

SPZZOZ.ZP/79/2018

Przasnysz, 29.01.2019 r

**Do wszystkich,
Którzy pobrali SIWZ**

Dotyczy: przetargu na Zakup sprzętu medycznego dla SPZZOZ w Przasnyszu.

W odpowiedzi na zapytania, które wpłynęły do Zamawiającego udzielamy odpowiedzi:

Pyt. 1

Pakiet III Część 1

Zestaw Fango z cieplarką:

a) **Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści mieszalnik o maksymalnym poborze mocy nie większym niż 2,3 kW?**

Odp. Zamawiający dopuszcza mieszalnik jak w zapytaniu.

b) **Pkt. 15. Czy Zamawiający dopuści mieszalnik o wymiarach 75x66x64 cm? Podane wymiary są nieznacznie większe od oczekiwanych przez Zamawiającego**

Odp. Zamawiający dopuszcza mieszalnik jak w zapytaniu.

c) **Pkt. 26. Czy Zamawiający dopuści cieplarkę o poborze mocy nie większym niż 2,3 kW?**

Odp. Zamawiający dopuszcza cieplarkę jak w zapytaniu.

d) **Pkt. 34 Po punkcie 33 pojawiają się zapisy specyfikacji nie odnoszące się do zestawu fango. W związku z tym zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej.**

Odp. Opis fango kończy się na punkcie 33 pozostałe punkty Zamawiający wykreśla

Pyt. 2

Pakiet III Część 2

Stół pionizacyjny z funkcją dynamicznego kroczenia:

a) **Pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści stół z 2 uprężkami o regulowanym rozmiarze/**

Odp. Zamawiający dopuszcza stół z uprężkami o regulowanym rozmiarze. Zamawiający wymaga 3 sztuk upręży.

- b) **Pkt. 13 Czy zamawiający dopuści stół bez rollboardu, który przy zachowaniu przedstawionych w SIWZ funkcjonalności jest akcesorium zbędnym i niepotrzebnie podnoszącym koszty urządzenia?**

Odp. Zamawiający dopuszcza stół bez rollboardu

Pyt. 3

Pakiet III Część 2

Szyna do pasywnej mobilizacji kciuka, palców, nadgaraska:

- a) **Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści szynę z regulowaną prędkością w zakresie 150-440 stopni/min (9 poziomów)?**

Odp. Zamawiający dopuszcza szynę jak w zapytaniu

Pyt. 4

Pakiet III Część 2

Stół do trakcji kręgosłupa 3 sekcyjny:

- a) **Pkt. 9 Czy Zamawiający miał na myśli regulację zagłówka w zakresie do min 85 stopni?**

Odp. Zamawiający miał na myśli regulację zagłówka

- b) **Pkt. 14. Czy Zamawiający dopuści stół o masie nie przekraczającej 130 kg?**

Odp. Zamawiający dopuszcza stół jak w zapytaniu

Pyt. 5

Pakiet III Część 2

Orbitek

- a) **Pkt. 4 Czy Zamawiający wymaga dostarczenia orbiteka Cross 4000, czy oczekuje orbiteka spełniającego parametry zawarte w specyfikacji technicznej, który będzie równoważny do modelu Cross 4000?**

Odp. Zamawiający wymaga orbiteka spełniającego parametry zawarte w specyfikacji technicznej

Pyt. 6

Pakiet III Część 2

Urządzenie do neurorehabilitacji kończyny górnej

- Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające w ramach tego parametru pomiar: zakres ruchomości w stawach oraz zasięgu kończyny górnej**

Odp. Zamawiający dopuści urządzenie jak w zapytaniu.

Pyt. 7

Pakiet III Część 3

Symulator chodu:

- a) **Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści stymulator chodu o wymiarach 165,7x122x76 cm?**

Odp. Zamawiający dopuści urządzenie jak w zapytaniu

- b) **Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści stymulator chodu o wadze 75 kg?**

Odp. Zamawiający dopuści urządzenie jak w zapytaniu

Pyt. nr 8

Pakiet III Część 3

Podnośnik pionizacyjny do transportu pacjenta:

a) **Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści podnośnik z regulacją podstawy w zakresie 70-83 cm?**

Odp. Zamawiający dopuści podnośnik jak w zapytaniu

b) **Pkt. 12 czy Zamawiający dopuści podnośnik z ramionami jezdymi o długości 95 cm?**

Odp. Zamawiający dopuści podnośnik jak w zapytaniu

c) **Pkt. 13 Czy zamawiający dopuści podnośnik z zakresem podnoszenia 60-168 cm?**

Odp. Zamawiający dopuści podnośnik jak w zapytaniu

d) **Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści podnośnik z maksymalnym udźwigiem 160 kg?**

Odp. Zamawiający dopuści podnośnik jak w zapytaniu

e) **Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści podnośnik o wadze 54 kg?**

Odp. Zamawiający dopuści podnośnik jak w zapytaniu

Pyt. 9

Pakiet III Część 3

Pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści parapodium o maksymalnej wadze 90 kg?

Odp. Zamawiający dopuści parapodium jak w zapytaniu

Pyt. 10

Pakiet III Część 4

Stanowisko do zasilania wodą w obiegu zamkniętym:

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w opisie urządzenia, ponieważ zastosowane parametry dotyczą podnośnika pacjenta.

W związku z tym, czy Zamawiający dopuści stanowisko do zasilania wodą w obiegu zamkniętym o następujących parametrach:

- **Urządzenie do zasilania wodą w obiegu zamkniętym aparatu do masażu Aquavibron**
- **Specjalna pompa zasilana z sieci utrzymuje stałe ciśnienie wody w obiegu**
- **Pojemność zbiornika na wodę ta max 10 litrów**
- **Utrzymanie stałej temperatury wody w systemie cyrkulacji dzięki przepływu powietrza kontrolowanego przy wbudowany wentylator**
- **Urządzenie zabezpieczone przez porażeniem elektrycznym – posiada wyłącznik różnicowo-prądowy**
- **Regulacja siły masażu**
- **Dwie stabilne stopki i dwa kółka (bez hamulców)**
- **Na wyposażeniu urządzenie do masażu membranowego Aquavibron:**

- dwa węże

- głowica wibracyjna

- tuleja z rozdzielnikiem

- uszczelniacze (6 sztuk o różnych średnicach) do zakładania na krany

- metalowa kształtka do podłączenia do kranu,

- gumowa rurka odprowadzająca wodę,

- sitko mogące służyć jako prysznic,

- 10 profesjonalnych membran do zabiegów leczniczych.

