cm – 0 pkt
---	--	---------	---------------------------------------

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta sprzętu medycznego, gdzie Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C) wynosi 61 cm? Z punktu widzenia klinicznego oraz przeznaczenia systemu, proponowana przez naszą firmę wartość w pełni zaspokaja zapotrzebowanie diagnostyczne oraz umożliwia wykonanie wszystkich niezbędnych ekspozycji do przeprowadzenia zabiegu zgodnie ze sztuką lekarską. Nasze urządzenie spełnia wszystkie wymogi światowych standardów diagnostycznych z użyciem aparatu RTG typ ramię-C na całym świecie. Aparaty tego typu działają w największych klinikach w Europie oraz w Ameryce.

W związku z powyższym wnosimy o zniesienie premiowania parametru oraz dopuszczenie rozwiązania czołowego producenta sprzętu medycznego, co pozwoli naszej firmie złożyć ważną, nie podlegającą odrzuceniu ofertę przetargową.

Uwzględnienie tego wniosku pozwoli usunąć ograniczenie konkurencji oraz zostanie przywrócona zostanie zasada równego traktowania wykonawców co pozwoli naszej firmie-jednemu z potencjalnych wykonawców, uzyskać zamówienie i zaoferować Zamawiającemu urządzenie znacznie przewyższające technologicznie urządzenia konkurencji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 87 dot. Grupa 11 dot. Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.8

8	Zakres rotacji ramienia C (ruch wokół osi wzdłużnej)	$\geq \pm 220^\circ$
---	--	----------------------

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta sprzętu medycznego, gdzie zakres rotacji ramienia C (ruch wokół osi wzdłużnej) wynosi 180°? Z punktu widzenia klinicznego oraz przeznaczenia systemu, proponowana przez naszą firmę wartość w pełni zaspokaja zapotrzebowanie diagnostyczne oraz umożliwia wykonanie wszystkich niezbędnych ekspozycji do przeprowadzenia zabiegu zgodnie ze sztuką lekarską. Nasze urządzenie spełnia wszystkie wymogi światowych standardów diagnostycznych z użyciem aparatu RTG typ ramię-C. Aparaty tego typu działają w największych klinikach w Europie oraz w Ameryce.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie rozwiązania czołowego producenta sprzętu medycznego, co pozwoli naszej firmie złożyć ważną, nie podlegającą odrzuceniu ofertę przetargową.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ i jednocześnie zmienia brzmienie punktu 8, jak niżej:

8	Zakres rotacji ramienia C (ruch wokół osi wzdłużnej)	$\geq \pm 180^\circ$
---	--	----------------------

Pytanie 88 dot. Grupa 11 dot. Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.20

20	Masa wózka z ramieniem C - całości przemieszczanej między salami na bloku (bez wózka monitorów)	$\leq 290 \text{ kg}$
----	---	-----------------------

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta sprzętu medycznego, gdzie w oferowanym rozwiązaniu waga ramienia C równa jest 310kg? Oferowane przez nas rozwiązanie spełnia światowe standardy diagnostyki przewidzianego dla systemów rtg z ramieniem C. Poza tym ergonomiczna budowa urządzenia sprawia, że aparat jest bardzo prosty w transporcie i pozycjonowaniu. Lekka konstrukcja i łatwe sterowanie umożliwiają szybkie przemieszczanie się przez zatłoczone szpitalne korytarze i pozycjonowanie „ramienia C” w miejscu przeznaczenia.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie naszego rozwiązania. Dopuszczenie tego rozwiązania pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę przetargową.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 89 dot. Grupa 11 dot. Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.24

24	Skopia pulsacyjna	$\leq 2 \text{ p/s} \geq 15 \text{ p/s}$
----	-------------------	--

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że wymaganie wartości powyżej 15 p/s wiąże się ze zwiększoną dawką. W zabiegach jamy brzusznej oraz ortopedii 12,5 p/s jest wartością w zupełności wystarczającą i spełniającą wymogi światowych standardów diagnostyki z wykorzystaniem mobilnego aparatu RTG typ ramię C. Wartość powyżej 15p/s wiąże się z większą dawką promieniowania dla operatora, ale przede wszystkim dla pacjenta. Różnica pomiędzy oferowaną wartością ($\leq 6,25$ p/s $\geq 12,5$ p/s) a tym co wyspecyfikował Zamawiający nie jest znacząca, a oko ludzkie przy parametrze 12,5 p/s rozróżnia obszary anatomiczne.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie naszego rozwiązania. Dopuszczenie tego rozwiązania pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę przetargową. Wnosimy również o zmianę parametru zgodnie z zapisem jak poniżej:

24	Skopia pulsacyjna	$\leq 6,25$ p/s $\geq 12,5$ p/s
----	-------------------	---------------------------------

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 90 dot. Grupa 11 dot. Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.31

31	Lampa 1 - ogniskowa	Tak
----	---------------------	-----

Zamawiający premiuje różne rozwiązania, a nie zwrócił uwagi na bardzo istotny parametr z punktu widzenia klinicznego oraz aplikacyjnego, którym jest lampa o wirującej anodzie. Wirująca anoda znacznie przewyższa rozwiązanie w postaci stacjonarnej anody i tym samym przekłada się to na efektywną szybkość chłodzenia lampy oraz żywotność lampy RTG. Wirująca anoda znacznie szybciej oddaje nagromadzone ciepło podczas wykonywania ekspozycji i nie jest przez to tak mocno eksploatowana jak lampa o stacjonarnej anodzie. Dzięki zastosowaniu rozwiązania wirującej anody, żywotność lampy RTG jest znacznie wydłużona. Ten parametr ma również znaczące przełożenie na aspekt ekonomiczny Zamawiającego, gdyż ogranicza ryzyko związane z częstą i kosztowną wymianą lampy RTG.

