



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz z budżetu państwa w ramach Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020. Nr: RPWP.09.01.01-30-0001/19.

L. dz. DZP- 544 /22

Poznań, dnia 28.07.2022 r.

**Wszyscy Wykonawcy
- platforma zakupowa**

Dotyczy: PN-59/22 postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawa urządzeń medycznych i laboratoryjnych przeznaczonych do Kliniki Hematologii, Onkologii i Transplantologii Pediatricznej w Szpitalu Klinicznym im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu z podziałem na 8 części.**

W związku z pytaniami dotyczącymi prowadzonego postępowania, Zamawiający, zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) udziela odpowiedzi:

Pytanie 12:

Procesor tkankowy – 1 sztuka – poz. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego 3 stacje parafinowe wykonane z aluminium z podwójną ścianką dla zapewnienia najwyższej stabilizacji temperaturowej dla parafiny. Zaproponowane rozwiązanie jest pod kątem stabilności temperaturowych lepsze niż wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 13:

Procesor tkankowy – 1 sztuka – poz. 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego pojemniki na odczynniki wykonane z wysokoodpornego tworzywa poliacetalowego (POM) z uchwyty, odpornymi na rozpuszczalniki oraz mycie w zmywarkach. Stosowanie pojemników wykonanych z POM jest bezpieczniejszym dla Użytkownika rozwiązaniem ze względu brak możliwości potłuczenia go podczas przenoszenia z niebezpiecznym dla zdrowia odczynnikiem lub podczas mycia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 14:

Procesor tkankowy – 1 sztuka – poz. 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w dwa aluminiowe koszyki na preparaty o pojemności maksymalnie 120 kasetek każdy z możliwością przeprowadzenia jednocześnie maksimum 240 kasetek z preparatami. Zaproponowane rozwiązanie jest lepsze od wymaganego i pozwala na przeprowadzenie w jednym cyklu wymaganej przez Zamawiającego ilości kasetek 200 szt. ale jednocześnie pozwala zwiększyć przepustowość do 240 szt. w przypadku gdyby taka potrzeba się pojawiła.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 15:

Procesor tkankowy – 1 sztuka – poz. 22

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania procesora tkankowego wyposażonego w przezroczystą obudowę ze szkła akrylowego z własnymi przesuwными drzwiczkami dla łatwego dostępu do stacji z odczynnikami (obudowa obejmująca wszystkie stacje, kopułę z koszami na kasetki – gwarantującą zamknięcie przestrzeni roboczej z odczynnikami), wykonaną przez producenta urządzenia gwarantując pełną kompatybilność z procesorem i zabezpieczającą Użytkownika przed szkodliwymi oparami takimi jak ksylen, alkohol czy kancerogenna formalina?

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż procesory typu karuzelowego w momencie podnoszenia kopuły utrzymującej kosze transportowe z materiałem tkankowym pozwalają na parowanie niebezpiecznych i szkodliwych dla zdrowia odczynników poprzez otwartą przestrzeń nad stacjami. Dodatkowo Zamawiający wymaga systemu odciągu oparów powstałych w wyniku ich parowania z filtrem węglowym. System filtracji działa wydajnie jedynie w przypadku zamknięcia przestrzeni w której znajdują się stacje odczynnikowe. Stosowanie obudowy, szczególnie w połączeniu z systemem odciągu oparów, w bardzo wydajny sposób ogranicza ekspozycję osób obsługujących urządzenie na działanie szkodliwych oparów odczynnikowych.

Odpowiedź:

Zamawiający mając na uwadze zdrowie pracowników oczekuje urządzenia, które maksymalnie obniży możliwość wydostawania się szkodliwych oparów na zewnątrz urządzenia. W związku z tym wykorzystuje wszystkie dostępne możliwości technologiczne obecne na rynku urządzeń, żeby maksymalnie zadbać o ochronę zdrowia dla pracowników laboratorium.

Wymagane przez zamawiającego urządzenie powinno posiadać zarówno osłony jak i system odciągu szkodliwych oparów. Podczas unoszenia pokrywy osłony powinny mieć zapas wystarczający do utrzymania szczelności urządzenia.

