

Września, dnia 26 marca 2024r.

SA-381-5/24

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę wyposażenia w ramach projektu pn. „Doposażenie i modernizacja Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz doposażenie pracowni diagnostycznych współpracujących z SOR w „Szpitalu Powiatowym we Wrześni” Sp. z o.o. w restrukturyzacji””

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
1.	Zwracam się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o możliwość zaproponowania w Pakiecie nr 10 urządzenia wielofunkcyjnego, którego prędkość drukowania w formacie A3 to 17 str./min, proponowana zmiana nie jest duża, pozostanie niezauważalna dla Użytkownika, pozwoli natomiast na zdecydowanie większą konkurencyjność ofert złożonych w postępowaniu.	Zgodnie z SWZ.
2.	Pytania do Pakietu nr 1 – Chłodziarka farmaceutyczna Poz. 6 - Czy zamawiający dopuści chłodziarkę farmaceutyczną posiadającą tylko deklarację CE, nie będącą wyrobem medycznym wg ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r ?	Zamawiający dopuszcza.
3.	Pytania do Pakietu nr 1 – Chłodziarka farmaceutyczna Poz. 9 – Czy zamawiający dopuści pojemność brutto/netto (400/382) ?	Zamawiający dopuszcza.
4.	Pytania do Pakietu nr 1 – Chłodziarka farmaceutyczna Poz. 10 – Czy zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne: (SxGxW) 627x656x1860 mm ?	Zamawiający dopuszcza.
5.	Pytania do Pakietu nr 1 – Chłodziarka farmaceutyczna Poz. 25 – Czy zamawiający dopuści rejestrator umieszczony w komorze z portem USB do odczytu danych temperaturowych ?	Zamawiający dopuszcza.
6.	Pytania do Pakietu nr 1 – Chłodziarka farmaceutyczna Poz. 26 -Czy zamawiający dopuści chłodziarkę bez złącza beznapięciowego ?	Zgodnie z SWZ.
7.	Pytania do Pakietu nr 1 – Chłodziarka farmaceutyczna Poz. 27 – Czy zamawiający dopuści oświetlenie LED wnętrza na ścianie bocznej ?	Zamawiający dopuszcza.

8.	Dotyczy: Załącznik nr 3, pakiet nr 8 Czy Zamawiający wymaga podłączenia aparatu do systemu HIS używanego w szpitalu? Jeśli tak to prosimy o wskazanie nazwy systemu oraz producenta.	Zamawiający wymaga podłączenia aparatu. AMMS firmy Asseco
9.	Pakiet nr 4 Sprzęt do RKO Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt. Ad 52. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej jakości defibrylator wyposażony w impregnowaną torbę z kieszeniami na akcesoria i materiały zużywalne (1szt/defibrylator).	Zamawiający dopuszcza.
10.	Pakiet nr 1 Chłodziarka farmaceutyczna – 1 szt. Zamawiający wymaga chłodziarki farmaceutycznej, a te nie podlegają ustawie z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych. Proszę o odstąpienie od wymogu spełniania zapisów tejże ustawy.	Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu.
11.	Pakiet nr 1 Chłodziarka farmaceutyczna – 1 szt. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o pojemności 250 litrów netto i wymiarach 460x640x2040 mm (SzxGxW), zdolną pomieścić 120 jednostek krwi (przy zastosowaniu 5 półek)?	Zgodnie z SWZ.
12.	Pakiet nr 1 Chłodziarka farmaceutyczna – 1 szt. Czy Zamawiający dopuści wnętrze i obudowę zewnętrzną wykonane ze stali nierdzewnej?	Zamawiający dopuszcza.
13.	Pakiet nr 1 Chłodziarka farmaceutyczna – 1 szt. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o wysokości 1790 mm spełniającą pozostałe wymagania dotyczące wymiarów i pojemności?	Zamawiający dopuszcza.
14.	Pakiet nr 1 Chłodziarka farmaceutyczna – 1 szt. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z wnętrzem z aluminium?	Zamawiający dopuszcza.
15.	Pakiet nr 1 Chłodziarka farmaceutyczna – 1 szt. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o wysokości 1860 mm spełniającą pozostałe wymagania dotyczące wymiarów i pojemności?	Zamawiający dopuszcza.
16.	Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „W przypadku awarii Wykonawca przystąpi do naprawy w terminie do 72 godzin w dni robocze od zgłoszenia awarii – rozumiane jako	Zgodnie z SWZ.

	pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii lub diagnostyki zdalnej”?	
17.	<p>Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Czas usunięcia awarii u Zamawiającego wynosi maksymalnie 8 dni roboczych od momentu zgłoszenia od chwili dostarczenia sprzętu do serwisu (w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy) oraz terminie 15 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części potrzebnych do naprawy lub dostarczenia sprzętu zastępczego wolnego od wad”?</p>	Zgodnie z SWZ.
18.	<p>Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „W szczególnych przypadkach oraz przedłużających się napraw ponad 15 dni roboczych, Wykonawca na życzenie Zamawiającego, zapewni nieodpłatnie urządzenie zastępcze do czasu wykonania naprawy gwarancyjnej. W przypadku awarii aparatu zastępczego Wykonawca wykona naprawy gwarancyjne bezpłatnie. – dotyczy pakietu nr 2, 3, 4, 8”?</p>	Zgodnie z SWZ.
19.	<p>Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „W przypadku wymiany uszkodzonego przedmiotu Umowy na nowy lub wymianie jego części (podzespołów), w związku z okolicznościami określonymi w ust. 6, oraz w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z rękojmi, elementy podlegające wymianie uzyskują gwarancję w wymiarze 6 miesięcy”?</p>	§ 5 ust. 5 wzoru umowy otrzymuje brzmienie „5. W przypadku wymiany uszkodzonego przedmiotu Umowy na nowy lub wymianie jego części (podzespołów), w związku z okolicznościami określonymi w ust. 6, oraz w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z rękojmi, elementy podlegające wymianie uzyskują nową gwarancję w wymiarze 12 miesięcy.”
20.	<p>Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Przerwy w pracy urządzeń spowodowane naprawami gwarancyjnymi</p>	Zgodnie z SWZ.

	odpowiednio wydłużają okres gwarancji, o ile postój trwał dłużej niż 5 dni roboczych”?	
21.	Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do dokonania bezpłatnego serwisu przeglądów. Przeglądy rozumiane, jako usługa wykonania przez Wykonawcę, tj. dojazd, koszt robocizny z wyłączeniem części zużywalnych. Te będą osobno kalkulowane po wykonaniu danego przeglądu. Przeglądy wykonane zgodnie ze wskazaniami producenta potwierdzonych po każdym przeglądzie świadectwem sprawności wydanym przez autoryzowany serwis”?	Zgodnie z SWZ.
22.	Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 1 podpunkt 1a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „....., w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki”?	Zgodnie z SWZ.
23.	Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 1 podpunkt 1b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „....., w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki”?	Zgodnie z SWZ.
24.	Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 1 podpunkt 1c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „....., rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej dostawy”?	Zgodnie z SWZ.
25.	Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu oraz wprowadzeniu go do umowy: „Łączna wartość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości wynagrodzenia brutto o którym mowa § 8 ust. 1”?	Zgodnie z SWZ.
26.	Dotyczy zapisów umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy: „Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego w przypadku przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych wyłącza możliwość naliczania kar umownych”?	§ 9 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: 1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy strony obowiązywać będzie stosowanie kar umownych w

		<p>następujących przypadkach:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku:<ol style="list-style-type: none">a) niewykonania całości lub części zamówienia w terminie - w wysokości 0,2% kwoty brutto określonej w § 8 ust. 1 za każdy dzień zwłoki,b) zwłoki w wykonaniu czynności i o których mowa w § 5 ust. 2 i 3 i § 6 ust. 1 - w wysokości 0,2% kwoty brutto określonej w § 8 ust. 1 za każdy dzień/godzinę zwłoki,c) braku wykonania przeglądu o którym mowa w § 5 ust. 7 w wysokości 0,2% kwoty brutto określonej w § 8 ust. 1 - za każdy przegląd,d) rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy
--	--	---