Wnosimy o zmianę brzmienia parametru oraz wprowadzenie punktacji zgodnie z propozycją poniżej:

31	Lampa jednoogniskowa o stałej anodzie	TAK	Lampa o stacjonarnej anodzie- 0 pkt, Lampa z wirującą anodą – 10 pkt
----	---------------------------------------	-----	---

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie lampy z wirującą anodą, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ, ale nie wprowadza zaproponowanej punktacji.

Pytanie 91 dot. Grupa 11 dot. Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.37

37	Pojemność cieplna anody	≥ 50 kHU
----	-------------------------	---------------

Parametry cieplne aparatu należy zawsze rozpatrywać kompleksowo, biorąc pod uwagę zarówno pojemność cieplną każdego z elementów (lampa, kołpak) jak i zakres zastosowań, do których wykorzystywany będzie dany aparat. W aparacie RTG typ ramię-C parametr pojemności cieplnej anody jest parametrem kluczowym, ponieważ aparat ten jest przewidziany do wykonywania dużych ilości ekspozycji w krótkich odstępach czasu i wymaga konieczności kumulowania w kołpaku dużych ilości ciepła wydzielanego przy szybko powtarzanych ekspozycjach.

W związku z powyższym lampa powinna mieć jak największą pojemność cieplną, aby operator mógł wykonywać długie procedury bez konieczności robienia przerw na schłodzenie lampy. Mając na względzie dobro Zamawiającego oraz fakt, że aparat tego typu powinien cechować się jak największą pojemnością cieplną andony wnosimy o zmianę punktacji zgodnie z propozycją poniżej:

37	Pojemność cieplna anody	≥ 50 kHU	Wartość największa -10 pkt, Najmniejsza – 0 pkt, Pozostałe proporcjonalnie
----	-------------------------	---------------	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza punktacji przy parametrze: pojemność cieplna anody i podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 92 dot. Grupa 11 dot. Zał.2 Zestawienie warunków parametrów wymaganych pkt.38

38	Pojemność cieplna kotłaka	≥ 1200 kWh
----	---------------------------	-----------------

Zamawiający premiuje to rozwiązanie a nie zwrócił uwagi jak bardzo jest to istotny parametr z punktu widzenia ergonomii pracy i bezpieczeństwa pacjenta rozwiązanie. System oferowany przez naszą firmę posiada najwyższą w tej klasie pojemność cieplną kotłaka, co wiąże się z szybkim oddawaniem ciepła z anody i brakiem konieczności przerywania badań celem schłodzenia lampy. Wnosimy o zmianę punktacji, która pozwoli Zamawiającemu wybrać najlepsze w tej klasie urządzenie i tym samym wykonywać wszystkie procedury bez konieczności zatrzymywania badania celem schłodzenia anody Im wyższy parametr prędkości chłodzenia anody tym wykonywane procedury mogą być dłuższe i nie ma konieczności robienia przerw między kolejnymi badaniami i tym samym umożliwi wykonywanie długich procedur oraz liczba procedur wykonanych podczas jednego dnia roboczego staje się większa.

Wnosimy o zmianę punktacji zgodnie z propozycją poniżej:

38	Pojemność cieplna kotłaka	≥ 1200 kWh	Wartość największa -10pkt, Najmniejsza – 0 pkt, Pozostałe -proporcjonalnie
----	---------------------------	-----------------	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza punktacji przy parametrze: Pojemność cieplna kotłaka i podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 93 dot. Dotyczy SIWZ, Rozdział III pkt 10.c orz Wzór umowy par. 1 ust. 8 – Pakiet 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu opisanego w Rozdziale III SIWZ, punkt 10.c oraz we wzorze umowy, par. 1 ust. 8, dotyczącego zaoferowania aparatów pozbawionych kodów, umożliwiających dostęp do opcji serwisowych urządzenia? W świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Aparat do znieczulenia, stanowiący przedmiot postępowania w zakresie Pakietu nr 12, jest aparatem, którego używanie ma szczególnie wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta.

Wykonywanie napraw i przeglądów serwisowych wymagają odbycia zaawansowanego przeszkolenia. W konsekwencji, z uwagi na wymogi bezpieczeństwa i obowiązujące regulacje prawne, kody serwisowe mogą być przekazywane wyłącznie osobie przeszkolonej w zakresie naprawy i przeglądów okresowych aparatu, posiadającej stosowny certyfikat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 94 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. I.5.