Pytanie 16:

Procesor tkankowy – 1 sztuka – poz. 26

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego wyposażonego w 2 zapasowe pojemniki na odczynniki wykonane z wysokoodpornego tworzywa poliacetalowego (POM) z uchwytemi, odpornymi na rozpuszczalniki oraz mycie w zmywarkach. Stosowanie pojemników wykonanych z POM jest bezpieczniejszym dla Użytkownika rozwiązaniem ze względu na brak możliwości potłuczenia go podczas przenoszenia z niebezpiecznym dla zdrowia odczynnikiem lub podczas mycia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 17:

Procesor tkankowy – 1 sztuka – poz. 28

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora tkankowego o wymiarach: 850 x 850 x 750 (szerokość x głębokość x wysokość / mm).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 18:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu wyposażonego w bardzo wydajny system kompensacji zapewniający bardzo lekkie i płynne działanie koła napędowego (wyposażonego

w przeciwwagę) bez konieczności regulacji siły jego działania. Proponowane przez nas rozwiązanie zapewnia najwyższy komfort pracy Operatorowi

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 19:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 8

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o parametrze równoważnym – mikrotom z precyzyjną zmianą przestrzenną położenia głowicy z preparatem w osi X i Y o 8 stopni ze wskazaniem położenia 0/0 stopni. Wskazanie zmian położenia co 2 stopnie nie przekłada się na dodatkowe korzyści użytkowe

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 20:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 12

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z możliwością cięcia w trybie pełnego obrotu bez rozwiązania polegającego na cięciu kołyskowym. Cięcie w trybie pełnego obrotu jest najczęściej stosowaną praktyką podczas cięcia

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 21:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 13

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z lepszy bardziej precyzyjnym zakresem cięcia niż wymagany:

Od 1-10 μm co 1,0 μm

Od 10 – 20 μm co 2,0 μm

Od 20 – 60 μm co 5,0 μm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 22:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 15

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu wyposażonego w automatyczną funkcję cichej retrakcji podczas ruchu powrotnego głowicy mikrotomu zapewniającą najwyższy komfort oraz precyzję cięcia bez możliwości jej wyłączenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 23:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 16

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z możliwością wyboru kierunku cięcia na etapie składania zamówienia bez możliwości jej dowolnego przełączania podczas pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 24:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 19

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie mikrotomu z zakresem powierzchni cięcia 60 mm przy użyciu retrakcji bez możliwości jej wyłączenia, a co za tym idzie zmiany zakresu powierzchni cięcia. Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż retrakcja jest niezbędna do uzyskania dobrej jakości skrawka, zatem jej wyłączenie jest bezzasadne. Dodatkowo wartość zakresu powierzchni cięcia 60 mm jest optymalna przy pracy nawet z bardzo dużymi materiałami.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie 25:

Mikrotom rotacyjny z wyposażeniem – 1 sztuka – poz. 21

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody a zaproponowanie mikrotomu z dużą powierzchnią górną z wyprofilowanym wgłębieniem dedykowanym na akcesoria.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dot.: Część nr 7

Stanowisko do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych pacjenta 0-18 lat

Pytanie 26:

Ad. 5

Czy Zamawiający dopuści aparat bez transformatora separacyjnego, który nie musi być zainstalowany w naszym aparacie oraz z gniazdami elektrycznymi zabezpieczonymi standardowymi bezpiecznikami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27:

Ad. 10

Czy Zamawiający, który wymaga aparatu z mieszalnikiem elektronicznym (pkt 14 SWZ) dopuszcza rozwiązanie typowe dla tego typu aparatów czyli mieszalnik elektroniczny, prezentację tzw wirtualnych przepływomierzy na ekranie aparatu, regulację %O₂ i przepływu świeżych gazów. Pragniemy zwrócić uwagę, że mieszalnik elektroniczny nie wymaga oddzielnego ustawiania przepływów poszczególnych gazów na oddzielnych przepływomierzach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 28:

Ad. 22

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości podłączenia układów bezzastawkowych? Ten sposób wentylacji ręcznej wobec możliwości technicznych aktualnie oferowanych aparatów jest bardzo rzadko wykorzystywany. Należy wziąć pod uwagę także aspekt ekonomiczny, dodatkowo poniesiony koszt za funkcjonalność, która rzadko lub nigdy nie będzie użyta nie jest optymalnym rozwiązaniem.