		<p>w wysokości 10% kwoty brutto wskazanej w § 8 ust. 1.</p> <p>2) Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% kwoty brutto wskazanej w § 8 ust. 1, poza przypadkami określonymi w art. 456 ustawy Prawo zamówień publicznych.</p> <p>2. Dostarczenia urzędnika zastępczego wyłącza możliwość stosowania kar umownych za przekroczenie terminu. – dotyczy pakietu nr 2, 3, 4, 8.</p> <p>3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych bezpośrednio z należności wynikającej z faktury dostarczonej po zrealizowaniu dostawy, której kara umowna dotyczy.</p> <p>4. Za opóźnienie w zapłacie Wykonawca naliczy Zamawiającemu odsetki ustawowe w transakcjach handlowych.</p> <p>5. Stronom przysługuje prawo dochodzenia</p>
--	--	---

		<p>odszkodowania przewyższającego karę umowną, do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody, na zasadach ogólnych.</p> <p>6. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 30% wartości wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 8 ust. 1.</p>
27.	<p>Dotyczy pakiet 3, Procesor obrazu wraz z wózkiem i ssakiem medycznym punkt 39: Czy Zamawiający dopuści monitor ze złączem 12G-SDI, co umożliwi sygnał 4K z videoprocessora?</p>	Zamawiający dopuszcza.
28.	<p>Dotyczy pakiet 3, dotyczy ssak endoskopowy punktu 60, 61, 66 Czy Zamawiający dopuści ssak medyczny o max. podciśnienie ≥ 95 kPa, bezobsługową pompę niskoobrotową (poniżej 110 obr/min) tłokowa o cichej pracy do 40dB oraz zmienna wydajność ssaka: 40, 50 i 60 l/min przełączana za pomocą przycisków dotykowych na pulpicie ssaka?</p>	Zamawiający dopuszcza.
29.	<p>Dotyczy pakiet 3, insuflatora punktu 11: Czy Zamawiający dopuści insuflator o wielkości przepływu na wyjściu: 2.0 L/Min (± 0.3 L/Min) 3.0 L/Min (± 0.3 L/Min)</p>	Zamawiający dopuszcza, zgodnie z OPZ.
30.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji : „Modem do transmisji badań EKG kompatybilny z systemem Lifenet będącej systemem odbioru sygnału przez jednostkę zewnętrzną „</p> <p>Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, wykorzystującego do przesyłu zapisu EKG i innych danych medycznych system oparty na przesyłach tych danych na adres email. Proponowane przez nas rozwiązanie, używa modemu GSM zainstalowanego w defibrylatorze do</p>	Zgodnie z SWZ.

połączenia się z serwerem, który otrzyma zapis EKG. W tym miejscu należy zwrócić uwagę na fakt, że system teletransmisji defibrylatora Corpuls 3 oparty na przesyłaniu danych na adres email jest całkowicie bezpłatny (Zamawiający ponosi jedynie koszt karty SIM- tak jak w przypadku każdego oferowanego na rynku systemu). Chcemy w tym miejscu podkreślić fakt, że system transmisji EKG oferowany w opisanym przez Państwa defibrylatorze jest systemem płatnym oraz zamkniętym- nie dającym możliwości połączenia go z innymi dostępnymi na rynku systemami. System LIFENET jest systemem dedykowanym tylko i wyłącznie defibrylatorom marki LIFEPAK, dystrybuowanym w Polsce przez firmę STRYKER POLSKA, wcześniej Physio- Control.

W naszym przekonaniu, oferowany przez nas system transmisji EKG jest produktem równoważnym, zapewniającym Zamawiającemu nadrzędną funkcjonalność jaką jest przesyłanie zapisu EKG do pracowni hemodynamiki, celem oceny stanu pacjenta pod kątem konieczności pilnej interwencji angioplastyki. W przypadku defibrylatora Corpuls 3, proces ten polega na zmierzeniu zapisu EKG, wraz ze wszystkimi mierzonymi w chwili wykonywania badania parametrami życiowymi pacjenta- np. NIBP, EtCO₂, SpO₂, SpMet, SpHb, RR, temperatura ciała. Te wszystkie parametry mogą być mierzone i wysyłane bezpłatnie do pracowni hemodynamiki. Po przesłaniu tych danych system transmisji wysyła zapis w formie dokumentu „PDF” na wskazany przez odbiorcę adres email, do którego będzie zawsze miał dostęp lekarz dyżurny w pracowni.