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia wyposażony w 3 dodatkowe gniazda elektryczne?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 95 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. I.7

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia wyposażony we wbudowane reduktory do butli O₂ i N₂O?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 96 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. II..3

Czy Zamawiający dopuści system automatycznego utrzymywania stężenia tlenu w mieszaninie z podtlenkiem azotu na poziomie 25%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 97 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. IV

Czy Zamawiający przyzna równoważnie 10 punktów za napęd pneumatyczny? Napęd elektryczny jest oferowany przez jednego producenta aparatów do znieczulenia co negatywnie wpływa na możliwość złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 98 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. V.8:

Czy Zamawiający dopuści aparat umożliwiający regulację stosunku wdechu do wydechu w zakresie od 2:1 do 1:8?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 99 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. V.13

Czy Zamawiający dopuści regulację czułości wyzwalacza w zakresie 0,2 – 9 l/min? Niskie wartości wyzwalania mają duże znaczenie przy małych pacjentach, natomiast wartości powyżej 9 l/min nie są praktycznie wykorzystywane.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 100 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. VI

Czy w celu jak największego bezpieczeństwa monitorowania pacjenta Zamawiający będzie wymagał alarmów TV (objętości oddechowej)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 101 dot. Dot. Pakiet 12 pkt. IX.6

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia umożliwiający mocowanie kardiomonitora na górnej półce aparatu, wymagający podłączenia przewodów do znieczulenia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 102 dot. Pakiet 12 pkt. X.4

Czy Zamawiający dopuści monitorowanie odchylenia segmentu ST w zakresie +/- 0,9 mV?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 103 dot. Pakiet 12 pkt. X.8

Czy Zamawiający dopuści programowanie automatycznych odstępów w pomiarze ciśnienia w zakresie od 1 do 120 minut?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 104 dot. Pakiet 12 pkt. X.11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości pomiaru zwiotczenia mięśniowego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 105 dot. Pakiet 12 pkt. X.12

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w akcesoria, które nie są kompatybilne z urządzeniami posiadającymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 106 dot. wzoru umowy, par. 10

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 107 dot. Grupa 14

Czy Zamawiający wymaga aby respiratory dostarczone zostały w ochronnych obudowach, z możliwością zawieszenia na ramie

noszy, wózka itp., z możliwością wpięcia w dedykowaną płytę ścienną (możliwość montażu na ścianie, szafce, wózku itp.) z podłączeniem 230V, umożliwiającą ładowanie respiratora bezpośrednio po wpięciu w płytę, dzięki czemu respirator zawsze będzie w pełni naładowany, dodatkowo będzie znajdował się w jednym miejscu, przez co będzie do niego łatwiejszy i szybszy dostęp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 108 dot. Grupa 7 pkt. 6

Prosimy o informacje czy opis zawarty w podpunkcie nr 6 „Elektrokardiograf z klasą ochronności I i typem ochrony CF, Możliwość współpracy ze szpitalną siecią informatyczną czy podłączenie do szpitalnej sieci informatycznej” całkowicie odnosi się do wyspecyfikowane dla tego pakietu przyłóżkowego analizatora poziomu troponiny czy jest to omyłka pisarska. Elektrokardiograf nie jest przedmiotem grupy nr 7. dodatkowo prosimy o uszczegółowienie czy druga część podpunktu a mianowicie „Możliwość współpracy ze szpitalną siecią informatyczną czy podłączenie do szpitalnej sieci informatycznej” ma dotyczyć tego analizatora czy punkt należy całkowicie wykreślić.?

Odpowiedź: Zamawiający usuwa z podpunktu nr 6 zapis: „Elektrokardiograf z klasą ochronności I i typem ochrony CF” pkt. 6 otrzymuje brzmienie:

„Możliwość współpracy ze szpitalną siecią informatyczną i podłączenie do szpitalnej sieci informatycznej” - chodzi o to aby analizator był wyposażony w interfejs umożliwiający współpracę i integracje ze szpitalną siecią informatyczną zgodnie z pkt. 9.

Pytanie 109 dot. Grupa 11 pkt. 3

Dotyczy zad 11 punkt 3 Prosimy o poprawienie oczywistej pomyłki pisarskiej w punktacji – w tej chwili zapisy są sprzeczne. Czy punktacja powinna wyglądać: „ ≥ 78 cm – 5 pkt, $\geq 75 < 78$ mA – 0 pkt”

Odpowiedź: Zamawiający poprawia oczywista omyłkę pisarską: Punktacja otrzymuje brzmienia jak niżej:

„ ≥ 78 cm – 5 pkt,
 $\geq 75 < 78$ mA – 0 pkt”

Pytanie 110 dot. Grupa 11 pkt. 27

Prosimy o poprawienie oczywistej pomyłki pisarskiej w punktacji – w tej chwili zapisy są sprzeczne. Czy punktacja powinna wyglądać „ ≥ 21 mA – 5 pkt, < 21 mA – 0 pkt”?

Odpowiedź: Zamawiający poprawia oczywista omyłkę pisarską: Punktacja otrzymuje brzmienia jak niżej:

„ ≥ 21 mA – 5 pkt,
 < 21 mA – 0 pkt”

Pytanie 111

Prosimy o ujednoczenie punktacji za gwarancję, w związku z rozbieżnościami między zapisami umowy i SIWZ na poniższą:

24 miesiące gwarancji- 0 pkt, 36 miesięcy gwarancji- 10 pkt.

Odpowiedź:

W zakresie grup 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 minimalny okres gwarancji wynosi 24 m-ce . Jeśli Wykonawca zaoferuje 36 m -cy, to zgodnie z pkt. XVI SIWZ otrzyma 10 pkt. Umowa zostanie sporządzona zgodnie z ofertą i wtedy odpowiednio Zamawiający wpisze wartość 24 lub 36 m-cy.

