** Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**

 **Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

91-520 Łódź, ul. Okólna 181

Centrala telefoniczna: /42/ 617 72 11; fax.: /42/ 659 03 18; Sekretariat: /42/ 659 00 11

email: clchp@centrumpluc.com.pl [www.centrumpluc.com.pl](http://www.centrumpluc.com.pl)

BDO 000035986 KRS 0000192656

 Łódź, dnia 09.11.2021 r.

l.dz. WZZOZCLChPłiR/ZP/30-1/21

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia pn. Dostawa aparatu do znieczulenia dla Wojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi*

***Znak sprawy: 30/ZP/TP/21***

WZZOZCLChPłiR w Łodzi na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SWZ w/w postępowania.

**Pytanie 1 Dotyczy SWZ Rozdział VIII, wzór umowy par. 2 ust. 2**

Zamawiający wymaga realizacji przedmiotu umowy do 13 grudnia 2021 r. Zwracamy uwagę, iż obecnie z uwagi na panującą pandemię Covid19 mamy do czynienia ze zwiększonym zapotrzebowaniem na sprzęt medyczny, w tym także na  aparaty do znieczulenia. Dodatkowo na rynku obserwuje się kryzys, jeśli chodzi o dostępność układów elektronicznych, niezbędnych do produkcji szerokiej gamy urządzeń,  a w tym sprzętu medycznych, w związku z tym  terminy dostaw deklarowane przez producentów są bardzo długie.

Mając na uwadze powyższe zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji do 31 grudnia 2021. Pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że termin realizacji umowy zostaje wydłużony **do** **dnia 16 grudnia 2021 r.**

Mając powyższe na uwadze, Zamawiający informuje, że zmianie ulegają:

* zapisy Rozdziału VIII SWZ – Termin wykonania zamówienia, który otrzymuje brzmienie o poniższej treści:

*„Zamawiający wymaga realizacji zamówienia w terminie* ***do dnia 16 grudnia 2021 r.***

*Ze względu na konieczność rozliczenia środków finansowych w bieżącym roku, nie jest możliwe wskazanie terminu wykonania zamówienia w dniach, tygodniach, miesiącach.”*

* zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

*“Wymagany termin wykonania zamówienia: do* ***16 grudnia 2021 r.*** *Wykonawca na co najmniej 2 dni roboczych przed terminem dostarczenia uzgodni mailowo lub telefonicznie z Zamawiającym termin dostarczenia przedmiotu zamówienia.”*

* zapisy § 5 ust. 4 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

*„Prawidłowo wystawiona faktura powinna być dostarczona do siedziby Zamawiającego najpóźniej do dnia* ***16.12.2021 r.****”*

W załączeniu ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.

**Pytanie 2 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 1**

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączanie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu:

*„Gwarancja jakości określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:*

*a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania lub najnowszą instrukcją serwisową;*

*b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*

*c) jakiejkolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;*

*d) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.),*

*e) normalnego zużycia rzeczy.”*

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów § 3 ust. 1, który otrzymuje brzmienie:

*„§ 3 GWARANCJA*

1. *Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony sprzęt na okres …... miesięcy (min. 24 miesięcy, parametr punktowany), licząc od dnia podpisania protokołu odbioru przez Zamawiającego bez zastrzeżeń.*

*Gwarancja jakości określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:*

1. *niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania przekakaną w dniu dostawy aparatu;*
2. *mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*
3. *jakiejkolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;*
4. *uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.).”*

**Pytanie 3 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 4**

Prosimy o doprecyzowanie zapisu w następujący sposób:

*Zamawiający w terminie 7 dni przed upływem gwarancji wymaga przeprowadzenia przeglądu gwarancyjnego dostarczonego sprzętu medycznego, który zostanie przeprowadzony na koszt i ryzyko Wykonawcy, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy przez Zamawiającego do realizacji tego obowiązku.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację zapisu § 3 ust. 4 wzoru umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 4 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 5**

Z uwagi na panującą pandemię Covid19 i zwiększone zapotrzebowanie na sprzęt medyczny, w tym także na  aparaty do znieczulenia oraz kryzys, jeśli chodzi o dostępność układów elektronicznych, niezbędnych do produkcji szerokiej gamy urządzeń,  a w tym sprzętu medycznych, wnosimy o wydłużenie terminu z 10 dni roboczych do 14 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu wymiany elementu/modułu na nowe, do 14 dni roboczych.