Z medycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy przesyłanie danych EKG jest realizowane za pomocą jednego lub dwóch niezależnych systemów. Celem bowiem jest ich sprawne dostarczenie do pracowni hemodynamiki. Wskazywanie konkretnego systemu teletransmisji jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (wyniki kontroli dorozącej w zakresie legalności wyboru zamówienia z wolnej ręki UZP/DKD/KSR/2881/KZ/655/09). W przedstawionym wyniku Prezes Urzędu podaje, że „defibrylatory z możliwością transmisji danych

	<p>oferowane są bowiem przez różne podmioty funkcjonujące na rynku, zatem Zamawiający nie może określać przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający krąg potencjalnych wykonawców danego zamówienia poprzez powiązanie go z innymi produktami (w niniejszej sprawie z systemem teleinformatycznym), gdyż takie działanie narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców opisaną w art. 7 ust. 1 ustawy. W ocenie Prezesa Urzędu, realizacja zamówień przez zamawiających powinna prowadzić do możliwości swobodnego wyboru spośród dostępnych na rynku produktów lub usług. Nie może być akceptowana sytuacja, w której Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia wyłącza konkurencję w zakresie obszaru, co do którego można dokonać wyboru wykonawcy w trybie konkurencyjnym. W przeciwnym przypadku mielibyśmy bowiem do czynienia z sytuacją, w której stosowanie określonego systemu teleinformatycznego determinowałoby na wiele lat zakup urządzeń tylko jednego producenta. Działania takie prowadziłby do naruszenia zasad wolnego rynku, na którym działają podmioty konkurencyjne, stały również w sprzeczności z ustawą Prawo zamówień publicznych, a ich sankcjonowanie prowadzi do patologii systemu zamówień publicznych”.</p>	
31.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Codzienny auto test poprawności działania urządzenia bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia. Potwierdzenie poprawności działania z datą, godziną, numerem aparatu umieszczone na wydruku lub przytoczony wydruk i przesłane/transmisja danych do: działu technicznego szpitala, koordynatora medycznego pogotowia”</p> <p>Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator wykonujący automatycznie autotest z możliwością wydruku w dowolnym momencie przez operatora, przy każdorazowym uruchomieniu defibrylatora, co nie</p>	<p>Zgodnie z SWZ.</p>

	<p>wiąże się dla obsługującego z żadnymi dodatkowymi czynnościami?</p> <p>Powyższe rozwiązanie pozwala dokładnie tak jak w przypadku opisanego przez Zamawiającego urządzenia otrzymać informacje o sprawności defibrylatora a dodatkowo pozwala na potwierdzenie gotowości za każdym razem kiedy defibrylator ma być użyty, a nie tylko 1 raz w ciągu doby. Proponowany sposób sprawdzenia gotowości pozwala dodatkowo na otrzymanie informacji zwrotnej o podstawowych elementach takich jak chociażby gotowość kondensatora, jak również informację o podpięciu lub uszkodzeniu akcesoriów do monitorowania.</p>	
<p>32.</p>	<p><u>Dotyczy pakietu nr 4</u> <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji : „Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 2 do 360J”</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii. Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.</p>	<p>Zgodnie z SWZ.</p>
<p>33.</p>	<p><u>Dotyczy pakietu nr 4</u> <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie.”</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie</p>	<p>Zgodnie z SWZ.</p>

	defibrylatora, który posiada możliwość automatycznego wydruku po każdej defibrylacji oraz ręczne z poziomu panelu czołowego defibrylatora.	
34.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Pełna obsługa defibrylatora z łyżek defibrylacyjnych zewnętrznych (wybór energii, defibrylacja, wydruk start/stop na żądanie), także przy zainstalowanych nakładkach pediatrycznych/neonatologicznych”</p> <p>Czy Zamawiający dopuści defibrylator umożliwiający automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG bez względu rodzaj zastosowanych łyżek?</p> <p>Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.”</p>	Zamawiający dopuszcza.
35.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Regulacja prądu stymulacji min. 0-170 mA”</p> <p>Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężeniu od 0 do 150mA.</p> <p>Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.</p>	Zgodnie z SWZ.
36.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Zakres pomiaru tętna od 20-250 u/min”</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie</p>	Zamawiający dopuszcza.