W zakresie grupy 6,8 i 16 wymagany okres gwarancji wynosi 36 m-cy i nie podlega ocenie.

§ 8. akapit 3 ma brzmienie:

„Dostawca udziela na dostarczony sprzęt gwarancji na okres: ____ (min. 24 m-cy dla grupy 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 i 36 m-cy dla grupy 6,8,16) licząc od daty podpisania bezusterkowego protokołu przekazania do użytkowania, o którym mowa w § 3. „

Pytanie 112

Czy Zamawiający uzna spełnienie wymagania jeżeli Wykonawca wraz z instrukcją obsługi dostarczy opracowaną przez producenta aparatu grafikę obrazującą rozkład promieniowania rozproszonego oraz tabele z wartościami ww. promieniowania w bezpośrednim sąsiedztwie aparatu dla oferowanego modelu aparatu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 113 dot. par. 1 ust. 8 - Załącznik 6 – umowa

Prosimy o potwierdzenie że intencją Zamawiającego jest uzyskanie kodów/hasel/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych (m.in. dongli), których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Zamawiającemu dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego z technicznego punktu widzenia w celu wykonywania montażu, instalacji, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia.

Dodatkowo prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe. Wykonawca nie będzie miał prawa pobierania dodatkowego wynagrodzenia z tytułu zawarcia umowy licencji na oprogramowanie serwisowe

Odpowiedź:Zamawiający potwierdza, że jego intencją jest: uzyskanie kodów/hasel/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych (m.in. dongli), których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Zamawiającemu dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego z technicznego punktu widzenia w celu wykonywania montażu, instalacji, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia, natomiast Zamawiający nie będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe. Wykonawca nie będzie miał prawa pobierania dodatkowego wynagrodzenia z tytułu zawarcia umowy licencji na oprogramowanie serwisowe

Pytanie 114

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający rozumie czas reakcji na zgłoszenie usterki 48h (pn-pt), czas naprawy 5 dni (pn-pt) z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 115 Dot. SIWZ rozdział III Opis przedmiotu zamówienia pkt 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „ryzyko” na „odpowiedzialność” w niniejszym punkcie?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia” „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 116 Dotyczy SIWZ rozdział III Opis przedmiotu zamówienia pkt 10 a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby ostatni odnośnik w niniejszym punkcie otrzymał poniższe brzmienie:

„•Wykonawca dostarczy Zamawiającemu **nowy element urządzenia** po 3 naprawach **gwarancyjnych tego samego elementu** w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).” ?

Urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie pkt. III. 10 a SIWZ jak niżej:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy. W razie dalszego wadliwego działania Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie”

Pytanie 117 Dotyczy SIWZ rozdział IV Termin realizacji zamówienia pkt 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „ryzyko” na „odpowiedzialność” w niniejszym punkcie?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia”, „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 118 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 pkt 2 w tabeli.

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„Przeglądy okresowe. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia, chyba że wydanie świadectwa sprawności nie jest możliwe z powodu uszkodzenia sprzętu, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności (np. z winy Zamawiającego, osoby trzeciej, siły wyższej).”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 119 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 pkt 3 w tabeli.

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„Wymiana elementu / zespołu (części) aparatu na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu / zespołu (części) w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).”?

Odpowiedź:Zamawiający zmienia brzmienie pkt.3 załącznika nr 3 do SIWZ jak niżej:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy. W razie dalszego wadliwego działania Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie”

Pytanie 120 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 pkt 4 w tabeli.

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

Każda naprawa gwarancyjna trwająca dłużej niż 5 dni przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy, niezależnie od sposobu jej dokonania (naprawa, wymiana) oraz rozmiaru uszkodzenia / awarii / wady.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 121 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 pkt 8 w tabeli.

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„Zapewnienie min . 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów po okresie gwarancji produkcji.”?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia”, „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Zapewnienie min. 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów po okresie gwarancji produkcji.

Pytanie 122 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 1,2,3,4,5,7,9,10,11,12,13,14,15 pkt 10 w tabeli.

Pragniemy zwrócić uwagę iż szkolenia w grupach większych niż 10 osób jest nieefektywne. Prosimy o zmianę zapisu: 3 dni szkoleń w terminach: 1 szkolenie przed odbiorem aparatu, 2 dni szkoleniowe po odbiorach aparatu przez Sanepid dla grup maksymalnie 10 osób.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 123 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 6,8 pkt 2 w tabeli

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„Przeglądy okresowe. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia, chyba że wydanie świadectwa sprawności nie jest możliwe z powodu uszkodzenia sprzętu, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności (np. z winy Zamawiającego, osoby trzeciej, siły wyższej).”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 124 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 6,8 pkt 3 w tabeli

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„Wymiana elementu / zespołu (części) aparatu na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu / zespołu (części) w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie pkt.3 załącznika nr 3 do SIWZ - Grupa 6,8, jak niżej:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy. W razie dalszego wadliwego działania Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie”

Pytanie 125 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 6,8 pkt 4 w tabeli

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

Każda naprawa gwarancyjna trwająca dłużej niż 5 dni przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy, niezależnie od sposobu jej dokonania (naprawa, wymiana) oraz rozmiaru uszkodzenia / awarii / wady.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 126 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 6,8 pkt 8 w tabeli

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„Zapewnienie min. 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów po okresie gwarancji produkcji.”?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia” „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Zapewnienie min. 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów po okresie gwarancji produkcji.