Odp. Zamawiający poprawia omyłkę i zmienia tabelę na poniższą:

Stanowisko do zasilania wodą w obiegu zamkniętym

L.p.	OPIS / PARAMETRY WYMAGANE	PARAMETRY WYMAGANE	PARAMETRY OFEROWANE PODAĆ ZAKRESY LUB OPISAĆ
------	---------------------------	--------------------	--

1	Producent	Podać	
2	Model	Podać	
3	Rok produkcji min. 2018	Podać	
PARAMETRY OGÓLNE			
4	Utrzymanie stałego ciśnienia wody w obiegu (pompa)	TAK	
5	Pojemność zbiornika na wodę min 10 litrów	TAK	
6	Utrzymanie stałej temperatury wody w systemie cyrkulacji	TAK	
7	Zabezpieczenie urządzenia przed porażeniem elektrycznym	TAK	
8	Regulacja siły masażu	TAK	
9	Urządzenie mobilne	TAK	
WYPOSAŻENIE			
10	2 węże	TAK	
11	Głowica wibracyjna	TAK	
12	Tuleja z rozdzielaczem	TAK	
13	Uszczelniacze 6 sztuk	TAK	
14	Prześciówka do podłączenia do kranu	TAK	
15	Rurka odprowadzająca wodę	TAK	
16	Sitko		
17	10 profesjonalnych membran do zabiegów leczniczych		
DODATKOWE			
18	Deklaracja zgodności lub certyfikat CE	TAK	
19	Gwarancja min. 24 miesiące	TAK	
20	Czas reakcji serwisu od powiadomienia do rozpoczęcia naprawy max 48 godz.	TAK	
21	Zabezpieczenie serwisu oraz części zamiennych na min.10 lat	TAK	
22	Nieodpłatne przeglądy w czasie trwania gwarancji	TAK	
23	Oznakowanie sprzętu zgodnie z wymogami	TAK	

Pyt. 11

Pakiet III Rehabilitacja część III

Materac przeciwoleżynowo samoregulujący

Poz. 19 – Czy Zamawiający dopuści poduszkę wielokomorową w rozmiarze 60x70 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 12

Pakiet III Rehabilitacja część III

Materac przeciwoleżynowo samoregulujący

Poz. 19 – Czy Zamawiający wymaga poduszkę wielokomorową do pozycjonowania pacjenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza poduszkę jak w zapytaniu.

Pyt. 13

Pakiet III Rehabilitacja część III

Materac przeciwoleżynowo samoregulujący

Poz. 19 – Czy Zamawiający wymaga pozycjoner głowy i szyi z otworem w podstawie?

Odp. Zamawiający dopuszcza poduszkę jak w zapytaniu.

Pyt. 14

Pakiet II

Oddział chirurgiczny z pododdziałem urologicznym

Poz. 7 Stół operacyjny do zabiegów urologicznych i ginekologicznych

Pkt. 28 – WYPOSAŻENIE STOŁU

Pkt. 15 Pozycjoner głowy i szyi z otworem w postawie

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera, w rozmiarze L, przeznaczonego dla pacjentów o obwodzie głowy 55-68 cm, wymiary pozycjonera 273mm x 230mm x 126mm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza pozycjoner jak w zapytaniu..

Pyt. 15

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 4

Prosimy o dopuszczenie lampy na stojaku wyposażonym w 3 kółka (w tym 3 koła z blokadą).

Odp. Zamawiający dopuszcza lampę jak w zapytaniu..

Pyt. 16

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie lampy diodowej, wolnostojącej, wyposażonej w 34 diody power led, emitujące zcentralizowane światło niebieskie, o dl. fali 450-470 nm oraz 16 diod emitujących światło białe

Prosimy o odstąpienie od wymogu światła fluorescencyjnego z możliwością zmiany na kolor zielony

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie będzie dopuszczał rozwiązań nie spełniających minimalnych parametrów.

Pyt. 17

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie lampy z czasu możliwością monitorowania terapii oraz całkowitego czasu pracy i użytkowania

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie będzie dopuszczał rozwiązań nie spełniających minimalnych parametrów.

Pyt. 18

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 10, 16

Prosimy o dopuszczenie regulacji wysokości statywu: 135-165 cm, bez silownika.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie będzie dopuszczał rozwiązań nie spełniających minimalnych parametrów.

Pyt. 19

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 11

Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości zakładania zaslonki

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie będzie dopuszczał rozwiązań nie spełniających minimalnych parametrów.

Pyt. 20

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 12

Prosimy o odstąpienie od wymogu filtra UV

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie będzie dopuszczał rozwiązań nie spełniających minimalnych parametrów.

Pyt. 21

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 13

Prosimy o dopuszczenie czasu pracy panelu diodowego 20 000 h

Odp. Zamawiający dopuszcza lampę jak w zapytaniu..

Pyt. 22

Pakiet II

Oddział noworodkowy

Poz. 4 Lampa do fototerapii wolnostojąca

Pkt. 18

Prosimy o dopuszczenie lampy wyposażonej w cichy wentylator o głośności do 40 dB

Odp. Zamawiający dopuszcza lampę jak w zapytaniu..

Pyt. 23

Pakiet III Rehabilitacja cz. 3

Poz. 7 Materac przeciwoleżynowy samoregulujący

Pkt. 19

Prosimy o dopuszczenie poduszki wielokomorowej o wymiarach 60x70 cm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza materac jak w zapytaniu..

Pyt. 24

Dotyczy pakietu II

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni?