**Pytanie 5 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 5 zdanie ostatnie**

Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla Zamawiającego.

Czy w związku z tym Zamawiający wykreśli zdanie ostatnie tj.:

*Na dostarczony sprzęt Wykonawca udzieli gwarancji nie krótszej niż opisanej w ustępie 1 powyżej.*

Urządzenie posiada wiele części, Zatem w świetle wymagań Zamawiającego gwarancja nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego.

**Odpowiedź:** Zamawiającymodyfikuje zapisy § 3 ust. 5 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

*„§ 3 GWARANCJA*

*5. Dopuszcza się dwie naprawy gwarancyjne (będące m.in. konsekwencją wady produkcyjnej tkwiącej w przedmiocie umowy) tego samego elementu/modułu w okresie gwarancji. W przypadku trzeciej i kolejnej naprawy gwarancyjnej – cały element/moduł zostanie wymienione na nowe, w terminie nie dłuższym niż 14 dni roboczych, licząc od daty trzeciego zgłoszenia. Wszelkie ryzyko i koszty transportu nowego elementu/modułu ponosi Wykonawca. Na dostarczony element/moduł Wykonawca udzieli gwarancji minimum do terminu (okresu) określonego w ustępie 1 powyżej.”*

**Pytanie 6 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 6 zdanie ostatnie**

Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisową również zdalną diagnostykę / podjęcie naprawy za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną serwisanta z użytkownikiem?

Już na etapie rozmowy telefonicznej może okazać się, że niezbędna jest wymiana części, co znacznie skróci czas naprawy aparatu.

W przypadku utrzymania wymogu konieczności wizyty serwisu w celu diagnozy, czas naprawy ulegnie tylko niepotrzebnemu wydłużeniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 6 poprzez dodanie zdania o poniższej treści:

*„W przypadku możliwości zdalnej diagnostyki czas reakcji serwisu nie może być dłuższy niż określony w zdaniu pierwszym.”*

**Pytanie 7 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 6**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu określenia czasu przystąpienia do awarii w dni wolne i święta, licząc do czasu reakcji tylko dni robocze?

**Odpowiedź:** Zamawiającymodyfikuje zapisy § 3 ust. 6 zdanie pierwsze, które otrzymuje brzmienie:

*§ 3 GWARANCJA*

*6. W przypadku zaistnienia awarii sprzętu czas reakcji serwisu nie może być dłuższy niż 3 dni robocze od chwili pisemnego poinformowania o tym fakcie Wykonawcy, za pośrednictwem fax-u za potwierdzeniem transmisji danych lub drogą e-mailową za potwierdzeniem odbioru.”*

Dodatkowo zmianie ulega zapis § 7 ust. 1 lit. d), który otrzymuje brzmienie:

*„§ 7 KARY UMOWNE*

*Strony ustanawiają kary umowne:*

1. *W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania Wykonawca ma obowiązek zapłacić Zamawiającemu karę umowną:*
2. *w wysokości 0,1% wartości brutto umowy określonej w § 5 ust. 1 umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w § 3 ust. 6 umowy, za każdą rozpoczęty dzień zwłoki;”*

**Pytanie 8 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 7 zdanie pierwsze**

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Prosimy zatem o doprecyzowanie zdania pierwszego, tak aby zapisy były spójne z dalszą częścią ustępu, tj.:

*Naprawa gwarancyjna przedmiotu umowy nastąpi w ciągu 5 dni roboczych, a w przypadku sprowadzenia części z zagranicy do 10 dni roboczych i będzie liczona od chwili przyjazdu serwisu Wykonawcy do uszkodzonego sprzętu,*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 9 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 8**

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

*„Czas trwania naprawy gwarancyjnej ponad terminy określone w umowie, powoduje przedłużenie okresu gwarancji o całkowity okres niesprawności sprzętu.”*

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 8 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie”

*„§ 3 GWARANCJA*

*8.* *Czas trwania naprawy gwarancyjnej ponad terminy określone w umowie, powoduje przedłużenie okresu gwarancji o całkowity okres niesprawności sprzętu.”*