Prosimy o dopuszczenie aparatu bez tej funkcjonalności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 29:

Ad. 24

Czy zamawiający dopuści pochłaniacz dwutlenku węgla, wielokrotnego użytku, o budowie przeziernej i pojemności 1,5 l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 30:

Ad. 26

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie gdzie w czasie znieczulania można wymienić zbiorniki jednorazowe i nie powoduje to rozszczelnienia układu, natomiast wymiana zbiornika wielorazowego może spowodować nieszczelność?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 31:

Ad. 29

Prosimy o precyzyjne określenie czego oczekuje Zamawiający. Czy układ oddechowy oznacza tak jak to opisano „kasetę”, czyli jakiś dowolny element nazwany „kasetą”, czy chodzi o wszystkie elementy które mają styczność z mieszaniną oddechową pacjenta, miech, osłona miecha jeśli występuje, czujniki przepływu, zastawki wdechowa i wydechowa i obudowę systemu oddechowego – czyli kompletny system oddechowy.

Jeśli Zamawiający nie jest w stanie w sposób jednoznaczny określić czego oczekuje prosimy o wykreślenie tego punktu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający, jako kasetę określił część układu oddechowego zawierającą wszystkie elementy nadające się do sterylizacji w autoklawie.

Pytanie 32:

Ad. 32

Czy w oczekiwanych w pkt 32 i 33 trybach wentylacji wymagana jest także obecność wspomaganie ciśnieniowego oddechów pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33:

Ad. 37

Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcji, wyposażony jednak w możliwość jednoczesnego podwyższania lub obniżania ciśnienia PEEP i P_{insp} (funkcja tzw link PEEP i P_{insp}) i obserwowania jaka objętość jest wynikiem tych regulacji co wynikowo daje taki sam rezultat.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 34:

Ad. 38

Prosimy o potwierdzenie, że przełączanie trybów na zasadzie wybierz tryb potwierdź wybór, dokonywanych na panelu respiratora (ekran respiratora, pokrętko funkcyjne ekranu respiratora) spełnia oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający potwierdza wymaganie, aby przełączanie wentylacji ręcznej na mechaniczną i wentylacji mechanicznej na ręczną odbywało się za pomocą przełącznika lub ekranu dotykowego.

Pytanie 35:

Ad. 61

Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem respiratora wbudowanym trwale w panel przedni aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36:

Ad. 72

Czy Zamawiający dopuści aparat z jednym złączem na parownik, co jednocześnie nie wymaga zabezpieczenia przed podaniem dwóch środków jednocześnie wymaganego w pkt 73 SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 37:

Ad. 77

Ponieważ producenci różnie określają swoje funkcje prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści także aparat z Dziennikiem Zdarzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 38:

Ad. 155

Czy Zamawiający uzna za równoważne zapisy zawarte w Instrukcji Obsługi urządzenia. Instrukcja obsługi zawiera dane techniczne aparatu, warunki pracy, warunki przechowywania, warunki zasilania, schematy, informacje na temat przygotowania urządzenia, prowadzenia konserwacji itp?

Czy też Zamawiający koniecznie oczekuje tzw. wyciągu z Instrukcji Obsługi.

Należy zaznaczyć, że urządzenia dopuszczone do obrotu na terenie EU, a zwłaszcza urządzenia medyczne wszelkie informacje dotyczące bezpieczeństwa mają zawarte w Instrukcjach Obsługi. DTR jest wymagana dla urządzeń nieoznaczonych znakiem CE i głównie dotyczy urządzeń przemysłowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga instrukcji obsługi urządzeń. Dokładne wyjaśnienie w uwadze poniżej:

Uwaga: DTR lub instrukcja obsługi lub inny dokument lub dokumenty, zawierający informacje: dane techniczne aparatu, warunki pracy, warunki przechowywania, warunki zasilania, schematy, przygotowanie do pracy, obsługa, testowanie, wykaz najczęstszych usterek i sposób postępowania, prowadzenia konserwacji, czyszczenia, sterylizacji, dezynfekcji, wykaz materiałów eksploatacyjnych, ewentualne inne dodatkowe informacje; w języku polskim i angielskim w formie pisemnej (papierowej i elektronicznej w formacie PDF)

Pytanie 39:

Załącznik nr 1 Umowa

§4 ust. 3

Uprzejmie proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 10% wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy w tym zakresie.

Pytanie 40:

Pytanie dot. terminu realizacji przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin realizacji przedmiotu zamówienia do 22 tygodni?

Uzasadnienie: obecna ogólnoswiatowa sytuacja geopolityczna powodująca zawirowania w łańcuchu dostaw kluczowych komponentów do produkcji wyrobów medycznych uniemożliwia realizację zamówienia w tak krótkim czasie jaki został wskazany w SWZ. Uprzejmie proszę o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do zaproponowanego powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji.