Odp. Zamawiający zgadza się wydłużyć czas usunięcia nieprawidłowości w przedmiocie umowy do maksymalnie 5 dni w dni robocze (od poniedziałku do piątku) w przypadku gdy naprawa nie wymaga sprowadzania części z zagranicy i do maksymalnie 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy

Pyt. 25

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz chirurgiczny 1812

Ureterorenoskop

Do punktu 16 - Z uwagi na to, że w ureterorenoskopach rozmiar płaszczka w odcinku dystalnym jest zawsze większy niż rozmiar samej końcówki dystalnej płaszczka, zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy w zapisach punktu 16 nie nastąpiła omyłka pisarska ? Czy zatem opis w punkcie 16 nie powinien brzmieć:

16	Rozmiar płaszczka ureterorenoskopu w odcinku dystalnym nie większy niż 8 Fr., z końcówką dystalną o rozmiarze nie większym niż 6,5 Fr. umożliwiającą atraumatyczne wprowadzenie ureterorenoskopu
-----------	---

Odp. Zamawiający dopuszcza Ureterorenoskop jak w zapytaniu.

Pyt. 26

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz chirurgiczny 1812

Do punktu 18 - Prosimy o dopuszczenie ureterorenoskopu z kanałem instrumentowym osiowym o rozmiarze 4,8 Fr.

Odp. Zamawiający dopuszcza Ureterorenoskop jak w zapytaniu.

Pyt. 27

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz chirurgiczny 1812

Nefroskop

Do punktu 16 - Czy w ramach elektrody spiczastej bipolarnej Zamawiający oczekuje zaferowania elektrody z końcówką kulkową czy haczykową ?

Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania elektrody z końcówką kulkową

Pyt. 28

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz pol-Gin 1812

Laparoskop z zestawem ginekologicznym, chirurgicznym i urologicznym

Do punktów 35 - 44

Czy w ramach punktów 35-44 Zamawiający zamiast źródła światła xenonowego dopuści do zaoferowania wysokowydajne ledowe źródło światła Power Led z lampą o żywotności ok. 30 000 godzin, z paskowym wyświetlaczem i z ręczną regulacją natężenia światła z krokiem 5% w zakresie 5-100%, wyposażone w przycisk Standby i moduł komunikacyjny, które po włączeniu zasilania z uwagi na bezpieczeństwo ustawia się w tryb „światło wyłączone/oczekiwanie“ w celu zapobiegania przed przypadkowym oślepieniem użytkownika lub pacjenta? Z uwagi na bardzo długą żywotność lampy LED tj. 30000 godzin źródło to nie wykorzystuje licznika godzin pracy.

Odp. Zamawiający dopuszcza Laparoskop jak w zapytaniu.

Pyt. 29

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz pol-Gin 1812

Laparoskop z zestawem ginekologicznym, chirurgicznym i urologicznym

Do punktu 62

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie regulacji ciśnienia płukania: 100/300/500 mmHG.

Odp. Zamawiający dopuszcza Laparoskop jak w zapytaniu.

Pyt. 30

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz pol-Gin 1812

Laparoskop z zestawem ginekologicznym, chirurgicznym i urologicznym

Do punktu 90

Czy w ramach punktu 90 Zamawiający zamiast kosza dopuści do zaoferowania plastikowy pojemnik do sterylizacji i przechowywania akcesoriów morcelatora wraz z silnikiem ?

Odp. Zamawiający dopuszcza Laparoskop jak w zapytaniu.

Pyt. 31

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz pol-Gin 1812

Histeroskop komplet

Do punktu 54

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zakresu regulacji prędkości płukania 200/400/600 ml/min.

Odp. Zamawiający dopuszcza Histeroskop jak w zapytaniu.

Pyt. 32

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz pol-Gin 1812

Histeroskop komplet

Do punktu 56

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zakresu regulacji ciśnienia odsysania 0,1-0,8 bar

Odp. Zamawiający dopuszcza Histeroskop jak w zapytaniu.

Pyt. 33

Dot. załącznika ST Pakiet II oddz pol-Gin 1812

Histeroskop komplet

Do punktu 57

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie regulacji ustawień poprzez ekran dotykowy.

Odp. Zamawiający dopuszcza Histeroskop jak w zapytaniu.

Pyt. 34

Dotyczy załącznika nr 4a do SIWZ - Wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, 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 następującą 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 nieprzekraczającej 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.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 35

dotyczy załącznika nr 4a do SIWZ - Wzoru 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 jakiegokolwiek 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 któregokolwiek 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.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 36

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 37

dotyczy załącznika nr 2, Pakiet IV, część 1, pkt. 136; część 2, pkt. 157; część 3, par. X, pkt. 6 oraz część 4, par. VI, pkt. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w następujący sposób: „Gwarancja sprzedaży części zamiennych i dostępności serwisu pogwarancyjnego – min. 10 lat, z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.”?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt. 38

Pytanie 5 – dotyczy załącznika nr 3, Gwarancja, pkt. 9:

Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego warunku zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pyt. 39

dotyczy zestawienia parametrów techniczno – użytkowych aparatu RTG, rozdział I punkt 7:

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku aparatu RTG posiadającego jeden certyfikat CE na całe urządzenie?

Aparat, aby mógł funkcjonować i spełnić wymagane przez Zamawiającego parametry musi składać się z istotnych elementów i części umożliwiających pracę na nim min.: generator, lampa, detektory, oprogramowanie, ścianka diagnostyczna.

Producent mając na uwadze powyższe w drodze dokumentu CE i DOC zgodności potwierdza, że dany produkt (podając jego nazwę) wyprodukowany jest przez firmę widniejącą na dokumencie. Jednocześnie gwarantuje, że wszystkie elementy są ze sobą kompatybilne i przeznaczone do wspólnej pracy.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pyt. 40

Pytanie nr 7 – dotyczy zestawienia parametrów techniczno – użytkowych aparatu RTG; rozdział VII punkt 2:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby konsola operatora była obsługiwana dotykowo. Taki rodzaj obsługi znacznie ułatwia pracę operatorowi i pozwala uzyskać krótszy czas przeprowadzenia badania?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, ale nie wprowadza dodatkowego wymogu.

Pyt. 41

W związku z tym, że postępowanie zostało podzielone na pakiety prosimy o informację, czy Zamawiający przed otwarciem ofert poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na poszczególne pakiety?

Odp. Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na poszczególne pakiety.

Pyt. 42

dotyczy formularza asortymentowo – cenowego:

Czy w przypadku, gdy elementy składowe pozycji asortymentowo – cenowej są objęte różnymi stawkami VAT (np. 8% i 23%) w formularzu należy wyodrębnić wartości objęte poszczególnymi stawkami?

