



Łomża, dnia 3 kwietnia 2023 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

(dalej: SWZ)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) zwanej dalej Ustawą, **na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezyjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży znak sprawy: ZT-SZP-226/01/ 15 /2023**

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 Ustawy, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

zapytania dotyczące PAKIETU 4 – APARAT USG:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania przetargowego fabrycznie nowego aparatu usg rok produkcji 2022?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pytanie nr 1

Załącznik nr 4 do SWZ, Pakiet 2 – Aparat do znieczulenia, Parametry, L.p. 2

Czy Zamawiający będzie wymagał aparatu do znieczulania fabrycznie nowego, który został wyprodukowany w roku 2023?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 2

Załącznik nr 4 do SWZ, Pakiet 2 – Aparat do znieczulenia

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny, wysokiej klasy aparat do znieczulania o poniższych parametrach?

1	Parametry ogólne
2	Aparat na podstawie jezdnej, hamulce na przynajmniej 2 kołach
3	Fabryczne uchwyty na dwie 10 litrowe butle rezerwowe, reduktory do butli O ₂ i N ₂ O niewbudowane
4	Aparat przystosowany do pracy przy ciśnieniu sieci centralnej dla: O ₂ , N ₂ O, Powietrza od 2,7 kPa x 100
5	Podgrzewany system oddechowy, możliwe wyłączenie/ włączenie podgrzewania przez użytkownika w konfiguracji systemu
6	Awaryjne zasilanie elektryczne całego systemu z wbudowanego akumulatora na co najmniej 100 minut
7	Blat roboczy. Wbudowane, regulowane oświetlenie blatu
8	Szuflada na akcesoria z trwałym zamknięciem (typu: zamek na klucz, blokada mechaniczna); wysokość szuflady pozwala na pionowe ustawienie butelki z anestetykiem wziewnym
9	Prezentacja ciśnień gazów w sieci centralnej i w butlach rezerwowych na ekranie głównym respiratora
11	Elektroniczne przepływomierze dla O ₂ , N ₂ O, Powietrza, możliwa precyzyjna prezentacja przepływu z odczytami liczbowymi i na wirtualnych przepływomierzach.
12	Mechaniczny sumaryczny przepływomierz świeżych gazów
13	Aparat z czujnikami przepływu wdechowym i wydechowym. Czujniki termooanemometryczne (tzw. podgrzewane). Czujniki mogą być sterylizowane parowo
14	Wirtualne przepływomierze prezentowane na ekranie aparatu
15	Aparat przystosowany do prowadzenia znieczulania w technice Low Flow i Minimal Flow
16	Regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie bez konieczności skręcania do minimum

17	Wbudowany przepływomierz O ₂ do niezależnej podaży tlenu przez maskę lub kaniulę donosową, regulacja przepływu co najmniej od 0 do 18 l/min
18	Miejsce aktywne do zamocowania dwóch parowników z zabezpieczeniem przed jednoczesnym dozowaniem dwóch anestetyków. W dostawie parownik Sevofluranu
20	Respirator, tryby wentylacji
21	Ekonomiczny respirator z napędem elektrycznym lub ekonomiczny respirator nie zużywający tlenu do napędu
22	Wentylacja kontrolowana objętościowo
23	Wentylacja kontrolowana ciśnieniowo
24	Wentylacja synchronizowana ze wspomaganie ciśnieniowym oddechów spontanicznych w trybie kontrolowanym objętościowo i w trybie kontrolowanym ciśnieniowo (VCV-SIMV/PS, PCV-SIMV/PS)
25	CPAP/PSV
26	Funkcja Pauzy (zatrzymanie wentylacji kontrolowanej np. na czas odsysania śluzu lub zmiany pozycji pacjenta), prezentacja na ekranie respiratora czasu pozostałego do zakończenia pauzy, czas trwania pauzy regulowany w zakresie do co najmniej 10 min
27	Automatyczne przełączenie na gaz zastępczy: -po zaniku O ₂ na 100 % powietrze -po zaniku N ₂ O na 100 % O ₂ -po zaniku Powietrza na 100% O ₂ we wszystkich przypadkach bieżący przepływ Świeżych Gazów pozostaje stały (nie zmienia się)
28	Awaryjna podaż O ₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego i rozładowanym akumulatorze
29	Regulacje
30	Zakres regulacji częstości oddechowej co najmniej od 4 do 100 odd/min
31	Zakres regulacji plateau co najmniej od 0% do 50%
32	Zakres regulacji I:E co najmniej od 5:1 do 1:5
33	Zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo co najmniej od 10 do 1500 ml