Pytanie 127 Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ Warunki gwarancji i serwisu Grupa 6,8 pkt 10 w tabeli

Pragniemy zwrócić uwagę iż szkolenia w grupach większych niż 10 osób jest nieefektywne. Prosimy o zmianę zapisu: 3 dni szkoleń w terminach: 1 szkolenie przed odbiorem aparatu, 2 dni szkoleniowe po odbiorach aparatu przez Sanepid dla grup maksymalnie 10 osób.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 128 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 1. ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w niniejszym ustępie zastąpić słowo „gwarantuje” na „oświadcza”?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia” „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 129 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 1. ust. 7 e

Czy Zamawiający celem doprecyzowania warunków rękojmi wyrazi zgodę aby niniejszy zapis otrzymał poniższe brzmienie:

„e. towary są objęte gwarancją producenta lub Dostawcy oraz są objęte rękojmią wynikającą z przepisów prawa; zasady usuwania wad fizycznych w ramach rękojmi (w tym uprawnienia Zamawiającego z tego tytułu i obowiązki Wykonawcy w tym zakresie) są takie same jak w przypadku usuwania wad fizycznych w ramach gwarancji.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 130 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie:

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć Urządzenie do siedziby Odbiorcy, zamontować, uruchomić i przeszkolić personel Odbiorcy na własny koszt i **odpowiedzialność** w nieprzekraczalnym terminie do (zgodnie z ofertą). Warunkiem podpisania przez Strony **bezusterkowego** protokołu odbioru będzie:

zamontowanie i uruchomienie sprzętu przez Dostawcę, przekazanie wraz z towarem dokumentów wskazane w § 1 ust. 3 Umowy – załączniki do protokołu odbioru.”?

Mając na uwadze orzecznictwo sądów różnych szczebli, w tym orzecznictwo Sądu Najwyższego, Zamawiający nie może odmówić odbioru z powodu wad nieistotnych, tj. wad które nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu odbioru zgodnie z jego przeznaczeniem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 131: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie dodatkowego zapisu o poniższym brzmieniu w celu doprecyzowania procedur odbiorowych:

„Jeżeli w toku czynności odbioru stwierdzone zostaną przez Zamawiającego wady, wówczas :

- 1) jeżeli wady nadają się do usunięcia, Zamawiający może odmówić odbioru do czasu usunięcia wad, przy czym nie dotyczy to wad nieistotnych, które nie będą podstawą odmowy dokonania przez Zamawiającego odbioru. Wady takie zostaną wskazane w protokole odbioru a Wykonawca usunie je w uzgodnionym przez Strony terminie. Przez wady nieistotne rozumie się w szczególności wady, które nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu umowy zgodnie z jego przeznaczeniem,**
- 2) jeżeli wady nie nadają się do usunięcia i jeżeli wady uniemożliwiają korzystania z przedmiotu umowy zgodnego z jego przeznaczeniem, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wykonania wadliwej części przedmiotu umowy po raz drugi,**
- 3) jeżeli wady nie nadają się do usunięcia lecz nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu Umowy zgodnego z jego przeznaczeniem, Zamawiający może obniżyć wynagrodzenie należne Wykonawcy zgodnie z umową odpowiednio do utraconej wartości technicznej i użytkowej przedmiotu umowy.”?**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 132: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „ryzyko” na „odpowiedzialność” w niniejszym ustępie?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia” „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 133: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 5 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie słowa „bezusterkowego” w niniejszego ustępie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 134 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 6 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie:

„Podstawą do wystawienia faktury będzie podpisany przez Strony bezusterkowy protokół odbioru, o którym mowa w § 3 wraz załącznikami, oraz kserokopie świadectw uczestnictwa w szkoleniu, o którym mowa w § 5 ust. 1 umowy. Faktura zostanie wystawiona przez Dostawcę po podpisaniu protokołu przekazania do użytkowania, o którym mowa w § 3, oraz sygnowana numerami umowy.”

Zgodnie z par.3 umowy - warunkiem podpisania przez Strony protokołu odbioru będzie:

zamontowanie i uruchomienie sprzętu przez Dostawcę, przekazanie wraz z towarami dokumentów wskazane w § 1 ust. 3 Umowy – załączniki do protokołu odbioru., natomiast zgodnie z par.5 umowy Dostawca winien zorganizować szkolenia w dwóch terminach, przy czym pierwsze szkolenie winno odbyć się w dniu podpisania przez Strony protokołu odbioru Urządzenia. Termin drugiego szkolenia zostanie ustalony przez Strony.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 135 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „zagwarantuje” na „zapewnia” ?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia” „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 136 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 8

Czy Zamawiający w celu doprecyzowania warunków rękojmi Zamawiający wyrazi zgodę aby po słowach „2 lat od daty odbioru prac” wykreślić „na zasadach określonych w Kodeksie cywilnym” a dodać poniższy zapis:

„zasady usuwania wad fizycznych w ramach rękojmi (w tym uprawnienia Zamawiającego z tego tytułu i obowiązki Wykonawcy w tym zakresie) są takie same jak w przypadku usuwania wad fizycznych w ramach gwarancji.” ?