Odp. Należy wyodrębnić wartości objęte poszczególnymi stawkami.

Pyt. 43

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści aparat na podstawie jezdnej z indywidualnie blokowanymi czterema kołami?

Odp. Zamawiający dopuszcza aparat jak w zapytaniu.

Pyt. 44

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 8 Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru zasilanie elektryczne całego systemu z wbudowanego akumulatora na minimum 30 minut w warunkach ekstremalnych i 90 minut w warunkach standardowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza aparat jak w zapytaniu.

Pyt. 45

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wbudowanymi reduktorami i z przyłączami do butli?

Odp. Zamawiający dopuszcza aparat jak w zapytaniu.

Pyt. 46

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści wbudowany ssak inżektorowy do podłączenia dwóch pojemników 1,0 l z wymiennymi wkładami?

Odp. Zamawiający dopuszcza aparat jak w zapytaniu.

Pyt. 47

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści elektroniczne przepływomierze dla O₂, N₂O, Powietrza, z możliwą precyzyjną prezentacją przepływu ze skokiem 100 ml/min?

Odp. Zamawiający dopuszcza aparat jak w zapytaniu.

Pyt. 48

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści system automatycznego utrzymywania minimalnego stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej z N₂O na poziomie co najmniej 25%?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 49

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści rurę do ewakuacji bez mankietu ze specjalnymi otworami?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 50

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał ekran respiratora kolorowy, LCD, o przekątnej 15 cali na ruchomym ramieniu aparatu, co ułatwia wygodne ustawienie położenia ekranu? Jest to rozwiązanie o wiele bardziej nowoczesne i funkcjonalne.

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 51

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał respiratora obsługiwane przez pokrętkę funkcyjną i/lub przycisków wyboru oraz dotykowy ekran? Jest to rozwiązanie o wiele bardziej nowoczesne i praktyczne

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 52

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści szybsze, a tym samym bezpieczniejsze rozwiązanie, jakim jest przełączanie z wentylacji mechanicznej na ręczną przy użyciu dźwigni dwustanowej?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 53

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 32 i 33 Czy Zamawiający zgodzi się na zrezygnowanie z tych zapisów dotyczących awaryjnego trybu wentylacji charakterystycznego tylko dla jednego producenta? Parametr ten jest spełniony tylko przez aparat z napędem elektrycznym, oferowanym przez jednego konkretnego producenta.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 54

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 35 Czy Zamawiający dopuści regulację stosunku wdechu do wydechu 2:1 do 1:8

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 55

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji PEEP od 4 do 30 cmH₂O?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 56

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 51 Czy Zamawiający dopuści zastawkę APL z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie poprzez skrócenie zastawki do minimum? Opisane rozwiązanie jest parametrem charakterystycznym dla konkretnego producenta, co utrudnia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 57

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 52 Czy Zamawiający dopuści respirator z napędem pneumatycznym? Napęd elektryczny jest oferowany tylko przez jednego producenta na rynku aparatów do znieczulenia, a dodatkowo, w szpitalach posiadających instalacje centralne gazów, nie posiada żadnej przewagi.

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 58

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 54 Czy Zamawiający zgodzi się na zrezygnowanie z tego zapisu? Parametr ten jest spełniony tylko przez aparat z napędem elektrycznym, oferowanym przez jednego konkretnego producenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 59

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 55 Czy Zamawiający dopuści regulację Plateau od 5%?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 60

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 58 Czy Zamawiający dopuści rury o długości 150 cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 61

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 65 Czy Zamawiający dopuści monitor o budowie modułowej, w technologii wymiennych modułów podłączanych podczas pracy z automatyczną rekonfiguracją ekranu uwzględniającą pojawienie się nowych parametrów pomiarowych? Poprzez

moduł pomiarowy należy rozumieć moduł jedno lub wieloparametrowe w postaci kostki wsuwany do ramy urządzenia.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 62

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 66 Czy Zamawiający dopuści obsługę menu ekranowego poprzez ekran dotykowy, bez stałych przycisków oraz pokrętła; możliwość zmiany i wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 63

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 67 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w akumulator wystarczający na 3,5 godziny pracy ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 64

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 69 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający wyświetlanie 6 krzywych dynamicznych na ekranie? Większa ilość krzywych na wymaganym ekranie 12” jest nieczytelna i nie poprawia funkcji diagnostycznych monitora.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 65

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 69 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością wyświetlania krótkich trendów, ale bez wyszczególnionego trybu dużych znaków? Zastosowany interfejs ma bardzo duże znaki w zwykłym trybie monitorowania, które jednocześnie pozwala na monitorowanie przebiegów krzywych dynamicznych.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 66

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 71 Czy Zamawiający dopuści trendy graficzne o wysokiej rozdzielczości - co 2 sekundy w przypadku skali czasu wynoszącej 2, 4 lub 20 minut?

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 67

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 72 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z oprogramowaniem realizującym funkcje: kalkulatora lekowego, kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i utlenowania, bez obliczeń nerkowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza..

Pyt. 68

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 78 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy EKG 20-300 uderzeń/minutę?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 69

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 80 Czy Zamawiający będzie wymagał kardiomonitora realizującego wieloodprowadzeniową analizę arytmii w 4 odprowadzeniach jednocześnie (zgodnie z zaleceniami AHA), co daje najwyższy poziom rozpoznawalności arytmii i minimalizuje wystąpienia fałszywych alarmów arytmii?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 70

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 82 Czy Zamawiający dopuści pomiar SPO2 algorytmem TruSignal, z możliwością stosowania czujników w tej technologii?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 71

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 83 Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania algorytmu pomiarowego NIBP Dinamap SuperSTAT, wykorzystującego dwutubowy system wężyków i mankietów oraz schodkowej deflacji, zapewniającemu szybkość pomiarów, odporność na zakłócenia, artefakty i niemierną akcję serca?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 72

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 84 Czy Zamawiający dopuści automatyczny pomiar ciśnienia z ustawianym czasem powtarzania do 4 godzin?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 73

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 85 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor bez opisanej w punkcie 85 funkcji blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru SpO2 i NIBP na jednej kończynie?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 74