34	Zakres regulacji czułości wyzwalacza przepływowego co najmniej od 0,3 l/min do 15 l/min
35	Ciśnienie wdechowe regulowane w zakresie co najmniej od 10 do 80 hPa (cmH ₂ O)
36	Wspomaganie ciśnieniowe w trybie PSV regulowane w zakresie od 3 cmH ₂ O do co najmniej 60 cmH ₂ O
37	Regulacja czasu narastania ciśnienia w fazie wdechowej (nie dotyczy czasu wdechu), podać zakres
38	Regulacja PEEP w zakresie co najmniej od 2 do 20 hPa (cmH ₂ O); wymagana funkcja WYŁ (OFF)
39	Zmiana częstości oddechowej automatycznie zmienia czas wdechu (Ti) - tzw. blokada I:E, możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika
40	Zmiana nastawy PEEP powoduje automatyczną zmianę ciśnienia Pwdech (różnica pomiędzy PEEP i Pwdech pozostaje stała) możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika
41	Prezentacje
42	Prezentacja krzywych w czasie rzeczywistym: p(t), CO ₂ (t)
43	Funkcja timera (odliczanie do zera od ustawionego czasu) pomocna przy wykonywaniu czynności obwarowanych czasowo, prezentacja na ekranie respiratora
44	Prezentacja ΔVT (różnicy między objętością wdechową a wydechową)
45	Funkcja stopera (odliczanie czasu od zera) pomocna przy kontroli czasu znieczulenia, kontroli czasu; prezentacja na ekranie respiratora
46	Funkcjonalność
47	Kolorowy ekran, o regulowanej jasności i przekątnej minimum 15", sterowanie: ekran dotykowy i pokrętko funkcyjne, ekran wbudowany z przodu aparatu
48	Pola parametrów wyświetlane na ekranie mogą być konfigurowane w czasie pracy, możliwe szybkie dopasowanie rozmieszczenia lub zmiany wyświetlanych parametrów w czasie operacji w zależności od aktualnych wymagań użytkownika
49	Możliwe ustawienie różnych kolorów parametrów, np. ciśnienia - czerwone, objętości - zielone, w celu łatwiejszego odczytu

50	Wyświetlanie ustawionych granic alarmowych obok mierzonego parametru, możliwe wyłączenie tej funkcji
51	Możliwe kontynuowanie wentylacji mechanicznej w przypadku gdy pomiar przepływu ulegnie awarii (uszkodzony czujnik przepływu)
52	Konfiguracja urządzenia może być eksportowana i importowana do/z innych aparatów tej serii
53	Moduł gazowy w aparacie (pomiar w strumieniu bocznym): pomiary i prezentacja wdechowego i wydechowego stężenia: O ₂ (pomiar paramagnetyczny), N ₂ O, CO ₂ , anestetyki (SEV, DES, ISO), automatyczna identyfikacja anestetyku, MAC skorelowany do wieku pacjenta
54	Powrót próbki gazowej do układu oddechowego
55	Eksport do pamięci zewnętrznej USB: widoku ekranu (tzw. PrtScr lub zrzut ekranu), Dziennika (tzw. Rejestr lub Dziennik Zdarzeń lub Logbook, gdzie zapisywane są parametry pracy), wyników Testu
56	Automatyczne wstępne skalkulowanie parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy ciała i/lub wzrostu pacjenta
57	Alarmy
58	Funkcja Autoustawienia alarmów
59	Alarm ciśnienia w drogach oddechowych
60	Alarm objętości minutowej
61	Alarm bezdechu generowany na podstawie analizy przepływu, ciśnienia, CO ₂
62	Alarm stężenia anestetyku wziewnego
63	Alarm braku zasilania w O ₂ , Powietrze, N ₂ O
64	Alarm wykrycia drugiego anestetyku
65	Alarm Niski xMAC. Możliwa dezaktywacja monitorowania xMAC jako zabezpieczenie przed pojawianiem się alarmu Niski xMAC gdy stężenie anestetyku spada pod koniec znieczulania
66	Inne
67	Instrukcja obsługi i użytkowania w języku polskim, wersja drukowana, książkowa – nie dopuszcza się kserokopii
68	Oprogramowanie w języku polskim.