**Pytanie 10 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 9**

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu umowy:

*W razie uchybienia terminowi określonemu w § 3 ust. 7 umowy Zamawiający ma prawo powierzyć wykonanie przedmiotu umowy innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy.*

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 9 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

*„§ 3 GWARANCJA*

*9. W razie uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 7 umowy Zamawiający ma prawo powierzyć wykonanie przedmiotu umowy innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy.”*

**Pytanie 11 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 10**

Ze względu na specyfikę sprzętu, jakiego wymaga Zamawiający, zapewnienie na czas naprawy urządzenia zastępczego, o parametrach nie gorszych niż urządzenie stanowiące przedmiot Umowy, może okazać się logistycznie niemożliwe w tak krótkim czasie. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy sprzętu zastępczego dla napraw przedłużających się powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 10 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

*„§ 3 GWARANCJA*

1. *W przypadku napraw przedłużających się powyżej 5 dni roboczych Zamawiający wyraża zgodę się na dostarczenie sprzętu zamiennego o parametrach nie gorszych od zaoferowanego, na czas wykonania naprawy. Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych za nieterminowe wykonanie naprawy, w przypadku zaoferowania sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych.”*

**Pytanie 12 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 11**

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączanie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia  od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

*,,(…) Strony zgodne wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.*

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z  tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 13 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 12**

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne mogą wpłynąć negatywnie na bezpieczeństwo pracy oraz zdrowie i życie pacjentów. W związku z tym instrukcje serwisowe i kody serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych instrukcji i kodów. Wykonawca do zamówienia dostarcza instrukcję obsługi wraz z instrukcją źródłową, zawierającą schematy blokowe urządzenia, szczegółowe opisy jego działania i procedur możliwych do wykonania w zakresie użytkownika, ale pełna dokumentacja serwisowa jest ograniczona tylko dla wspomnianych podmiotów realizujących naprawy i obsługę techniczną.

Czy w związku z powyższym Zamawiający odstąpi od wymogu usunięcia blokad, kodów serwisowych, przekazania bezterminowych kodów serwisowych i wykreśli z par. 3 ust. 12

Utrzymanie zapisu uniemożliwi wykonawcom złożenie oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowień umowy w zakresie żądanym przez Wykonawcę. Zamawiający potwierdza, że  żądanie udostępnienie  kodów serwisowych może nastąpić dopiero po upływie terminu gwarancji.

**Pytanie 14 Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 15 Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1b**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 16 Dotyczy** **wzoru umowy § 7 ust. 1d**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Tak określona kara ma niewątpliwie charakter rażąco zawyżony, jako że ustalona jest na poziomie przekraczającym najwyższą możliwą do oszacowania szkodę. O ile istotą kary umownej jest ochrona słusznego interesu wierzyciela (Zamawiającego), o tyle jej wysokość nie może jednocześnie pozostawać w rażącej dysproporcji do tak chronionego prawnie interesu wierzyciela Kara więc winna być na określana na poziomie odpowiadającym współmiernym do poniesionej szkody wskutek nienależytego wykonania. Oczywistym jednocześnie jest fakt, iż zadaniem kar umownych winno być również skuteczne zmotywowanie do prawidłowego wykonania umowy. Wygórowane i nie znajdujące obiektywnego uzasadnienia kary oraz ich wysokości skutkują natomiast istotnym ryzykiem finansowym po stronie Wykonawcy i jego zniechęcaniem do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do zaproponowanego wyżej i przyjętego w branży poziomu, który to poziom zapewnia ochronę słusznego interesu wierzyciela.