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 87 Czy Zamawiający dopuści możliwość jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień z możliwością rozbudowy do czterech?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 75

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 87 Czy Zamawiający dopuści możliwość jednoczesnego pomiaru czterech ciśnień?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 76

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 90 i 91 Czy Zamawiający dopuści pomiary stężenia gazów anestetycznych N₂O, CO₂, O₂ czujnikiem paramagnetycznym realizowane w aparacie do znieczulenia, z wyświetlaniem na ekranie aparatu do znieczulenia?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 77

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 93 Czy Zamawiający dopuści pomiar zwiótczenia metodą elektromiografii z wykorzystaniem mechanosensora, która uznawana jest za złoty standard w zakresie monitorowania zwiótczenia i minimalizuje ryzyko występowania resztkowej blokady nerwowo-mięśniowej; dostępne metody stymulacji: ToF z podaniem wartości T1%, ToF w odstępach czasu, tężcowej (TET) z obliczaniem PTC, DBS oraz ST?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 78

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt.101 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez zdefiniowanego oddzielnego trybu nocnego, ale posiadający możliwość ustawiania jasności ekranu (ręcznie lub automatycznie, dostosowując poziom jasności do otoczenia)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 79

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 102 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opisanej w punkcie 102? Funkcja ta mogłaby być użyteczna np. na Szpitalnym Oddziale Ratunkowym, gdzie istnieje zwiększone ryzyko kradzieży, natomiast na Oddziale Intensywnej Terapii i Anestezjologii nie ma uzasadnionego zastosowania.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 80

Dotyczy Pakietu II – OITiA, poz. 5 – Aparat do znieczulenia

Pkt. 103 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opisanej w punkcie 103? Rolą Zamawiającego powinno być promowanie istotnych klinicznie rozwiązań, to zaś do nich nie należy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ..

Pyt. 81

W niektórych parametrach wymaganych pojawia się dodatkowy zapis „_x000D_”. Czy Zamawiający potwierdza, że jest to omyłka pisarska i nie stanowi wymogu, a co za tym idzie, nie powinna być uwzględniana w parametrach oferowanych?

Odp. Zamawiający potwierdza, że jest to omyłka pisarska i wykreśla zapis „x000D”

Pyt. 82

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Głowica CWD. Pomiędzy punktami 22 i 23 znajduje się zapis „Głowica CWD”. Czy oznacza to, że taka głowica jest wymagana? Jeśli tak, to czy częstotliwość 2MHz jako standardowo stosowana w tego typu głowicach jest właściwa?

Pyt. 83

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Punkt 23-27 Prawdopodobnie nastąpiła omyłka drukarska i w pozycji 23 powinien być nagłówek „Głowica liniowa”. Czy tak należy rozumieć zapis specyfikacji?

Odp. na pyt. 82, 83. Zamawiający prostuje zapisy w tabeli parametrów w pkt 23-27::

Głowica CWD				
23	Głowica CWD ok 2 MHz	TAK		Bez punktacji
Głowica liniowa				
24	Głowica o częstotliwościach obrazowania obejmujących przedział 3,0-10,0 (MHZ)	TAK		Bez punktacji
25	Pole obrazowania 40-50 mm	TAK		Bez punktacji
26	Obrazowanie w technice 2ej harmonicznej	TAK		Bez punktacji
27	Liczba kryształów w głowicy min 190	TAK		Bez punktacji

Pyt. 84

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Punkt 59 Prawdopodobnie nastąpiła omyłka drukarska i w pozycji tej znalazł się niepotrzebnie zapis „i ciśnienie”. Czy tak należy rozumieć zapis specyfikacji?

Odp. Nastąpiła omyłka pisarska Zamawiający usuwa zapis „i ciśnienie”.

Pyt. 85

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Punkt 78 Powszechną praktyką rynkową jest, że po upływie okresu gwarancji Zamawiający ogłaszają odrębne postępowania na serwis pogwarancyjny swoich urządzeń, gdzie określają wymagania dotyczące tych usług, oraz mogą dzięki temu dokonać wyboru najbardziej konkurencyjnej oferty wśród ofert złożonych, bądź też dokonują napraw płatnych na warunkach ogólnych wybranego Wykonawcy. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekując czasu odpowiedzi serwisu na zgłoszenie awarii w okresie pogwarancyjnym określa jedynie ogólne warunki odpłatnego serwisu pogwarancyjnego, do jakich może zobowiązać się Wykonawca w odrębnej umowie, możliwej do zawarcia po upływie okresu gwarancji, którą Zamawiający może podpisać z wykonawcą wybranym na praktykowanej przez Zamawiającego drodze, oraz że Wykonawca w cenie przedmiotu postępowania nie musi doliczać kosztów serwisu pogwarancyjnego.

Odp. Zamawiający wykreśla z punktu 78 serwis pogwarancyjny.

Pyt. 86

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Punkt 78 Czy w przypadku braku możliwości przyłączenia oferowanego urządzenia do zdalnej diagnostyki Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji w okresie gwarancyjnym (pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii) do 48 godzin w dni robocze? Taki czas wynika często z konieczności sprowadzenia części na miejsce instalacji celem podjęcia natychmiastowej próby naprawy przy pierwszej wizycie. Ponadto, taki czas reakcji Zamawiający definiuje w ust. 9 §7 projektu umowy.

Odp. Zamawiający ujednocila zapis: czasu reakcji w okresie do 72 godzin w dni robocze.

Pyt. 87

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Punkt 79 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zagwarantowaną dostępnością części zamiennych i serwisu pogwarancyjnego przez co najmniej 7 lat od daty sprzedaży urządzenia?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pyt. 88

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 9 Echo serca

Czy w związku z obowiązującymi regulacjami prawnymi dotyczącymi ochrony danych osobowych (RODO) Zamawiający rozważy zawarcie dodatkowej umowy regulującej bezpieczeństwo danych podczas czynności serwisowych wykonywanych w miejscu instalacji bądź zdalnie poprzez sieć komputerową, której wzór będzie przesłany Zamawiającemu w przypadku wyboru złożonej oferty, oraz czy zgodzi się na przyłączenie oferowanych aparatów do sieci szpitalnej z dostępem do sieci zewnętrznej Internet o przepustowości łącza na poziomie min. 512 Kbit/s., co umożliwi to Wykonawcy zdalną diagnostykę i ewentualną naprawę urządzenia? Prosimy też o potwierdzenie, że w takim wypadku zdalna diagnostyka lub naprawa będzie traktowana jako reakcja serwisu na zgłoszenie usterki.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 89

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 10 USG - Echo serca jezdny

Sekcja PARAMETRY OBRAZOWANIA

Punkt 21 Prawdopodobnie nastąpiła omyłka drukarska i w pozycji tej znalazł się zapis „Jednoczesna prezentacja na ekranie w czasie rzeczywistym obrazu 2D, dopplera mocy i pw-dopplera (triplex)”.