Pytania do Części nr 3: Pielęgniarska stacja centralnego monitorowania funkcji życiowych (2 sztuki) kompatybilna z 5 kardiomonitorem transportowymi oraz z 1 kardiomonitorem neonatologiczno – pediatrycznym:

Pytanie 41:

Kardiomonitor: Prosimy o wyjaśnienie do czego mają być zamontowane oferowane kardiomonytory: do ściany, kolumny lub mostu Medycznego, na wózku, a w przypadku kolumn i mostów prosimy o podanie ich producenta i modelu co umożliwi wycenę i dostawę odpowiednich uchwytów montażowych.

Odpowiedź:

Kardiomonytory maja być zamontowane do ściany .

Pytanie 42:

Pkt. 25 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia pomiaru kapnografii na każde stanowisko, umożliwiającego monitorowanie CO2 zarówno stacjonarnie jak i w trakcie transportu.

Odpowiedź:

Zamawiający, podtrzymuje zapisy SWZ i potwierdza wymaganie dostarczenia pomiaru kapnografii na każde stanowisko.

Pytanie 43:

Saturacja (SpO2)x2 na monitor: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia 2 kanałów pomiarowych saturacji na każdym stanowisku. Zwracamy uwagę na fakt, iż pomiar taki realizowany jest wyłącznie w oddziałach intensywnej terapii noworodków o najwyższym poziomie referencyjności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia 2 kanałów pomiarowych saturacji na każdym stanowisku. Zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 44:

Pkt. 56 Uprzejmie prosimy o podanie producenta i modelu wykorzystywanych przetworników ciśnienia, co pozwoli na wycenę i dostawę odpowiednich, kompatybilnych przewodów podłączeniowych.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada przetworniki firmy Edwards.

Pytanie 45:

Pkt. 60 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający rozbudowę o podłączanie i wyświetlanie danych z innych urządzeń (respiratorów, monitorów rzutu serca, aparatów do znieczulania, itp.) oraz o podłączanie pomp infuzyjnych w celu przesyłania danych do systemów szpitalnych? Z punktu widzenia klinicznego nagromadzenie dużej liczby informacji z różnych urządzeń medycznych na ekranie kardiomonitora nie ma uzasadnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 46:

Pkt. 75 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dysponuje w obrębie oddziału, na który ma trafić przedmiotowy kardiomonitor, szpitalną siecią bezprzewodową w standardzie IEEE 802.11a/b/g/n, którą wykonawca może wykorzystać do połączenia kardiomonitora z centralą?

Odpowiedź:

Zamawiający dysponuje siecią bezprzewodową wykonaną na osprzęcie firmy Aruba

Pytanie 47:

Pkt. 87 Czy Zamawiający dopuści system monitorowania z możliwością integracji z systemami zewnętrznymi i wspierającej standard HL7 (różne wersje) przez rozbudowę o dedykowany serwer komunikacyjny oraz w standardzie DICOM 3.0 w zakresie danych kardiologicznych, za pośrednictwem rozbudowy o system zarządzania danymi kardiologicznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby standard DICOM opierał się o system rozbudowy monitora.

Pytanie 48:

Pkt. 89. Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi punktu 89. kardiomonitor, w którym możliwość rozbudowy o bezprzewodowe połączenie z siecią monitorowania realizowana jest przez moduł transportowy i możliwa będzie w kolejnych wersjach oprogramowania?

Odpowiedź:

Zamawiający, podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający jasno określił, iż urządzenia mają mieć taką możliwość. Dotyczy to zarówno modułu transportowego jak monitora. Zamawiający nie dopuszcza urządzeń które na dzień składania ofert nie mogą spełnić tego wymogu

Pytania do Części nr 7: Stanowisko do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych pacjenta w przedziale wieku 0-18 lat – 1 sztuka:

Pytanie 49:

Pkt. 155 Ze względu na specyfikę urządzenia medycznego, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisu poprzez modyfikację: DTR przeznaczona dla Użytkownika, w języku polskim i angielskim w formie pisemnej i elektronicznej (PDF).

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganej dokumentacji

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie o termin realizacji:

Pytanie 50:

Czy w zakresie części nr 3 oraz części nr 7 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 16 tygodni od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy.

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 51:

Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu, tak aby Wykonawca powiadomił Zamawiającego o dokładnym terminie realizacji umowy z wyprzedzeniem co najmniej 3 dniowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

Pytanie 52:

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 2

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:

a. 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:

Kwestie zakresu gwarancji regulują przepisy kodeksu cywilnego. Brak potrzeby wprowadzania dodatkowych zapisów. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53:

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację terminu podjęcia naprawy przedmiotu umowy na maksymalnie 2 dni robocze (od poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na 2 dni robocze.

