



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
w PILE  
im. Stanisława Staszica  
64-920 Piła, ul. Rydygiera Ludwika 1



Sekretariat 67 210 62 05  
Centrala 67 210 66 66  
Fax 67 212 40 85  
e-mail: kancelaria@szpital.pila.pl  
www.szpitalpila.pl

Piła, 28.05.2024 roku

FZP.II – 241/47/24

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „**APARATY DO ZNIECZULEŃ**”.

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie 1**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

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

**Odpowiedź: Typ AGA.**

**Pytanie 2**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

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

**Odpowiedź: Typ AGSS AGA.**

**Pytanie 3**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

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

**Odpowiedź: Typ Abbott.**

**Pytanie 4**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

Prosimy o odpowiedź jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

- bierny odciąg lub brak instalacji odciągu
- czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2
- czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu

**Odpowiedź: Rodzaj odciążu czynny odciąż o dużym przepływie instalacji odciążu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2**

#### **Pytanie 5**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wlewu parownika do sevofluranu: QF Abbvie czy STS Baxter, będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź: Typ STS Baxter**

#### **Pytanie 6**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy (porty i licencje), umożliwiając tym samym eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### **Pytanie 7**

Pytania do załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu:

Dotyczy pkt 232: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeprowadzenie instruktażu, szkolenia bez wydania certyfikatu, potwierdzone protokołem szkolenia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 8**

Dotyczy pkt 233: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu pkt. 233 na następujący:

W dniu instalacji szkolenie osób będących pracownikami Sekcji Aparatury Medycznej w zakresie podstawowych czynności konserwacyjnych i diagnostycznych dostępnych dla użytkownika, które będzie poświadczane protokołem ze szkolenia, szkolenie jest bezterminowe.

Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów do znieczulenia, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przeprowadzenia szkoleń w zakresie obsługi serwisowej potwierdzonych imiennymi certyfikatami do wykonywania drobnych napraw i przeglądów dostarczonych urządzeń potwierdzonych certyfikatami.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 9**

Dotyczy pkt 237: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby czas naprawy był liczony w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 10

Dotyczy pkt 240: Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu zabezpieczenia autoryzowanego serwisu w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym do 7 lat?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 11

Pytania do załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy:

**Dotyczy paragrafu 3, ustęp 1 i 2:** Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie 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 zgodnie 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.**

### Pytanie 12

Pytania do załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy:

Dotyczy paragrafu 3, ustęp 9: Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu zabezpieczenia autoryzowanego serwisu w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym do 7 lat?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 13

Pytania do załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy:

Dotyczy paragrafu 3, ustęp 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu technicznego do 48 godzin w dni robocze?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Pytanie 14

Pytania do załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy:

Dotyczy paragrafu 4, ustęp 6: Proponujemy doprecyzowanie postanowień par. 4 ust. 6 poprzez wskazanie, że wszelkie odszkodowania i koszty związane z zasadnymi roszczeniami osób trzecich, które ma pokryć Wykonawca powinny wynikać z prawomocnego orzeczenia sądowego. Jest to uzasadnione tym, iż samo skierowanie roszczenia przez osobę trzecią nie przesądza o zaistnieniu roszczenia, jak również jego wysokości. W przypadku roszczeń kwestionowanych przez Wykonawcę, prawomocne orzeczenie sądu wskazujące na wysokość szkody stanowi obiektywną podstawę do ustalenia wysokości szkody. W związku z tym, proponujemy następujące brzmienie części par. 4 ust. 6:

„Wykonawca pokryje wszelkie szkody stwierdzone prawomocnym wyrokiem właściwego sądu powszechnego, jakich Zamawiający dozna na skutek naruszenia praw osób trzecich w związku z Umową, a także w związku z roszczeniami takich osób trzecich i na skutek orzeczeń skierowanych przeciwko niemu.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### Pytanie 15

Pytania do załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy:

**Dotyczy paragrafu 4, ustęp 6:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin, o którym mowa w ustępie 6 był liczony w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### Pytanie 16

Pytania do załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy:

**Dotyczy paragrafu 6:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu paragrafu 6 na następujący:

W dniu instalacji szkolenie osób będących pracownikami Sekcji Aparatury Medycznej w zakresie podstawowych czynności konserwacyjnych i diagnostycznych dostępnych dla użytkownika, które będzie poświadczane protokołem ze szkolenia, szkolenie jest bezterminowe.

Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów do znieczulenia, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przeprowadzenia szkoleń w zakresie obsługi serwisowej potwierdzonych imiennymi certyfikatami do wykonywania drobnych napraw i przeglądów dostarczonych urządzeń potwierdzonych certyfikatami.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 6, który otrzymuje brzmienie: „Strony zgodnie ustalają, że w ramach ceny przedmiotu zamówienia Wykonawca dokona przeszkolenia personelu będącego pracownikami Sekcji Aparatury Medycznej w zakresie podstawowych czynności konserwacyjnych i diagnostycznych dostępnych dla użytkownika, które będzie poświadczane protokołem ze szkolenia, szkolenie jest bezterminowe”.**

### **Pytanie 17**

Dotyczy paragrafu 7 ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wartości umownej brutto?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 18**

Pytania do zapisów SWZ:

Dotyczy rozdziału II, punkt 8, podpunkt 1), pozycja 4, punkt c), podpunkt drugi: Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**