Ponieważ Zamawiający kupuje aparat do badania echa serca, to pożądanym trybem obrazowania dla kardiologii jest: „Jednoczesna prezentacja na ekranie w czasie rzeczywistym obrazu 2D, kolor doppler i CW-dopplera (triplex)”. Czy tak należy rozumieć zapis specyfikacji?

Odp. Zamawiający wykreśla pkt 21

Pyt. 90

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 10 USG - Echo serca jezdny

Sekcja PARAMETRY OBRAZOWANIA

Punkt 77 Powszechną praktyką rynkową jest, że po upływie okresu gwarancji Zamawiający ogłaszają odrębne postępowania na serwis pogwarancyjny swoich urządzeń, gdzie określają wymagania dotyczące tych usług, oraz mogą dzięki temu dokonać wyboru najbardziej konkurencyjnej oferty wśród ofert złożonych, bądź też dokonują napraw płatnych na warunkach ogólnych wybranego Wykonawcy. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekując czasu odpowiedzi serwisu na zgłoszenie awarii w okresie pogwarancyjnym określa jedynie ogólne warunki odpłatnego serwisu pogwarancyjnego, do jakich może zobowiązać się Wykonawca w odrębnej umowie, możliwej do zawarcia po upływie okresu gwarancji, którą Zamawiający może podpisać z wykonawcą wybranym na praktykowanej przez Zamawiającego drodze, oraz że Wykonawca w cenie przedmiotu postępowania nie musi doliczać kosztów serwisu pogwarancyjnego.

Odp. Zamawiający wykreśla z punktu 77 serwis pogwarancyjny.

Pyt. 91

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 10 USG - Echo serca jezdny

Sekcja PARAMETRY OBRAZOWANIA

Punkt 77. Czy w przypadku braku możliwości przyłączenia oferowanego urządzenia do zdalnej diagnostyki Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji w okresie gwarancyjnym (pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii) do 48 godzin w dni robocze? Taki czas wynika często z konieczności sprowadzenia części na miejsce instalacji celem podjęcia natychmiastowej próby naprawy przy pierwszej wizycie. Ponadto, taki czas reakcji Zamawiający definiuje w ust. 9 §7 projektu umowy.

Odp. Zamawiający ujednolica zapis: czasu reakcji w okresie do 72 godzin w dni robocze.

Pyt. 92

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 10 USG - Echo serca jezdny

Sekcja PARAMETRY OBRAZOWANIA

Punkt 81. Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zagwarantowaną dostępnością części zamiennych i serwisu pogwarancyjnego przez co najmniej 7 lat od daty sprzedaży urządzenia?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pyt. 93

Dotyczy Pakietu IV Radiologia, poz. 10 USG - Echo serca jezdny

Sekcja PARAMETRY OBRAZOWANIA

Czy w związku z obowiązującymi regulacjami prawnymi dotyczącymi ochrony danych osobowych (RODO) Zamawiający rozważy zawarcie dodatkowej umowy regulującej bezpieczeństwo danych podczas czynności serwisowych wykonywanych w miejscu instalacji bądź zdalnie poprzez sieć komputerową, której wzór będzie przesłany Zamawiającemu w przypadku wyboru złożonej oferty, oraz czy zgodzi się na przyłączenie oferowanych aparatów do sieci szpitalnej z dostępem do sieci zewnętrznej Internet o przepustowości łącza na poziomie min. 512 Kbit/s., co umożliwi to Wykonawcy zdalną diagnostykę i ewentualną naprawę urządzenia? Prosimy też o potwierdzenie, że w takim wypadku zdalna diagnostyka lub naprawa będzie traktowana jako reakcja serwisu na zgłoszenie usterki.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 94

Sekcja Głowica sektorowa, do badań przezklatkowych 2D

Pkt 26 Prawdopodobnie nastąpiła omyłka drukarska i w pozycji tej znalazł się zapis „Jednoczesne obrazowanie w czasie rzeczywistym ruchomych obrazów w trybach 2D/doppler mocy/pw-doppler (triplex)”. W badaniach kardiologicznych nie wykorzystuje się Dopplera mocy. Ponieważ Zamawiający kupuje aparat do badania echa serca, to pożądanym trybem obrazowania dla kardiologii jest: „Jednoczesne obrazowanie w czasie rzeczywistym ruchomych obrazów w trybach 2D/kolor doppler/CW-doppler (triplex)”. Czy tak należy rozumieć zapis specyfikacji?

Odp. Zamawiający koryguje zapis w tej pozycji na następujący: „Jednocześnie obrazowanie w czasie rzeczywistym ruchomych obrazów w trybach 2D/kolor doplex/PW-dopler (triplex), 2 D kolor dopler/CW-dopler triplex.