Pytanie 54:

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację terminu na wykonanie naprawy gwarancyjnej na: 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na 5 dni roboczych.

Pytanie 55:

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 13

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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu umowy: „W przypadku niewykonania przez Wykonawcę obowiązków gwarancyjnych, Zamawiający ma prawo zlecić ich usunięcie innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt i ryzyko Wykonawcy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu projektu umowy.

Pytanie 56:

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu projektu umowy.

Pytanie 57:

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. Ppkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu projektu umowy.

Pytanie 58:

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość naliczonych kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wartości wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu projektu umowy.

Pytanie 59:

Dotyczy wzoru umowy § 5

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

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu projektu umowy.

Pytanie 60:

Dotyczy wzoru umowy

W związku z dynamicznie rozwijającą się sytuacją na świecie oraz w kraju, proponujemy dodanie następującego paragrafu do umowy:

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:

Wpływ COVID-19 na wykonywanie umowy reguluje ustawa z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 2095 z późn. zm.), natomiast siłą wyższą reguluje kodeks cywilny. Brak jest zatem potrzeby wprowadzania dodatkowych zapisów do umowy. Zamawiający nie wyraża zgody za zmianę zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 61:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności na 60 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na płatność 60 dni.

Pytanie 62:

Dotyczy wzoru umowy par. 2 ust. 10

Ze względu na specyfikę urządzenia medycznego, które składa się z kilku niezależnie działających części, elementów, podzespołów, wnioskujemy o zmianę w/w ustępu na:

*”10. Jeżeli w okresie objętym gwarancją ujawnią się wady fizyczne **jakiegokolwiek elementu** przedmiotu umowy, które nie kwalifikują się do usunięcia, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia nowego **elementu***

przedmiotu umowy wolnego od wad, o identycznych parametrach i właściwościach technicznych, chyba że z przyczyn technicznych konieczne jest dostarczenie nowego przedmiotu umowy".

Odpowiedź:

Zamawiający akceptuje propozycję wykonawcy i zmienia treść §2 ust. 10 projektu umowy i nadaje mu brzmienie: "Jeżeli w okresie objętym gwarancją ujawnią się wady fizyczne jakiegokolwiek elementu przedmiotu umowy, które nie kwalifikują się do usunięcia, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia nowego elementu przedmiotu umowy wolnego od wad, o identycznych parametrach i właściwościach technicznych, chyba że z przyczyn technicznych konieczne jest dostarczenie nowego przedmiotu umowy".

DOTYCZY CZĘŚCI NR 7 ZAŁĄCZNIKA nr 3.7 Opis przedmiotu zamówienia: Stanowisko do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych pacjenta w przedziale wieku 0 – 18 lat – 1 sztuka

Pytanie 63:

Pkt 80, 81 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania do 8 krzywych oraz ze sterowaniem poprzez ekran dotykowy bez pokrętła?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści (nie wymaga) kardiomonitor z możliwością wyświetlania do 8 krzywych, pozostałe parametry bez zmian

Pytanie 64:

Pkt 85, Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem transportowym o przekątnej min. 6,1", co jest minimalnym odstępstwem od wymagań Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści (nie wymaga) kardiomonitor z modulem transportowym o przekątnej min. 6,1".

Pytanie 65:

Pkt 92, Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem transportowym, który w transporcie może monitorować wymagane parametry z założeniem, że jest 1 kanał temperatury a drugi kanał, etCO2 może być w podłączonych modułach rozszerzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, nie wymaga.

Pytanie 66:

Pkt 111, Czy Zamawiający potwierdzi, że wymaga algorytmu odpornego na niską perfuzję i artefakty ruchowe tj. algorytmu Masimo SET?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wskazuje konkretnego rozwiązania i dopuszcza wszystkie algorytmy odporne na niską perfuzję i artefakty ruchowe

Pytanie 67:

Pkt 124, 125, Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury w 1 kanale z możliwością rozbudowy o drugi kanał i wyświetlanie różnicy temperatur?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 68:

Pkt 128, Prosimy o wyjaśnienie ile kanałów ciśnienia krwawego ma mierzyć wymagany kardiomonitor?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga min. dwa kanały z możliwością rozbudowy o cztery kanały.