69	Ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, zasilanie ssaka z przyłączy w aparacie, zbiornik na wydzielinę o objętości minimum 700 ml.
70	Dreny do podłączenia O ₂ , N ₂ O i Powietrza o dł. 5m każdy; wtyki typu AGA
71	Dodatkowe gniazda elektryczne, co najmniej 4 szt., zabezpieczone bezpiecznikami
72	Całkowicie automatyczny test główny bez interakcji z użytkownikiem w trakcie trwania procedury
73	Lista kontrolna, czynności do wykonania przed rozpoczęciem testu, prezentowana na ekranie respiratora w formie grafik i tekstu objaśniających poszczególne czynności
74	System ewakuacji gazów, zintegrowany, z niezbędnymi akcesoriami umożliwiającymi podłączenie do odciągu szpitalnego, wskaźnik przepływu ewakuowanych gazów
75	Wymagane akcesoria dodatkowe
76	Zbiornik wielorazowy na wapno, możliwa sterylizacja parowa w temperaturze 134 st. C
77	Jednorazowe układy oddechowe, 25 szt. (worek oddechowy 2 L, długość rur co najmniej 170 cm)
78	Jednorazowe wkłady na wydzielinę z żelazem – 25 szt.
79	Pułapki wodne do modułu gazowego 12 szt.
80	Linie próbkujące 30 szt.
19	W dostawie 6 zbiorników jednorazowych z wapnem sodowanym, objętość pochłaniacza jednorazowego minimum 1200 ml
81	Kardiomonitor do aparatu do znieczulania
82	Monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej przynajmniej 15 cali, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych
83	Wygodne sterowanie monitorem za pomocą stałych przycisków i menu ekranowego w języku polskim. Stale przyciski zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji. Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy – za pomocą pokrętła, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętła.

	Możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego
84	Możliwość wykorzystania monitora do transportu: <ul style="list-style-type: none"> - nie cięższy niż 7,5 kg - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 5 godzin pracy - w komplecie system mocowania monitora, umożliwiające szybkie zdjęcie bez użycia narzędzi i wykorzystanie monitora do transportu pacjenta - monitor jest gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu
85	Chłodzenie bez wentylatora
86	Możliwość dopasowania sposobu wyświetlania parametrów do własnych wymagań. Ilość różnych przebiegów (krzywych) dynamicznych możliwych do jednoczesnego wyświetlenia na ekranie monitora – minimum 8. Dostępny ekran dużych liczb i ekran z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych.
87	Możliwość skonfigurowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania przynajmniej 3 własnych zestawów parametrów pracy monitora
88	Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów przynajmniej z 6 dni, z możliwością przeglądania przynajmniej ostatniej godziny z rozdzielczością lepszą niż 5 sekund
89	Funkcja zapamiętywania krzywych dynamicznych z min. 96 godzin
90	Oprogramowanie realizujące funkcje: <ul style="list-style-type: none"> - kalkulatora lekowego - kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i natlenienia - obliczeń nerkowych
91	Monitor umożliwia wyświetlanie danych z innego monitora pacjenta podłączonego do tej samej sieci, również w przypadku braku lub wyłączenia centrali