Pyt. 95

Dotyczy Załącznika nr 3 do SIWZ – Wzór umowy dla Pakietu OITiA, poz. 5 oraz Pakietu IV Radiologia, poz. 9 i 10

§7 ust. 12 Urządzenia, które Wykonawca chce zaoferować w postępowaniu, mogą do przeprowadzenia skutecznej naprawy wymagać sprowadzenia części zamiennych spoza

obszaru Unii Europejskiej, co może skutkować dłuższym czasem oczekiwania ze względu na czynności celne. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy urządzeń wymaganych w pakiecie IV. Poz. 9 i 10, do 5 dni roboczych, oraz wydłużenie terminu dostawy sprzętu zastępczego dla napraw powyżej 5 dni roboczych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pyt. 96

Dotyczy Załącznika nr 3 do SIWZ – Wzór umowy dla Pakietu OITiA, poz. 5 oraz §8 ust. W naszej opinii zaproponowana w par. 8 ust. 1 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 ok. 10% wartości przedmiotu umowy w przypadku odstąpienia. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odp. Zamawiający zmienia zapis § 8 pkt 1 a na następujący – dotyczy wszystkich Pakietów:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w razie:
 - a) opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 2% kwoty brutto od niezrealizowanej części Umowy za każdy dzień opóźnienia
 - e) w przypadku nie usunięcia zgłoszonych nieprawidłowości w przedmiocie umowy w terminie wskazanym w §7 i nie dostarczenia wymaganego sprzętu zamiennego bądź też nie dostarczenia w sytuacji określonej w § 7 nowego dysku w miejsce uszkodzonego – w wysokości 0,5% kwoty brutto naprawianego urządzenia.

Pyt. 97

Pakiet nr II Oddział wewnętrzny

L.p. 5 Bieżnia:

Czy Zamawiający dopuści bieżnię której zakres prędkości wynosi od 0-19,8 km.h?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza rozwiązań nie spełniających minimalnych parametrów.

Pyt. 98

Pakiet nr II Oddział wewnętrzny

L.p. 5 Bieżnia:

Czy Zamawiający dopuści bieżnię której moc silnika wynosi 3 KM?

Odp. Zamawiający dopuści bieżnię której moc silnika wynosi 3 KM.

Pyt. 99

L.p. 6 Cykloergometr wysiłkowy:

Czy Zamawiający dopuści cykloergometr z mechanicznym wspomaganie regulacji siedziska zamiast pneumatycznego?

Oferowane rozwiązanie umożliwi płynną i nie wymagającą wysiłku regulację przy zachowaniu wysokiej dokładności ustawienia.

Odp. Zamawiający dopuści cykloergometr z mechanicznym wspomaganie regulacji.

Pyt. 100

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w dniach roboczych zapisu tj. od pn - pt (w wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy).

Wyjaśniamy, iż serwis Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w określonych godzinach, dlatego też prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

Odp. Zamawiający potwierdza, że poprzez zapis: „dni robocze” należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pyt. 101

Dotyczy ust. 9 § 7 projektu Umowy

Rozumiemy, że Zamawiający ma na myśli czas reakcji serwisu a nie naprawy?

Odp. Zamawiający potwierdza, że ma na myśli czas reakcji serwisu

Pyt. 102

Dotyczy ust. 12 § 7 projektu Umowy

Zwracamy się z prośbą o wyodrębnienie czasu na usunięcie wad i usterek w przypadku braku konieczności sprowadzania części zamiennych i w przypadku sprowadzenia części zamiennych z zagranicy).

Proponujemy termin do 3 dni roboczych (w przypadku braku konieczności sprowadzania części zamiennych) i do 7 dni roboczych (w przypadku sprowadzenia części zamiennych z zagranicy).

Wyjaśniamy, że czas naprawy uzależniony jest od rodzaju uszkodzenia; w przypadku konieczności wymiany części zamiennych która jest sprowadzana od producenta z zagranicy, termin 2 dni roboczych jest nierealny ze względu na czas niezbędny na sprowadzenie (transport) danej części. Natomiast za nieterminową naprawę Wykonawcy grożą kary umowne za każdy dzień opóźnienia.

W związku z tym prosimy o przychylenie się do naszej prośby poprzez uwzględnienie ww. propozycji.

Odp. Zamawiający zgadza się wydłużyć czas usunięcia nieprawidłowości w przedmiocie umowy do maksymalnie 5 dni w dni robocze (od poniedziałku do piątku) w przypadku gdy naprawa nie wymaga sprowadzania części z zagranicy i do maksymalnie 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy

Pyt. 103

Dotyczy ust. 12 § 7 projektu umowy

W nawiązaniu do w/w punktu, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, zapewnienia sprzętu zastępczego, gdyż w przypadku mammografu - urządzenia rentgenodiagnostycznego, montowanego na stałe do podłoża, jest niemożliwe.

Wyjaśniamy, iż dostarczenie aparatu mammograficznego na czas przedłużającej się naprawy, zaledwie ponad 2 dni, w przypadku tak specjalistycznego aparatu jakim jest mammograf, jest niezasadne w krótkim czasie, ze względu na szereg czynności związanych z tym procesem. Najpierw należy zdemontować uszkodzony mammograf, przygotować ponownie pomieszczenie pod instalację zastępczego aparatu, zainstalować go, przeprowadzić kalibrację, ale najważniejsze uruchomić aparat. Uruchomienie aparatu zastępczego jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację tego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, które wynosi do 30 dni, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

Dlatego też, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu zapewnienia sprzętu zastępczego w przypadku mammografu cyfrowego.

Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia aparatu zastępczego w przypadku mammografu, aparatu RTG typu telekomando i aparatu jeźdźnego RTG.

Pyt. 104

W nawiązaniu do ust.1.a) § 8 projektu umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,5% kwoty brutto za każdy dzień opóźnienia w realizacji umowy.

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,5% wartości brutto za każdy dzień zwłoki.

Odp. Zamawiający zmienia zapis na poniższy:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w razie:

- a) Opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 2% kwoty brutto niezrealizowanej części Umowy za każdy dzień opóźnienia.*
- e) w przypadku nie usunięcia zgłoszonych nieprawidłowości w przedmiocie umowy w terminie wskazanym w §7 i nie dostarczenia wymaganego sprzętu zamiennego bądź też nie dostarczenia w sytuacji określonej w § 7 nowego dysku w miejsce uszkodzonego – w wysokości 0,5% kwoty brutto naprawianego urządzenia.*

Pyt. 105

W nawiązaniu do ust.1.b) § 8 projektu umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 10% kwoty brutto za każdy dzień opóźnienia w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w przypadku określonym w ust.1. § 7 projektu umowy.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pyt. 106

W nawiązaniu do ust.1.d) § 8 projektu umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% kwoty brutto za każdy dzień opóźnienia w przypadku nieprzystąpienia do naprawy.

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,2% wartości brutto za każdy dzień zwłoki.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pyt. 107

W nawiązaniu do ust. 1.e) § 8 projektu umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% kwoty brutto za każdy dzień opóźnienia w przypadku nie usunięcia zgłoszonych nieprawidłowości.