Pytanie 69:

Pkt 133, 136, Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem NMT, w którym pomiar odbywa się za pomocą czujnika akcelerometrycznego mocowanego na dłoni/kciuku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 70:

Pkt 150, Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią trendów z 48h bez możliwości rozbudowy o pamięć z 72 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 71:

Pkt 154, Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, aby kardiomonitor nie był tego samego producenta co aparat do znieczulania, co umożliwi Zamawiającemu otrzymanie znacznie szerszego zakresu ofert niż w przypadku obecnego wymogu? Serwis obu urządzeń w Polsce.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ ze względów obsługowych, serwisowych i przyszłej rozbudowy.

Pytanie 72:

Pkt 141, Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany pomiar bólu / stresu operacyjnego mógł być wykorzystywany przy pracy z pacjentami różnego wieku w tym dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 73:

Pkt 141, Czy Zamawiający dopuści alternatywne urządzenie zewnętrzne z pomiarem bólu inne niż technologia ANI?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i określił dwa alternatywne rozwiązania.

DOTYCZY CZĘŚĆ NR 3 ZAŁĄCZNIKA NR 3.3 Opis przedmiotu zamówienia: Pielęgniarska stacja centralnego monitorowania funkcji życiowych (2 sztuki) kompatybilna z 5 kardiomonitorami transportowymi oraz z 1 kardiomonitorem neonatologiczno – pediatrycznym

Pytanie 74:

Pkt 6, Czy Zamawiający dopuści nowoczesny system monitorowania pacjenta wyposażony w bezramkowy ekran dotykowy nie posiadający pokrętleń co pozwala na łatwiejsze czyszczenie i zachowanie lepszych parametrów higienicznych na tak szczególnym oddziale jak hematologia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, dostarczenia kardiomonitorów wyposażonych w bezramkowy ekran dotykowy pozwalający na łatwiejsze czyszczenie i zachowanie lepszych parametrów higienicznych, pozostałe parametry bez zmian

Pytanie 75:

Pkt 23, Czy Zamawiający zaakceptuje, aby na całe zamówienie dostarczane były 2 uchwyty mocujące moduł transportowy do ramy łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 76:

Pkt 40, Czy Zamawiający zaakceptuje, aby na całość zamówienia dostarczany był 1 dodatkowy moduł do pomiaru saturacji umożliwiający pomiar z 2 miejsc u jednego pacjenta, który byłby wykorzystywany w kardiomonitorze neonatologiczno-pediatrycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 77:

Pkt 75, Czy kardiomonitor neonatologiczno-pediatryczny ma także obsługiwać moduły transportowe wymagane w tym postępowaniu? Obecnie nie ma takiego wymogu, co może doprowadzić do złożenia oferty na kardiomonitor dużo niższej klasy i o mniejszych możliwościach?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wymaga kompatybilności.

Pytanie 78:

Pkt 75, Czy Zamawiający zaakceptuje, aby komunikacja odbywała się po kablu LAN? Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody to prosimy o informację czy oddział posiada sieć wifi i użyczy tej sieci do komunikacji kardiomonitora z centralą? W przypadku odmowy prosimy o wskazanie obszaru, który ma zostać objęty siecią wifi oraz załączenie planu oddziału.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody aby komunikacja odbywała się po kablu LAN. Szpital posiada sieć Wi-Fi firmy Aruba i użyczy jej do komunikacji kardiomonitora z centralą.

Pytanie 79:

Pkt 77, Czy Zamawiający wymaga dwóch oddzielnych central czy ma na myśli centralę i drugą stację roboczą prezentującą dane z centrali głównej? Jeżeli Zamawiający wymaga dwóch oddzielnych central to prosimy o wskazanie które kardiomonitora będą się łączyły z daną centralą celem ustalenia ilości licencji per centrala.

Odpowiedź:

Zamawiający, wymaga 2 oddzielnych centrali na 2 różne oddziały. W tym:

- w pierwszym oddziale przyłączenie do centrali monitorującej: 2 kardiomonitora transportowe 1 kardiomonitor neonatologiczno – pediatryczny,
- w drugim oddziale przyłączenie drugiej centrali - 3 kardiomonitora transportowe.