**Odpowiedź**: Zamawiający informuje, że w związku z modyfikacją zapisów § 3 ust. 6 wzoru umowy zmodyfikowane zostały zapisy § 7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy, których treść została określona w odpowiedzi na pytanie nr 7

**Pytanie 17 Dotyczy wzoru umowy § 7 ust.4**

Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 10 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 18 Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2**

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu:

*Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w sytuacji naruszenia warunków dostawy, w szczególności: jej terminu, ilości dostarczonego przedmiotu zamówienia, niezgodności parametrów technicznych. Odstąpienie od umowy nastąpi w formie pisemnej pod rygorem nieważności, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy i wyznaczeniu dodatkowego min. 10 dniowego terminu do wykonania czynności objętych umową. Zamawiający ma prawo wykonać prawo odstąpienia w terminie 14 dni od dnia zaistnienia podstawy odstąpienia.*

Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 19 Dotyczy wzoru umowy**

*Proponujemy dodanie kolejnego paragrafu o sile wyższej z uwagi na brak regulacji kwestii postępowania przez Strony w przypadku zaistnienia zdarzeń o charakterze siły wyższej:*

* 1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*
	2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
	3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę zapisów umowy i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 20 Dotyczy Załącznika nr 2 OPZ – aparat do znieczulenia 1 szt.**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenku azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, ze podsiada wtyki gazowe tlenu, podtlenku azotu i powietrza typu AGA.

**Pytanie 21 Dotyczy Załącznika nr 2 OPZ – aparat do znieczulenia 1 szt.**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że posiadawtyki odciągu gazów poanestetycznych typu AGSS DIN II (Draeger).

**Pytanie 22 Dotyczy Załącznika nr 2 OPZ – aparat do znieczulenia 1 szt.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostawy parownika wraz z oferowanym aparatem do znieczulenia. Jeśli tak, prosimy o informację jakiego typu wlewu parownika do sevofluranu: QF Abbvie czy STS Baxter, będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga dostawy parownika wraz z oferowanym aparatem do znieczulenia.

**Pytanie 23 Dotyczy Załącznika nr 2 OPZ – aparat do znieczulenia 1 szt.**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że używa przetworników krwawego ciśnienia typu Edwards.

**Pytanie 24 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 5. Czy Zamawiający dopuści aparat ze standardowymi bezpiecznikami z listwą z gniazdami, która jest oddzielnym obwodem elektrycznym co nie wymaga stosowania transformatora separacyjnego? Rozwiązanie takie daje wystarczające bezpieczeństwo funkcjonowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania aparatu ze standardowymi bezpiecznikami z listwą z gniazdami, która jest oddzielnym obwodem elektrycznym co nie wymaga stosowania transformatora separacyjnego.

**Pytanie 25**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 13. Czy Zamawiający będzie wymagał wbudowanego przepływomierza tlenu, niezależny od układu okrężnego, z regulowanym przepływem tlenu powyżej do 15 l/min? Jest to rozwiązanie bardziej bezpieczne dla pacjenta, szczególnie w dobie pandemii związanej z COVID – 19.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu **z** wbudowanymprzepływomierzem tlenu, niezależnym od układu okrężnego, z regulowanym przepływem tlenu powyżej do 15 l/min.

**Pytanie 26**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 16. Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjenta będzie wymagał zastawki APL z funkcją natychmiastowego, bez konieczności skręcania zastawki, zwolnienia ciśnienia w układzie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie wymagał zastawki APL z funkcją natychmiastowego, bez konieczności skręcania zastawki, zwolnienia ciśnienia w układzie.

**Pytanie 27**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na efektywną, skokową 3 – stopniową regulację oświetlenia typu LED?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie efektywnej, skokowej 3-stopniowej regulacji oświetlenia typu LED.

**Pytanie 28**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 3. (rozdz. układ oddechowy). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu bez tej funkcji? Prowadzenie wentylacji ręcznej przy użyciu układów półotwartych jest bardzo rzadko stosowane ze względu na dostępne tryby wentylacji automatycznej z podażą objętości oddechowej już od 10 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 29**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 5,7 (rozdz. układ oddechowy). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu, ze standardowym wielorazowym zbiornikiem pochłaniacza dwutlenku węgla o obudowie przeziernej i pojemności 1,5 l, w którym można stosować pochłaniacze jednorazowe wymieniane podczas znieczulenia bez rozszczelnienia układu i stosowania narzędzi?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 30**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad Pkt. 6 (rozdział respirator anestetyczny). Czy Zamawiający także przyzna punkty za aparat z synchronizowaną przerywaną wentylacją wymuszoną (SIMV) w trybie z gwarantowaną objętością typu AutoFlow?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 31**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 7 (rozdział respirator anestetyczny). Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatu z wyzwalaczem przepływowym z precyzyjną regulacją czułości od 0,3 l/min do 15 l/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu z wyzwalaczem przepływowym z precyzyjną regulacją czułości od 0,3 l/min do 15 l/min.