- e) w przypadku nie usunięcia zgłoszonych nieprawidłowości w przedmiocie umowy w terminie wskazanym w §7 i nie dostarczenia wymaganego sprzętu zamiennego bądź też nie dostarczenia w sytuacji określonej w § 7 nowego dysku w miejsce uszkodzonego – w wysokości 0,5% kwoty brutto naprawianego urządzenia.*

Pyt. 108

W nawiązaniu do ust.1.f) § 8 projektu umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 20% wynagrodzenia brutto Wykonawcy w przypadku nieuzasadnionego odstąpienia Wykonawcy od umowy.

Odp. Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pyt. 109

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, prosimy o umieszczenie zapisu obciążającego również Zamawiającego karą umowną (w wysokości, jak przewidziana dla Wykonawcy), w przypadku odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn leżących pod stronie Zamawiającego

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pyt. 110

Dotyczy ust.1§ 8 projektu umowy

Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne kary umowne Zamawiający będzie naliczał od wartości części składowych zadania, którego będą ew. dotyczyły?

Odp. Zgodnie z wcześniejszymi odpowiedziami

Pyt. 111

Dotyczy ust.3§ 7 projektu umowy

W nawiązaniu do w/w punktu zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający uznał dokument gwarancyjny co do jakości dostarczonego aparatu wystawiony przez autoryzowanego dystrybutora posiadającego uprawnienia producenta w zakresie serwisowania urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pyt. 112

Dotyczy pkt 135 pakiet IV poz.1

W nawiązaniu do w/w punktu prosimy o niewielką modyfikację zgodnie z zapisami w ust.9 § 7 projektu umowy.

„Odpowiedź serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym i w okresie pogwarancyjnym – do 48 h”

Odp. Zamawiający ujednotolica zapis: „Odpowiedź serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym – do 72 godzin”.

Pyt. 113

Zgodnie z ogłoszonym postępowaniem przetargowym w dniu 28/12/2018 pod nazwą „Zakup sprzętu medycznego dla SPZZOZ w Przasnyszu dla zadania: podniesienie poziomu opieki zdrowotnej w SPZZOZ w Przasnyszu w celu poprawy bezpieczeństwa zdrowotnego pacjenta oraz jakości usług medycznych”.Znak sprawy: SPZZOZ.ZP/79/2018 oraz załączoną do tego postępowania specyfikacją SIWZ pragniemy zauważyć iż niemożliwym jest złożenie oferty przez więcej niż jednego oferenta.

Poniżej zostały wyszczególnione produkty które jasno wskazują na konkretnych producentów wyrobu:

PAKIET II

- Oddział chirurgiczny z pododdziałem urologicznym

poz. 3 Lamp operacyjne 2 szt. – Producent Famed Łódź, model IGNIS 160

poz. 7 Stół operacyjny do zabiegów urologicznych i ginekologicznych 2 szt. - Producent: Famed Żywiec model: stół operacyjny SU-05

- Oddział OITiA

Poz. 4 Łóżko do intensywnej terapii wielofunkcyjne z materacem przeciwośluzynowym - Producent: Famed Żywiec model: łóżko LE-13

- Oddział położniczo-ginekologiczny

Poz. 4 Łóżko porodowe 3 szt. Producent: Famed Żywiec model: łóżko porodowe Freya 2 szt. + stół operacyjny SU-05 1 szt. + lampa operacyjna Producent Famed Łódź, model IGNIS 160

Opisane wymagania techniczne w tabelach wymogów poprzez podanie parametrów oraz cech użytkowych charakterystycznych tylko dla wymienionych powyżej produktów firm Famed Łódź oraz Famed Żywiec uniemożliwiają złożenie konkurencyjnej oraz ważnej nie podlegającej odrzuceniu oferty innym potencjalnym wykonawcom. Na rynku występuje wielu innych dostawców oferujących także stoły operacyjne, lampy operacyjne, łóżka porodowe oraz łóżka do intensywnej terapii o parametrach nie gorszych a niejednokrotnie przewyższających i posiadających większą funkcjonalność niż opisane wyroby w specyfikacji.

Bardzo prosimy o zmianę opisu specyfikacji powyższych produktów tak aby uzyskać możliwość złożenia oferty z produktami podobnymi do opisanych powyżej co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność ofert.

Na podstawie przepisów Ustawy pzp zawarte, w art. 7 ust. 1 – 3, art. 91 ust. 1 a także art. 89 ust. 1 pkt. 2, Ustawodawca zobowiązał Zamawiającego między innymi do traktowania na równych zasadach wszystkich wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.

Jako Wykonawcy ubiegający się również o udzielenie zamówienia publicznego - odpowiadamy także za kontrolę społeczną prawidłowości udzielanych zamówień. Nasza interwencja jest uzasadniona i ma na celu zasygnalizowanie zagrożenia, a Zamawiający powinien przedsięwziąć odpowiednie środki, w celu wyeliminowania ryzyka realizacji umowy niezgodnie z Pzp. i przede wszystkim z interesem Zamawiającego.

Odp. Opisy sprzętu i ich parametry określają minimalne wymagania i takie zapisy zawarte są w tabelach.

Jeżeli firma posiada inny sprzęt o innych parametrach niż przedstawione w tabeli zwraca się z pytaniem do Zamawiającego o ich aprobatę.

Jeżeli oferowany sprzęt posiada inne funkcje równoważne również w tym temacie firma powinna zadać pytanie.

W sytuacji kiedy oferowany sprzęt może nie posiadać którejś z funkcji wymaganej w SIWZ może zwrócić się z pytaniami czy Zamawiający może z niej zrezygnować.

Trudno jest Zamawiającemu być konstruktorem konkretnych urządzeń. Może w teorii zbudować takie urządzenie które jest niedostępne na rynku.

Zamawiający uważa że powyższe wyjaśnienie wyczerpuje problem podniesiony w wystąpieniu.

Z analizy wystąpienia wynika, że nie zawiera ono konkretnych pytań o parametry i funkcje, a tylko stwierdzenie.

Z poważaniem

Dyrektor SPZZOZ
Jerzy Sadowski