Pytanie 80:

Pkt 77, Czy Zamawiający zaakceptuje centralę wyposażoną w ekrany rozwiązanie z uwagi na fakt, iż obsługa odbywa się za pomocą myszki i klawiatury medycznej, co jest rozwiązaniem znacznie bardziej praktycznym przy pracy z dużą ilością danych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 81:

Pkt 77, Czy Zamawiający zaakceptuje centralę, w której monitory nie są wyrobami medycznymi z uwagi na fakt, iż stacja centralnego monitorowania nie znajduje się w bliskim sąsiedztwie z pacjentami a jest rozwiązaniem komputera klasy desktop jak zwykle komputery szpitalne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 82:

Pkt 51, Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury z 1 kanału z możliwością rozbudowy o pomiar z 2 kanałów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 83:

Pkt 74, Czy Zamawiający zrezygnuje z 2 szt. modułów do pomiaru kalorymetrii, gdyż moduły takie występują w ofercie jednego producenta a urządzenia zewnętrzne są kilkukrotnie droższe co uniemożliwia rywalizację na równych warunkach w niniejszym postępowaniu? W przypadku braku akceptacji rezygnacji z tego pomiaru zwracamy się o dopuszczenie systemu rozwiązania, który zamiast czujnika paramagnetycznego wykorzystuje czujnik elektrochemiczny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zrezygnuje 2 szt. modułów do pomiaru kalorymetrii lub zewnętrznego urządzenia do pomiaru wydatku energetycznego, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 84:

Pkt 25, Prosimy o wyjaśnienie ile modułów kapnografii wymaga Zamawiający bo zapis jest nieprecyzyjny? 1 szt łącznie czy po 1 szt na kardiomonitor?

Odpowiedź:

Zamawiający, wymaga 5 modułów kapnografii wyłącznie dla kardiomonitorów transportowych, zgodnie z SWZ.

Pytanie 85:

Pkt 73, Czy Zamawiający może sprecyzować ile monitorów będzie mocowanych na ścianie, ile na kolumnie medycznej a ile na podstawie jezdnej?

Odpowiedź:

Wszystkie Kardiomonitorzy mają być zamontowane do ściany.

Pytanie 86:

Pkt 40, Czy Zamawiający potwierdza, że na dzień składania ofert kardiomonitorzy muszą posiadać możliwość rozbudowy o pomiar hemoglobiny w tym SpHb, SpMet, SpCO i SpOC oraz wskaźnik PVI?

Odpowiedź:

Zamawiający, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 87:

Pkt 59, Czy Zamawiający zrezygnuje z 2 modułów Picco i dopuści ten pomiar jako możliwość rozbudowy z możliwością pracy w dowolnym kardiomonitorze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 88:

Czy Zamawiający dopuści alternatywny system monitorowania, który spełnia wytyczne opisane w SWZ z uwzględnieniem poniżej wymienionych różnic:

- pkt 3, bez możliwości zdalnego podglądu i obsługi kardiomonitorów (obsługa natomiast jest poprzez centralę)
- pkt 4, wyświetlanie do 8 krzywych na dostarczonym ekranie
- pkt 6, obsługa za pomocą ekranu dotykowego bez pokrętki i bez przycisków na modułach
- pkt 60, z możliwością potencjalnej integracji danych z wymienionych urządzeń zewnętrznych ale bez wyświetlania danych na kardiomonitorach lub centrali
- pkt 71 i 72, bez możliwości używania wymienionych kalkulatorów

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 89:

Pkt 87, Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie, w którym spełnienie wymienionych standardów dotyczy zaoferowanego systemu a nie samych kardiomonitorów? Pragniemy nadmienić, że nie ma na rynku kardiomonitorów, które samodzielnie spełniają standard DICOM 3.0. który jest standardem dla badań obrazowych (radiologia) i nie jest stosowany w systemach monitorowania funkcji życiowych pacjenta

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 90:

TERMIN REALIZACJI PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA CZĘŚĆ NR 3

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji umowy do 14 tygodni.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na proponowany termin prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość maksymalnego jego wydłużenia.

Uzasadnienie: Z uwagi na specyfikę produktów oferowanego w przedmiotowym postępowaniu, dodatkowo, popandemiczną sytuację i występujące braki przewodników i półprzewodników, sprzęt medyczny zaproponowany Państwu nie jest produkowany na tzw. „zapas” tylko pod konkretne zamówienie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu realizacji.

Pytanie 91

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisu. Wykonawca zna termin realizacji umowy. W przypadku opóźnienia się z realizacją Wykonawca winien z wyprzedzeniem informować Zamawiającego o przyczynach opóźnienia i wnioskować o wydłużenie terminu.

Pytanie 92

Prosimy o modyfikację zapisów § 4 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu

skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów § 4 umowy.

Pytanie 93

W związku z tym iż zgodnie z art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 4, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 5 % wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważną jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu projektu umowy.