Jednocześnie prosimy o wykreślenie słowa „bezusterkowego” .

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 137 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 9 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie niniejszego ustępu i zmianę na poniższe zapisy w celu doprecyzowania warunków gwarancji:

„Wykonawca, w ramach gwarancji, zobowiązany jest usunąć, na swój koszt, wadę przedmiotu umowy, za którą ponosi odpowiedzialność. Sposób usunięcia wady określa – według własnego uznania - Wykonawca.

Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji na dostarczone urządzenie obejmuje tylko wady / awarie powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym urządzeniu, w szczególności wady konstrukcyjne, produkcyjne lub materiałowe. Gwarancją nie są objęte w szczególności:

1) uszkodzenia i wady urządzenia wynikłe na skutek:

a) eksploatacji urządzenia przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,

b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

2) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami zewnętrznymi, w tym losowymi, tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.);

3) materiały eksploatacyjne.” ?

Prośbę swą uzasadniamy tym iż jest to postanowienie sprzeczne z istotą gwarancji i rękojmi oraz z pozostałymi postanowieniami SIWZ

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 138 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 9 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie:

„2. Wszelkie naprawy dokonywane będą na koszt Dostawcy przez Podmiot upoważniony przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela Urządzenia i mają na celu **usunięcie ewentualnej wady / uszkodzenia / awarii**. ~~prawidłową i bezpieczną konserwację, obsługę serwisową, przeglądy okresowe, naprawy;~~ zgodnie z instrukcją używania wyrobu medycznego.”?

Uzasadnienie: celem udzielanej gwarancji jest zapewnienie kupującemu pewności, że ewentualne wady / awarie / uszkodzenia, za które sprzedawca jest odpowiedzialny, zostaną usunięte na jego koszt i odpowiedzialność.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 139 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 9 ust.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie:

„4. W okresie gwarancji Dostawca zobowiązuje się do:

przystąpienia do naprawy max. w czasie ____ h od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze) – dotyczy grupy _____

przystąpienia do naprawy max. w czasie ____ h od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze) – dotyczy grupy ____

wymiany elementu / zespołu / części urządzenia na nowe po 3 naprawach tego samego elementu / zespołu / części w przypadku dalszego wadliwego jego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 140 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 9 ust.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na poniższy:

„8. Jeżeli czas naprawy przekroczy 10 dni Dostawca zobowiązany jest do dostarczenia Odbiorcy sprzętu zamiennego, o nie gorszych parametrach niż urządzenie, które wymaga naprawy. Dostawca sprzętu zamiennego nastąpi najpóźniej w dniu, w którym upływa termin dokonania naprawy wadliwego urządzenia.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 141 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 9 ust.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie celem doprecyzowania i uniknięcia ewentualnych wątpliwości w przyszłości:

„10. W okresie gwarancji Dostawca zobowiązany jest do wykonania przeglądów gwarancyjnych i czynności konserwacyjnych co 12 miesięcy, chyba że producent zaleca częściej - wówczas produkty muszą być poddane przeglądom zgodnie z okresami czasu wymaganymi przez producenta, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego wraz z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych – nie dotyczy Grupa 1 i 35 . Po każdym przeglądzie Dostawca zobowiązany będzie do wydania świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia (o ile taki posiada), chyba że wydanie świadectwa sprawności nie jest możliwe z powodu uszkodzenia sprzętu, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności (np. z winy Zamawiającego, osoby trzeciej, siły wyższej)”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 142 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 9 ust.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie niniejszego ustępu?

W ramach gwarancji wykonawca odpowiedzialny jest za usunięcie wady, za którą jest odpowiedzialny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 143 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w całym paragrafie 10 każdorazowo zamienić słowo „opóźnienie” na słowo „zwłoka”?

Słowo „opóźnienie” powinno zostać zastąpione słowem „zwłoka”. Zgodnie z art.476 Kodeksu cywilnego, Wykonawca odpowiada za opóźnienie, za które ponosi odpowiedzialność, czyli właśnie zwłokę.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 144 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 10 ust. 1 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego punktu na poniższy:

„a) za opóźnienie w dostawie, w tym instalacji i uruchomieniu Urządzeń stanowiących przedmiot umowy – w wysokości 0,5% ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 145 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 10 ust. 1 c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego punktu 1c)?

Zostało już to objęte karą umowną z pkt a)

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 146 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 10 ust. 1 e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego punktu 1e)?

Zostało już to objęte karą umowną z pkt d)

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 147 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 10 ust. 1 f

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby niniejszy punkt otrzymał poniższe brzmienie:

„f) za niedopełnienie obowiązku wskazanego w § 1 ust. 8 umowy – w wysokości 2% ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy stwierdzony przypadek;”?

Odpowiedź: Vide odpowiedź do pytania nr 66

Pytanie 148 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 10 ust. 1 g

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie:

„g) w wysokości 10 % ceny brutto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez ~~którąkolwiek ze Stron~~ Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy.”?