92	Monitor wyposażony we wbudowany rejestrator taśmowy, drukujący przynajmniej 3 krzywe dynamiczne
93	Monitor zamocowany na oferowanym aparacie do znieczulania i połączony z nim, wyświetla przebiegi dynamiczne, łącznie z pętlami oddechowymi, oraz wartości liczbowe danych z aparatu.
94	Możliwości monitorowania parametrów
95	Pomiar EKG
96	EKG z analizą arytmii, możliwość pomiaru z 3 elektrod i z 5 elektrod, po podłączeniu odpowiedniego przewodu
97	Zakres pomiarowy przynajmniej: 15-350 uderzeń/minutę
98	Pomiar odchylenia ST
99	Monitorowanie arytmii z rozpoznawaniem przynajmniej 16 różnych arytmii
100	Pomiar saturacji i tętna (SpO2)
101	Pomiar SpO2 algorytmem Nellcor lub równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru, z możliwością stosowania wszystkich czujników z oferty firmy Nellcor
102	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi
103	Pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 8 godzin
104	Możliwość włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie
105	Inwazyjny pomiar ciśnienia
106	Możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego. Możliwość jednoczesnego pomiaru trzech ciśnień
107	Pomiar temperatury
108	Wyświetlanie temperatury T1, T2 i różnicy temperatur
109	Pomiar zwiotczenia

110	<p>Pomiar przewodnictwa nerwowo mięśniowego za pomocą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą czujnika 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji czujnika przed wykonaniem pomiaru. Dopuszczalny pomiar za pomocą dodatkowego monitora.</p> <p>Dostępne metody stymulacji, przynajmniej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Train Of Four, obliczanie T1/T4 i Tref/T4 - TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów - Tetanus 50 Hz - Single Twitch
111	Wymagane akcesoria pomiarowe
112	Przewód EKG do podłączenia 3 elektrod
113	Czujnik SpO2 dla dorosłych z przewodem przedłużającym
114	Wąż do podłączenia mankietów do pomiaru ciśnienia i mankiet pomiarowy dla dorosłych
115	Czujnik temperatury skóry
116	Akcesoria do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną przynajmniej w 1 torze
117	Akcesoria do pomiaru NMT dla dorosłych

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 3

Załącznik nr 6 do SWZ Wzór umowy

§ 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 4

Załącznik nr 6 do SWZ Wzór umowy

§ 6 ust. 1

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- lit. b) z 1% do 0,2%?
- lit. c) z 1% do 0,2%?
- lit. d) z 1% do 0,2%?
- lit. e) z 1% do 0,2%?
- lit. f) z 500 zł do 0,2% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

§ 6 ust. 2

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych z 20 % do 10 %.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 3

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - ZAŁĄCZNIK NR 4DO SWZ – ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO –ILOŚCIOWE I PARAMETRY WYMAGANE

Pakiet 3 – KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA (bez ramienia) – 2 szt

Pytanie nr 1 – pkt 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poziomej głowicy zasilającej o wymiarach 274 x 780 x 262 mm (wys. x szer. x gł.)

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 2 – pkt 7 i 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie głowicy, w której zainstalowane są min. 2 rury montażowe w kolorze szarym do mocowania wyposażenia kolumny (wysięgników, półek, uchwytów itp.).