	<p>równoważności defibrylatora umożliwiającego monitorowanie tętna za pomocą tenchosoligii Masimo Rainbow set w zakresie od 25- 240 ud/min.</p>	
37.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. od 0,5 do 4cm/Mv, minimum 6 poziomów wzmocnienia.”</p> <p>Czy Zamawiający wyraz zgodę na zaoferowanie defibrylatora oferującego wzmocnienie sygnału EKG na poziomach 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie ?</p>	Zgodnie z SWZ.
38.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 1 Defibrylator z wyposażeniem – 2 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji : „Zakres pomiaru tętna: min.30 do 230 uderzeń na minutę”</p> <p>Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora, który w celu monitorowania pulsu PR wykorzystuje czujnik do pomiaru oksymetrii. Pragniemy zwrócić uwagę, że pomiar pulsu z poziomu mankietu NIBP ma mniejsze wykorzystanie niż stały pomiar (monitorowanie) dokonywany za pomocą czujnika SpO2. W przypadku wykorzystania mankietu NIBP- pomiar następuje tylko co każdorazowy pomiar ciśnienia, w przypadku wykorzystania czujnika SpO2, pomiar ten jest dokonywany stale przez cały czas umocowania czujnika w miejscu dokonywania pomiaru.</p>	Zgodnie z SWZ.
39.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 2 Urządzenie do kompresji klatki piersiowej – 1 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji: „Wyposażenie aparatu:</p> <ol style="list-style-type: none"> torba lub plecak przenośny deska pod plecy pacjenta podkładka stabilizująca pod głowę pacjenta pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia akumulator przyssawka lub pas obwodowy, co najmniej 12 	Zgodnie z SWZ.

	szt.” Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie urządzenia, które zamiast podkładki stabilizującej pod głowę oraz pasów mocowanych do urządzenia, stosuje system stabilizacji całego ciała w postaci pasów pajęczynowych- pozwala to na stabilizację pacjenta w jednej pozycji oraz pozwala na stabilizację rąk- wzdłuż linii ciała co pozwala na pełen dostęp naczyniowy i tym samym lepszy dostęp do klatki piersiowej pacjenta.			
40.	<p>Dotyczy pakietu nr 4 <u>Poz. 2 Urządzenie do kompresji klatki piersiowej – 1 szt.</u></p> <p>Dotyczy pozycji : „Wyposażenie aparatu: a. torba lub plecak przenośny b. deska pod plecy pacjenta c. podkładka stabilizująca pod głowę pacjenta d. pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia e. akumulator f. przyssawka lub pas obwodowy, co najmniej 12 szt.”</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenie, które do swojej pracy wykorzystuje nakładki na tłok zamiast przyssawek.</p>	Zamawiający dopuszcza.		
41.	<p>Dotyczy zapisów umowy oraz wymaganego czasu reakcji serwisu na czas naprawy :</p> <p>Dotyczy pakiet nr 5 oraz Pakiet nr 4 : W nawiązaniu do poniższego zapisu , zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu podjęcia naprawy do 72h.</p> <table border="1"> <tr> <td>5.</td> <td>Czas podjęcia naprawy przez serwis – nie dłużej niż 48 godzin</td> </tr> </table>	5.	Czas podjęcia naprawy przez serwis – nie dłużej niż 48 godzin	Zgodnie z SWZ.
5.	Czas podjęcia naprawy przez serwis – nie dłużej niż 48 godzin			
42.	<p>Dotyczy zapisów umowy : W nawiązaniu do poniższego zapisu projektu umowy zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu : „W przypadku awarii aparatu zastępczego Wykonawca wykona naprawy bezpłatnie, jeżeli usterka nie będzie wynikała z winy użytkownika” Projektowane Postanowienia Umowy § 5</p>	Zgodnie z SWZ.		