Wykonawca ma prawo, zgodnie z przepisami Kodeksu cywilnego, odstąpić od umowy jedynie z przyczyn wskazanych w umowie lub przepisach Kodeksu cywilnego. A skoro jest to jego ustawowe prawo, to nie można go karać za skorzystanie z niego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 149 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 11 ust. 2 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby niniejszy ustęp otrzymał poniższe brzmienie:

„a. nie wykonuje Umowy lub wykonuje ją w istotny sposób nienależycie i pomimo pisemnego wezwania do podjęcia wykonywania lub należytego wykonywania Umowy w wyznaczonym 30 dniowym terminie nie zadośćuczyni żądaniu Odbiorcy.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 150 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 12 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi na wykreślenie z niniejszego ustępu zapisu:

„(...) w szczególności w formie cesji, faktoringu lub innych czynności o takim skutku.”?

Pragniemy zauważyć, że Zamawiający, nie ma prawa żądać tego rodzaju oświadczeń ze strony Wykonawcy. Byłoby to naruszenie ustawowej swobody prowadzenia działalności gospodarczej i nieuprawnione ograniczenie dostępu wykonawców do zamówień publicznych. W ustawie o działalności leczniczej ustawodawca określił zakres uprawnień Zamawiającego w tym zakresie – art.54 ustawy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 151 Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ projekt umowy § 12 ust.2

Prosimy o wykreślenie niniejszego ustępu z racji iż nie odnosi się do żadnej treści i nie niesie za sobą żadnych skutków

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 152 dot. Grupa 9

Czy Zamawiający zamierza ogrzewać w urządzeniu płyny infuzyjne irygacyjne lub kontrasty będące wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 153 dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie było sprzętem medycznym, a nie komercyjnym, czy laboratoryjnym, co reguluje: Art. 17 pkt. 1 ust. 2 w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej Dz. U. 2011 nr 112 poz. 654, który mówi, że podmiot leczniczy jest obowiązany spełniać warunek stosowania wyrobów odpowiadającym wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 oraz z 2011 r. nr 102, poz. 586), a producent sprzętu miał wdrożony system jakości ISO 13 485 Wymagany dla producentów sprzętu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by urządzenie było sprzętem medycznym odpowiadającym wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, natomiast nie wymaga aby producent sprzętu miał wdrożony system jakości ISO 13 485 Wymagany dla producentów sprzętu medycznego

Pytanie 154 dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wymaga, a by w celach maksymalnego bezpieczeństwa ogrzewania płynów infuzyjnych, irygacyjnych czy kontrastów działania urządzenia oparte było o Konwekcyjny system ogrzewania z obiegiem wymuszonym, gwarantującym równomierny rozkład temperatury w całej komorze?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 155 dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika posiadało trzy czujniki zabezpieczające wnętrze komory przez przegrzaniem ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 156 dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało pokrywę wykonaną ze szkła hartowanego umożliwiającą wgląd do wnętrza komory bez konieczności jej otwierania? Takie rozwiązanie pozwala na stałe monitorowanie, jakie płyny i w jakiej ilości znajdują się w komorze grzewczej.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 157 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 4

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy z przewodem do ładowania z sieci podłączanym do respiratora przy pomocy złącza innego niż magcode?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 158 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 8

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy z czasem ładowania baterii od 0 do 100% w 4 godziny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 159 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 9

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy z możliwością wentylacji pacjentów dorosłych i dzieci objętościami oddechowymi od 50 do 2000ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 160 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 10

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy o wadze jednostki podstawowej 5,8 kg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 161 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 12

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy z baterią wystarczającą na 9,5h ciągłej pracy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 162 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 16

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy z pokrętkami funkcyjnymi do sterowania wentylacją uniemożliwiającymi przypadkową zmianę nastawów wentylacji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 163 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 20

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy bez wbudowanego czytnika kart pamięci do zapisywania monitorowanych parametrów oraz zdarzeń?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 164 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 24

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy bez trybu CPR ale dodatkowo z trybem oddechowym ciśnieniowym BIPAP?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 165 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 32

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy o ciśnieniu maksymalnym regulowanym od 3 do 55 mbar powyżej ustawionego poziomu PEEP (w zakresach 0 - 20mbar)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 166 dot. Grupa 14 -Respirator - 5 szt. ad pkt 38

Czy zamawiający dopuści najwyższej klasy respirator transportowy o ekranie w technologii elektroluminescencji o przekątnej około 4,7 cala (wymiary ekranu 108 x 56 mm)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 167 dot. dot. Załącznik Nr 2 do specyfikacji z dnia. 13.06.2017r.- warunki gwarancji i serwisu ad pkt 7:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu naprawy do 10. dni w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 168 dot Grupa 5 pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor 15,6" o rozdzielczości matrycy LCD 1366x768 ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 169 dot Grupa 5 pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania 10 krzywych dynamicznych (m.in. EKG, IBP, SpO2, Resp.)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 170 dot Grupa 5 pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wyświetlania na ekranie podglądu mierzonych parametrów z innego kardiomonitora, pracującego w sieci ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 171 dot Grupa 5 pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z ustawionym na stałe menu skrótów, umieszczonym na dole ekranu, bez możliwości dodawania i usuwania elementów menu.