**Pytanie 32**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad pkt. 10 (rozdział respirator anestetyczny). Czy Zamawiający także przyzna punkty za aparat wyposażony w tryb pracy w krążeniu pozaustrojowym, zapewniający: wentylację ręczną w krążeniu pozaustrojowym z zawieszeniem alarmów objętości, bezdechu i CO2, z informacją na ekranie respiratora o włączonym trybie pracy w krążeniu pozaustrojowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 33**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 11. (rozdział respirator anestetyczny). Czy Zamawiający także przyzna punkty dla rozwiązania bardziej wszechstronnego, tzn. pauzę w przepływie gazów powyżej 1 min. z regulowanym przez użytkownika czasem trwania?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 34**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 12. (rozdział respirator anestetyczny). Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji, wyposażony jednak w opcję pozwalającą na jednoczesną zmianę PEEP i Pwdech z możliwością obserwacji jak zmiany tych ciśnień wpływają na objętość oddechową?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 35**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 15. (rozdział respirator anestetyczny). Uprzejmie prosimy również o przyznanie punktów dla bezpiecznego rozwiązania tzn. przełączania z wentylacji ręcznej na mechaniczną i wentylacji mechanicznej na ręczną na zasadzie: wybierz tryb wentylacji – potwierdź wybór.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 36**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 19. (rozdział respirator anestetyczny). Czy Zamawiający dopuści aparat z trybem wentylacji objętościowo zmiennej z regulacją płynną objętości oddechowej w zakresie od 10 do 1500ml zamiast możliwości uzyskiwania objętości w trybie ciśnieniowym? Należy zwrócić uwagę, że objętość w trybie kontrolowanym ciśnieniowo jest efektem regulacji ciśnienia wdechowego i zależy ściśle od oporów i podatności dróg oddechowych pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanieaparatu z trybem wentylacji objętościowo zmiennej z regulacją płynną objętości oddechowej w zakresie od 10 do 1500ml zamiast możliwości uzyskiwania objętości w trybie ciśnieniowym i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 37**  **Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 1,2 (rozdział system alarmów). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aparatu z alarmem MV bez alarmu TV (jednocześnie bez TV z regulowanym progami – górnym i dolnym)? Objętość MV jest mierzona dynamicznie co zapewnia bezpieczny proces wentylacji, dublowanie tożsamych alarmów może powodować zupełnie niepotrzebną irytację i konsternację personelu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązani i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 38 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 15,16. (rozdział pomiary i obrazowanie). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie nowoczesnego aparatu z ekranem wbudowanym? Pragniemy zaznaczyć, iż w komplecie z aparatem jest kardiomonitor, który jest z zasady mocowany na ramieniu przy aparacie. Opcją zatem bardziej optymalną wydaje się być aparat z ekranem wbudowanym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązani i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 39 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 27. (rozdział pomiary i obrazowanie). Czy Zamawiający dopuści i oczekuje, aby wstępne parametry wentylacji były kalkulowane na podstawie wprowadzonego wzrostu pacjenta? Jest to sposób bardziej wiarygodny niż kalkulacja przeprowadzona na podstawie wprowadzonej masy ciała.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 40 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 2. (rozdział parownik). W związku z wymogiem podłączenia parownika do sevofluranu i desfluranu w aparacie z zabezpieczeniem przed podaniem dwóch środków jednocześnie, czy Zamawiający będzie również wymagał obecności alarmu wykrycia drugiego anestetyku? Jest to funkcja wpływająca na bezpieczeństwo pacjenta.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 41 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 1. (rozdział ssak). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ssak zintegrowany z aparatem dostosowany do pracy z dwoma pojemnikami na wydzielinę o objętości łącznej 1400 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ssaka zintegrowanego z aparatem dostosowanego do pracy z dwoma pojemnikami na wydzielinę o objętości łącznej 1400 ml.