	Gwarancja 4. W szczególnych przypadkach oraz przedłużających się napraw ponad 5 dni roboczych, Wykonawca na życzenie Zamawiającego, zapewni nieodpłatnie urządzenie zastępcze do czasu wykonania naprawy. W przypadku awarii aparatu zastępczego Wykonawca wykona naprawy bezpłatnie. – dotyczy pakietu nr 2, 3, 4, 8.	
43.	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do poniższego zapisu informacji, iż taka usługa może zostać zlecona tylko i wyłącznie autoryzowanemu serwisowi danego urzędnia. Projektowane postanowienia umowy § 5 Gwarancja 8. W przypadku niewykonania w terminie obowiązków określonych w ust. 2-3 i 7, Zamawiający ma prawo zlecić usunięcie awarii lub wykonanie przeglądu na koszt i ryzyko Wykonawcy.	§ 5 ust. 8 wzoru umowy otrzymuje brzmienie „W przypadku niewykonania obowiązków określonych w ust. 2-3 i 7, Zamawiający ma prawo zlecić usunięcie awarii lub wykonanie przeglądu, podmiotowi trzeciemu świadczącemu autoryzowany przez producenta sprzętu serwis gwarancyjny, na koszt i ryzyko Wykonawcy.”
44.	W nawiązaniu do poniższego zapisu zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o pozostawienie tylko zapisu „za każdy dzień zwłoki ” Projektowane Postanowienia Umowy § 9 Ustęp 1 1) b) zwłoki w wykonaniu czynność i o których mowa w § 5 ust. 2 i 3 i § 6 ust. 1 - w wysokości 0,2% kwoty brutto określonej w § 8 ust. 1 za każdy dzień/godzinę zwłoki,	Zgodnie z SWZ.
45.	Pakiet nr 5 Respirator transportowy: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje dostawy respiratora transportowego wyposażonego w kapnografię i tryby ciśnieniowe (opisane w OPZ jako opcja) czy też dopuści urządzenie bez tej funkcjonalności?	Zamawiający wymaga respiratora transportowego wyposażonego w kapnografię i tryby ciśnieniowe.
46.	Do pakietu nr 2 Dotyczy SWZ pkt 4 ppkt 1.c – Czy Zamawiający wskaże podstawę prawną dotyczącą wymagania aby zaoferowane produkty nie będące wyrobami medycznymi posiadały deklarację zgodności CE na zaoferowane produkty oraz dokumenty	Zamawiający wymaga deklaracji CE w celu potwierdzenia, że wyrób spełnia wymagania dyrektyw tzw. „Nowego Podejścia” Unii Europejskiej (UE).

	<p>dopuszczające zaferowane produkty do obrotu i stosowania na terenie RP? Wymieniona w punkcie ustawa dotyczy tylko wyrobów medycznych i dla takich wyrobów wydawane są dokumenty których Zamawiający wymaga.</p>	<p>Dyrektywy te dotyczą zagadnień związanych z bezpieczeństwem użytkowania, ochroną zdrowia i ochroną środowiska, określają zagrożenia, które producent powinien wykryć i wyeliminować. Producent oznaczając swój wyrób znakiem CE deklaruje, że wyrób ten spełnia wymagania wszystkich odnoszących się do niego dyrektyw.</p>
<p>47.</p>	<p>Do pakietu nr 2 Dotyczy SWZ pkt 10 ppkt 2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty powiadomień/ zgłoszeń do Urzędu Rejestracji i wyrazi zgodę na przedstawienie odpowiednich dokumentów dopuszczających produkty do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa tj. zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych? Uzasadnienie: Dokonanie powiadomienia / przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jest czynnością materialno - techniczną, a nie jest decyzją administracyjną o dopuszczeniu do stosowania w Polsce. Dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu jest deklaracja zgodności i certyfikat zgodności – jeśli dotyczą danego wyrobu, zgodnie z ustawą wyrobach medycznych, bowiem to te dokumenty potwierdzają zgodność wyrobu z wymaganiami zasadniczymi.</p>	<p>Zamawiający wymaga dołączenia do oferty Potwierdzenia / Zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych – jeśli dany produkt jest zakwalifikowany jako wyrób medyczny.</p>
<p>48.</p>	<p>Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 2 Formularz cenowy pakiet nr 2 – Czy w poz. 2 a -e , ilość sztuk - dotyczy liczby opakowań ? Jeśli tak to prosimy o dokonanie zmian w formularzu asortymentowo-cenowym i podanie liczby sztuk zgodnej z wymogami opisanymi w OPZ poz.2 punkty 8,9,10,11,12 ze względu na konfekcjonowanie paneli z punktu 8,9,10 po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym, a paneli z punktu 11 i 12 po 6 lub 30 w opakowaniu zbiorczym oraz</p>	<p>Formularz cenowy określa całą ilość sztuk - jakie Wykonawca ma dostarczyć Zamawiającemu zgodnie z OPZ, tj. np. 1 szt. w formularzu cenowym dla poz. a) Panel do wykrywania bakterii atypowych i wirusów z górnych dróg oddechowych (wymaz z nosogardzieli) w tym</p>