Menu oferowanego kardiomonitora posiada skróty niezbędne do obsługi monitora i jednocześnie ułatwiające sterowanie jego funkcjami.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 172 dot Grupa 5 pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, umożliwiający zapisywanie i przenoszenie danych monitorowania pacjenta do komputera PC bezpośrednio za pomocą karty pamięci SD?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 173 dot Grupa 5 pkt. 21

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, bez złącza umożliwiającego podłączenie systemu antykradzieżowego np. typu kensington-lock?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 174 dot Grupa 5 pkt. 29

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, bez funkcji „standby”. Oferowany monitor szybko się uruchamia, dlatego w przypadku zaistnienia konieczności wstrzymania monitorowania, można go wyłączyć.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 175 dot Grupa 5 pkt. 50

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, posiadający prezentację ST w postaci wartości liczbowych, z możliwością ręcznej zmiany punktów pomiarowych ST, bez zapisu pomiarów ST w pamięci trendów?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 176 dot Grupa 5 pkt. 61

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, z możliwością wyposażenia go w moduł pomiarów gazowych opisany przez Zamawiającego ale szybkość próbkowania gazów 50ml/min. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 177 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek o długości całkowitej 2170 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 178 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający wymaga wózek z leżem o konstrukcji opartej na dwóch kolumnach cylindrycznych gwarantujących stabilność leża i umożliwiających łatwą i skuteczną dezynfekcję?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga i podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 179 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z regulacją wysokości leża w zakresie od 760 do 1070 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 180 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek o długości całkowitej 2130 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 181 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej 870 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 182 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z regulacją wysokości leża w zakresie od 510 do 890 mm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 183 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z przechyłem Trendelenburga 12°?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr184 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z dopuszczalnym obciążeniem 220 kg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 185 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w koła o średnicy 200 mm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 186 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w barierki wykonane ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 187 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z dopuszczalnym obciążeniem 230 kg?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 188 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający wymaga wózek z pozycją Trendelenburga i anty-Trendelenburga wykonywaną za pomocą siłowników hydraulicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr189 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z przechyłem Trendelenburga 15°?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 190 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w barierki boczne lakierowane proszkowo, wykończone tworzywem zabezpieczającym ściany i barierki przed uszkodzeniami i zarysowaniami?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 191 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w tworzywową obudowę podwozia z miejscem na ubrania pacjenta?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 192 dot. Grupa 1

Pytanie dotyczące SIWZ, rozdział V, pkt. 3 b) Pakiet 1 Wózki do transportu chorych. Czy Zamawiający dopuści w tym zakresie potwierdzenie dostawy (referencje) w zakresie objętym zamówieniem tj. meble medyczne, m. in. łóżka szpitalne i szafki przyłóżkowe, za okres nie dłuższy niż ostatnie 3 lata obrotowe na poziomie min. 140 000 zł?

Odpowiedź; Wykonawca w pytania połączył 2 warunki stawiane wykonawcom. Zamawiający wyjaśnia, że warunek w postaci potwierdzenia dostaw (referencji) zmienił w odpowiedzi na pytanie nr 55. Równocześnie Zamawiający zmienia warunek opisany w rozdziale V, pkt. 3 b)

Wykonawca spełni warunek, jeśli wykaże minimalny roczny obrót w zakresie objętym zamówieniem za okres nie dłuższy niż ostatnie 3 lata obrotowe, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy- za ten okres na poziomie 2 982 000,00 zł w zakresie obejmującym sprzęt medycznego w tym(sprzęt medyczny w danej grupie, w której wykonawca składa ofertę, wymienić) zgodnie z tabelą poniżej o wartości nie mniejszej z uwzględnieniem podziału na grupy:

L.p	Nr Grupy	Kwota
1	Pakiet 1	140 000,00zł
2	Pakiet 2	11 000,00zł
3	Pakiet 3	320 000,00zł
4	Pakiet 4	26 000,00 zł
5	Pakiet 5	430 000,00 zł
6	Pakiet 6	48 000,00 zł
7	Pakiet 7	160 000,00 zł
8	Pakiet 8	290 000,00 zł
9	Pakiet 9	30 000,00 zł
10	Pakiet 10	100 000,00 zł
11	Pakiet 11	550 000,00zł
12	Pakiet 12	230 000,00 zł
13	Pakiet 13	154 000,00zł
14	Pakiet 14	350 000,00 zł

15	Pakiet 15	51 000,00 zł
16	Pakiet 16	92 000,00zł

Pytanie nr 193 dot. Grupa 15

Czy Zamawiający dopuści regulowane progi ciśnienia w zakresie 75 do 900 mmHg z podziałem na 12 poziomów okluzji?

Odpowiedź; Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 194 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej (z odbojami i barierkami bocznymi) wynoszącej 82 cm, oraz długości całkowitej 211 cm, które to nieznacznie różnią się od wymaganych?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 195 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z przechyłami Trendelburga i anty Trendelengurg 16°, nieznacznie różniące się od wymaganych, a anty Trendelengurg jest parametrem wyższym od wymaganego ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza po warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie nr 196 dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z barierkami bocznymi wyposażonymi w antraumatyczne uchwyty o konstrukcji metalowej zabezpieczonej antybakteryjnie ?

Odpowiedź; Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

III. W oparciu o art. 38 ust. 6 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedłuża termin składania ofert i otwarcia ofert do dnia 9.08.2017 roku. Godziny pozostają bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych
Dorota Gołąb-Bettowicz
mgr Dorota Gołąb-Bettowicz