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 3 – pkt 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie punktu poboru gazów medycznych i próżni na 2 ściankach głowicy zasilającej.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 4 – pkt 10

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że będzie oczekiwał gniazd gazowych takich samych jak zainstalowane na innych oddziałach szpitala w celu kompatybilności urządzeń ogólnodostępne gniazda wyprodukowane przez firmę Greggersen.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 5 – pkt 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego jakim jest możliwość zainstalowania gniazd na 2 ściankach głowicy zasilającej.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 6 – pkt 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolumn z panelami instalacyjnymi kolumn wykonanymi z aluminium malowanym proszkowo z powłoką antybakteryjną.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 7 – pkt 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szyny mocowanej do przedniej lub tylnej ściany głowicy.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 8 – pkt 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolumny z półkami o szerokości 480 mm i głębokości 530 mm.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 9 – pkt 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oburęcznych uchwytów do manewrowania kolumną (obrotu) mocowanych do krawędzi półki. Wygodniejsze rozwiązanie i łatwiejszy dostęp do uchwytów.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pakiet 3 – KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA (z ramieniem) – 3 szt

Pytanie nr 1 – pkt 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolumny z ramieniem o przekroju przypominającym kształt prostokąta zaokrąglonymi bocznymi krawędziami. W warunkach reżimu bloku operacyjnego przedstawiony parametr nie ma znaczenia klinicznego.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 2 – pkt 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poziomej głowicy zasilającej o wymiarach 274 x 780 x 262 mm (wys. x szer. x gł.)

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 3 – pkt 10 i 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie głowicy, w której zainstalowane są min. 2 rury montażowe w kolorze szarym do mocowania wyposażenia kolumny (wysięgników, półek, uchwytów itp.).

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 4 – pkt 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie punktu poboru gazów medycznych i próżni na 2 ściankach głowicy zasilającej.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 5 – pkt 13

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że będzie oczekiwał gniazd gazowych takich samych jak zainstalowane na innych oddziałach szpitala w celu kompatybilności urządzeń ogólnodostępne gniazda wyprodukowane przez firmę Greggersen.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 6 – pkt 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego jakim jest możliwość zainstalowania gniazd na 2 ściankach głowicy zasilającej. Oferowane rozwiązanie zapewnia dostęp do gniazd z każdej strony kolumny.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 7 – pkt 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolumn z panelami instalacyjnymi kolumn wykonanymi z aluminium malowanym proszkowo z powłoką antybakteryjną.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 8 – pkt 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szyny montażowej mocowanej do przedniej lub tylnej ściany głowicy.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 9 – pkt 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolumny z półkami o szerokości 480 mm i głębokości 530 mm.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 10 – pkt 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oburęcznych uchwytów do manewrowania kolumną (obrotu) mocowanych do krawędzi półki. Wygodniejsze rozwiązanie i łatwiejszy dostęp do uchwytów.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytania dotyczące warunków montażu**Pytanie nr 1**

Prosimy o podanie rodzaju stropu w miejscu montażu kolumn.

Odpowiedź

Strop Ackermana.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający posiada doprowadzone lub ma przewidziane przewody zasilające do miejsca montażu kolumn?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający posiada doprowadzone przewody zasilające w miejscu montażu.

Pytanie nr 3

Czy w przypadku potrzeby wzmocnień stropu w miejscu montażu kolumn Zamawiający wykona je na własny koszt?

Odpowiedź

Koszt wzmocnień stropu ponosi Wykonawca.

Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o podanie odległości od podłogi do stropu oraz ewentualnie sufitu podwieszanego w miejscu montażu kolumn.

Odpowiedź

Odległość w miejscu montażu kolumn od podłogi do stropu wynosi 320 cm.