	brak możliwości podziału opakowań ?	COVID-19 oznacza ilość 60 testów; 1 szt. dla poz. b) Panel do wykrywania bakterii typowych i atypowych, wirusów i genów oporności na antybiotyki z dolnych dróg oddechowych (materiał: płwocina, BAL) oznacza ilość 30 testów – itd.
49.	Do pakietu nr 2 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia drukarki ? Jeśli tak to poprosimy o korektę p 18.OPZ	Zamawiający w pkt. 18 jako „osprzęt niezbędny do wykonania analizy zgodnie z metodologią i zaleceniami producenta” rozumie niezbędny sprzęt do wykonania analizy w tym drukarkę.
50.	Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 2 Formularz cenowy pakiet nr 2 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie dodatkowej kolumny z ceną za opakowanie handlowe oraz podanie wielkości op i numeru katalogowego produktu?	Zgodnie z SWZ.
51.	Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 3 OPZ pakiet 2 aparat pkt 5 – Czy zamawiający zmodyfikuje punkt: Czas podjęcia naprawy przez serwis – nie dłużej niż 48 godzin w dni robocze?	Zgodnie z SWZ.
52.	Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 3 OPZ pakiet 2 aparat pkt 6 oraz par 5 pkt 7 projektu umowy dla zadania nr 2- Czy Zamawiający odstąpi od wykonywania przeglądów aparatu jeżeli zgodnie z zaleceniami producenta sprzętu i informacji zawartej w instrukcji nie są one wymagane? Wykonawca przedstawi w ofercie oświadczenie w tym zakresie.	Zgodnie z OPZ „Wykonawca zobowiązuje się zapewnić przegląd techniczny sprzętu minimum raz w roku w czasie trwania gwarancji (chyba że producent zaleca inaczej)” – w tym przypadku jeśli producent nie wymaga przeglądów należy to wpisać w tabelce oraz załączyć stosowny dokument potwierdzający powyższe.
53.	Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 3 OPZ pakiet 2 aparat pkt 9 -Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu jeżeli zgodnie z wymaganiami Zamawiającego dokument zostanie złożony w ofercie? Dodatkowo wykonawca udostępni stronę internetową gdzie	Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów zgodnie z SWZ.