**Pytanie 42 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia**

Ad. Pkt. 2. (rozdział system testowania). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aparatu bez dziennika testów kontrolnych? Fakt przeprowadzenia testu jest odnotowany w Dzienniku zdarzeń a wyniki ostatniego testu dostępne są na ekranie po wykonaniu procedury.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 43 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu bez opisanego systemu integracji?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 44 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 3,4. Ze względu na zupełnie inną konstrukcję oferowanego kardiomonitora, wbudowana rama nie ma w nim zastosowania. Czy Zamawiający w związku z tym odstąpi od tego wymogu oraz jego punktacji? Są to parametry, które sztucznie ograniczają konkurencję.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 45 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 2. (zasilanie). Czy zamawiający dopuści monitor wyposażony w zasilanie akumulatorowe na przynajmniej 180 minut w przypadku braku zasilania lub transportu, natomiast w przypadku dużego monitora stacjonarnego, służącego w tym wypadku jedynie do powielenia mierzonych parametrów pacjenta na przynajmniej 60 minut? Należy zauważyć, że zgodnie z obowiązującymi normami przerwa zaniku zasilania nie powinna być dłuższa niż 15 sekund w przypadku urządzeń pracujących dla potrzeb ratowania życie. Więc podana funkcjonalność jest w pełni wystarczająca i powinna jedynie dotyczyć podtrzymania zasilania akumulatorowego w przypadku transportu pacjenta

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 46 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 6. (wymogi funkcjonalne). Czy zamawiający dopuści monitor z ekranem dużych cyfr z możliwością podziału na 4 bez jednoczesnego okna 6 parametrów?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że pkt 6 „Wymogi funkcjonalne” jest parametrem punktowanym i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 47 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 9. (monitorowane parametry). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie monitora z analizą arytmii wg 12 definicji z rozpoznawaniem arytmii komorowych i przedsionkowych, bez migotania przedsionków?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 48 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 27. (monitorowane parametry). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie monitora bez programowanych cykli pomiarowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że pkt 27 „Monitorowane parametry” jest parametrem punktowanym i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 49 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 40. (monitorowane parametry). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie monitora z ręcznym pomiarem parametrów PPV i SPV?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że pkt 40 „Monitorowane parametry” jest parametrem punktowanym i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 50 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 44,46. (monitorowane parametry). Czy Zamawiający wyrazi zgodę i zaakceptuje punktację również dla monitorowania za pomocą oddzielnego monitora TOFScan, oferującego pomiar zwiotczenia bardzo dokładną i czułą metodą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą czujnika 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji czujnika przed wykonaniem pomiaru, z następującymi dostępnymi metodami stymulacji:

- Train Of Four, obliczanie T1/T4 i Tref/T4

- TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów

- Tetanus 50 Hz

- Single Twitch?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 51 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 4. (analiza danych). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie monitora bez tej funkcji?

**Odpowiedź:** Zamawiającynie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 52 Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia - Kardiomonitor**

Prosimy o potwierdzenie, że aparat i kardiomonitor mają być od jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie aparatu i kardiomonitora jednego producenta.

**Pytanie 53 Dotyczy umowy** §7 ust. 1 lit. b)

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,2 %?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 54 Dotyczy umowy** §7 ust. 4

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Prosimy o uwzględnienie powyższych modyfikacji przy składaniu ofert.**

**Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

 *Inspektor*

 *Działu Zamówień Publicznych*

 *Mariola Jędrzejczak*

Poniżej ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.

Ogłoszenie nr 2021/BZP 00263377/01 z dnia 2021-11-09

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**

**Dostawa aparatu do znieczulenia dla Wojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Choró Płuc i Rehabilitacji w Łodzi ul. Okólna 181, 91-520 Łódź

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 473211271

1.4.) Adres zamawiającego:

**1.4.1.) Ulica:** Okólna 181

1.4.2.) Miejscowość: Łódź

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 91-520

**1.4.4.) Województwo:** łódzkie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL711 - Miasto Łódź

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia@centrumpluc.com.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** centrumpluc.com.pl

**1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej

**1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

**2.1.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00263377/01

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-11-09 14:28

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

# Ogłoszenie o zamówieniu,

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00255457/01

**3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia**: 01

**3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia**:

# SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

# 4.2.10. Data końcowa okresu obowiązywania

Przed zmianą: 2021-12-13

Po zmianie: 2021-12-16