Dotyczy projektowanych postanowień umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych wynikających z § 6 ust. 1 b-i na 0,5% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 4

Załącznik nr 5 – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia:

1. Pkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie wymaganego czasu reakcji: przyjęcie zgłoszenia - podjęcie naprawy do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

2. Pkt 3 Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, przestoje urządzeń z uwagi na czynności serwisowe lub naprawy zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas przestoju urządzeń które zapewne nastąpią, ale o czas przestoju w wyniku przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci: „Liczba dni przestoju urządzenia przedłużająca termin gwarancji:

„Przestój urządzenia będący wynikiem naprawy lub serwisu wydłużający się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Wzór umowy:

3. Par. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 2 do 8 tygodni od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

4. Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 45 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

5. Par. 6 ust. 1 pkt b) – e) oraz g) W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

6. Par. 6 ust. 1 pkt h) – i) W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy stwierdzony przypadek. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

7. Par. 6¹ ust. 1 Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania, uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

8. Par. 61 ust. 1 Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urzędów 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, Wykonawca proponuje dodanie zdania kolejnego do § 61 ust. 1 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne 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 – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, 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. Proponujemy więc dodanie zdania kolejnego o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

9. Par. 61 ust. 5 Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów po trzech uprzednich naprawach tej samej części / modułu.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Par 7 ust. 3. Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze stron, w związku z czym prosimy Zamawiającego o zastąpienie obecnego brzmienia Par. 7 ust. 3 następującym: „Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin nie krótszy niż 30 dniowy.”

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie do umowy: Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany

epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 5

1. Dotyczy załącznika nr 6 do SWZ – Wzór umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych z 1% do 0,5% ora z 10% do 5%?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

2. Dotyczy załącznika nr 6 do SWZ – Wzór umowy § 6¹ ust. 3

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie następującego brzmienia § 6¹ ust. 3:

„Sprzedawca, w ramach rękojmi zobowiązany jest wymienić aparaturę medyczną wadliwą na wolną od wad lub usunąć wadę bez nadmiernych niedogodności dla Kupującego, jednakże w terminie nie dłuższym niż 7 dni w ślad za pozytywnie rozpatrzoną reklamacją. Po bezskutecznym upływie terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Kupujący uprawniony będzie do zlecenia usunięcia wady lub wymiany rzeczy na wolną od wad na koszt Sprzedawcy podmiotowi trzeciemu. Czas na rozpatrzenie 3 dni od złożenia.”

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

3. Dotyczy załącznika nr 6 do SWZ – Wzór umowy § 6¹ ust. 4a

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie następującego brzmienia § 6¹ ust. 4a:

„Sprzedawca może wstawić urządzenie zastępcze na czas usunięcia wady. W takim przypadku Kupujący odstąpi od uprawnienia wynikającego z ust. 4 zdanie II.”

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

4. Dotyczy załącznika nr 6 do SWZ – Wzór umowy § 6¹ ust. 4

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie następującego brzmienia § 6¹ ust. 4:

„Jeżeli Kupujący w ramach rękojmi zażąda wymiany aparatury medycznej, usunięcia wady aparatury medycznej albo złoży Sprzedawcy oświadczenie o obniżeniu ceny określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 14 dni od złożenia oświadczenia, uważa się, że żądanie to uznał za uzasadnione.”

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

5. Dotyczy załącznika nr 6 do SWZ – Wzór umowy § 7 ust. 2 a)

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie następującego brzmienia § 7 ust. 2 a):

„a) dwukrotnej zwłoki Sprzedawcy w spełnieniu świadczenia wynikającej z udzielonej gwarancji albo rękojmi lub jednokrotnej takiej zwłoki, która to przekracza 4 dni, a Wykonawca nie dostarczył urządzenia zastępczego.”

Odpowiedź

Zgodnie z treścią SWZ.

6. Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Zestawienie asortymentowo-ilościowe i parametry wymagane – pakiet nr 1

Czy Zamawiający będzie wymagał aby urządzenie było zintegrowane z systemem archiwizacji szpitalnej PACS? Proszę o informację kto ponosi koszty licencji do PACS oraz jaki okres wsparcia będzie ewentualnie wymagany?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby urządzenie było zintegrowane z systemem PACS.

Koszty integracji ponosi Wykonawca. Okres wsparcia 12 miesięcy.

Dyrektor
Szpitala Wojewódzkiego
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
w Łomży

Jarosław Pokoleńczuk