	<p>będzie on dostępne dokumenty do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów.</p>	
54.	<p>Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 3 OPZ pakiet 2 poz 2 panele pkt 1 – Czy Zamawiający wrazi zgodę na podanie „Oferowany model” dla paneli w formularzu cenowym? W dodatkowej kolumnie poda nazwę handlową wielkość opakowania oraz numer katalogowy panelu.</p>	Zgodnie z SWZ.
55.	<p>Do pakietu nr 2 Dotyczy Załącznika nr 3 OPZ pakiet 2 poz 2 panele pkt 2 i 3- Czy Zamawiający odstąpi od dostarczenia instrukcji i deklaracji zgodności paneli i wyrazi zgodę na udostępnienie strony internetowej Wykonawcy gdzie będą dostępne dokumenty do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów.</p>	Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów zgodnie z SWZ.
56.	<p>Do pakietu nr 2 Par 8 ust 3 i 4 umowy - Czy Zamawiający dopuszcza wystawienie 2 faktur, osobno dla sprzedaży aparatu oraz osobno dla sprzedaży odczynników? Informujemy, że nasz system księgowo finansowy jest ściśle powiązany z system magazynowym, co uniemożliwia łączenie wykonywanych usług wraz z dostarczaniem fizycznie produktami do klientów. Magazyn aparatów ma inną lokalizację niż magazyn odczynnikowy</p>	Zamawiający dopuszcza.
57.	<p>§ 4 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przewidzianego na załatwienie reklamacji do 5 dni roboczych liczonych od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie ?</p>	§ 4 ust. 8 dotyczy reklamacji wad stwierdzonych przy odbiorze. § 5 ust. 3 mówi o naprawach gwarancyjnych.
58.	<p>§ 9 ust. 1 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary za niewykonanie całości lub części zamówienia w terminie do 0,1% kwoty brutto określonej w § 8 ust. 1 za każdy dzień zwłoki ?</p>	Zgodnie z SWZ.
59.	<p>§ 9 ust. 1 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:</p>	Zgodnie z SWZ.

	<p>„zwłoki w wykonaniu czynności i o których mowa w § 5 ust. 2 i 3 i § 6 ust. 1 - w wysokości 0,1% kwoty brutto określonej w § 8 ust. 1 za każdy dzień/godzinę zwłoki,”?</p>	
60.	<p>Prosimy Zamawiającego o informację jak wygląda droga transportowa do miejsca posadowień urządzeń</p> <p>a. Prosimy o wyjaśnienie, na którym poziomie będzie umieszczone urządzenie?</p> <p>b. Czy jest winda towarowa/osobowa w budynku i jakie są jej wymiary -szer. głębokość, wysokość i nośność ?</p> <p>c. Czy będzie konieczność przemieszczenia urządzenia po schodach ?</p> <p>d. Jakiej wielkości są otwory drzwiowe?</p> <p>e. Czy są jakieś inne ograniczenia architektoniczne na drodze transportu urządzenia ?</p> <p>Informacja ta jest niezbędna do wyceny oferty oraz zaplanowania logistycznej obsługi kontraktu.</p>	<p>a. Na parterze w starej części Szpitala</p> <p>b. W budynku są 3 windy osobowe, 2 w nowej części (wymiar kabiny 1400x2400x2100, udźwig 1600 kg), 1 w starej części Szpitala (wymiar kabiny 1400x2420x2200, udźwig 1600 kg)</p> <p>c. Brak konieczności przemieszczania urządzenia po schodach, na różnicy poziomów budynków znajduje się pochylnia</p> <p>d. Drzwi w standardowych rozmiarach</p> <p>e. Brak innych ograniczeń na drodze transportu</p>
61.	<p>Pakiet nr 1</p> <p>Pyt. 1 pkt.6</p> <p>Prosimy o zgodę na odstępnie od wymogu zgodności z urządzeniem (chłodziarki) z wymaganiami ustawy z dnia 07.04.2022 o wyrobach medycznych. Chłodziarka farmaceutyczna nie jest wyrobem medycznym, jest urządzeniem laboratoryjnym, stawka VAT 23%</p>	<p>Zamawiający dopuszcza odstępnie od wymogu.</p>
62.	<p>Pakiet nr 1</p> <p>Pyt. 2 pkt. 10</p> <p>Prosimy o zgodę na głębokość chłodziarki (łącznie z odbojnikami) 673mm, tj. 23 mm więcej niż wymagania Zamawiającego.</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę.</p>
63.	<p>Pakiet nr 1</p> <p>Pyt. 3 pkt.12</p> <p>Czy nie doszło do omyłki pisarskiej. Zamiast „sterylizacji” powinno być do „dezynfekcji”.</p>	<p>Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 1 pkt. 12 i punkt otrzymuje brzmienie: „Wnętrze łatwe do czyszczenia i dezynfekcji”.</p>

Proszę o uwzględnienie wprowadzonych modyfikacji SWZ.

PRZEWODNICZĄCY
Komisji Przetargowej
Stefania Przybylska
Stefania Przybylska