Pytanie 94

Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy, pisze: Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w przypadku:

tytułu odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10 % wartości umowy brutto.

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkodą, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 3531 w zw. z art. 361 § 1 i 2 w zw. z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów § 4 umowy.

Pytanie 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

Odpowiedź:

Wpływ COVID-19 na wykonywanie umowy reguluje ustawa z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 2095 z późn. zm.), natomiast siłą wyższą reguluje kodeks cywilny. Brak jest zatem potrzeby wprowadzania dodatkowych zapisów do umowy.

Pytanie 96

Dotyczy Pakiet nr 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę terminu dostawy przedmiotu umowy w pakiecie nr 6 z 8 tygodni na 20 tygodni od dnia zawarcia umowy. Niniejsza prośba wynika z faktu, iż przedmiot umowy, z uwagi na swoje właściwości, nie znajduje się na stałe na stanie magazynu żadnego Wykonawcy, w związku z czym spełnienie świadczenia przez Wykonawcę w pierwotnie wskazanym terminie nie jest możliwe. Dodatkowo, z uwagi na obecnie panującą epidemię wirusa SARS-CoV-2 i związane z tym przerwy w produkcji urządzeń jak również z uwagi na ogólnoswiatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich miesiącach na terenie Ukrainy oraz konieczność sprowadzenia urządzenia z zagranicy, terminy produkcji urządzeń i ich dostaw uległy wydłużeniu. W konsekwencji Wykonawca zwraca się wnioskiem o dostosowanie i urealnienie terminu dostawy w sposób wskazany powyżej. Na marginesie Wykonawca nie chcąc dopuścić do opóźnienia w dostawie z przyczyn od nas nie zależnych prosi o wydłużenie terminu realizacji jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy.

Pytanie 97

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wprowadzenie do wzoru umowy poniższej klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy:

Strony oświadczają, że Umowa jest zawierana w sytuacji pandemii i zbrojnej agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę oraz uznają, że konsekwencje geopolityczne, ekonomiczne oraz społeczne tych zdarzeń nie są możliwe do przewidzenia. W konsekwencji za nieprzewidziane w chwili zawarcia Umowy strony uznają wszelkie okoliczności pozostające w związku z wyżej wymienionymi sytuacjami, które mogą wpłynąć na realizację tej Umowy. Na tej zasadzie Wykonawca ma możliwość skorzystania z przyznanych mu tą Umową oraz przepisami prawa uprawnień w zakresie kierowania do Zamawiającego wniosków i roszczeń co do zmiany Umowy w przypadkach określonych w tej Umowie oraz przepisach powszechnie obowiązujących w każdym czasie obowiązywania Umowy.

Odpowiedź:

Odpowiedź jak w pytaniu 95. Brak potrzeby wprowadzania dodatkowych zapisów.

Pytania techniczne

Pakiet nr 1 [Zam.: PROCESOR TKANKOWY – część 5]

Pytanie 98

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu i wprowadzenie opisu minimum 200 kasetek w jednym cyklu. Jest to rozwiązanie lepsze od opisanego w SIWZ ponieważ pozwą na zwiększenie wydajności pracy jeżeli zajdzie taka potrzeba bez dodatkowych inwestycji w kolejny procesor tkankowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany treści SWZ.

Pytanie 99

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie stacji parafinowych wykonanych z aluminium co zapewnia równomierne rozłożenie temperatury podczas grzania, jest to parametr równoważny do opisanego w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 100

Pozycja 8 i 26

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego od opisanego w SIWZ w postaci pojemników wykonanych z tworzywa sztucznego wyposażone w uchwyty z tworzywa sztucznego. Zwracamy uwagę na fakt iż jest to rozwiązanie bezpieczniejsze od opisanego w SIWZ a spełniające tożsamą funkcjonalność. Pojemniki pozwalają na ocenę poziomu płynu. Odporne są na rozpuszczalniki stosowane w procesie histopatologicznym oraz mycie w zmywarkach. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 101

Pozycja 10

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania w postaci koszyków wykonanych ze stali nierdzewnej odpornej na odczynniki i warunki stosowane podczas pracy z materiałem histopatologicznym. Koszyk na 120 kasetek, przeprowadzenie maksymalnie 240 kasetek w cyklu. Jest to rozwiązanie lepsze od opisanego w SIWZ ponieważ pozwala na zwiększenie wydajności pracy jeżeli zajdzie taka potrzeba bez dodatkowych inwestycji w kolejny procesor tkankowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 102

Pozycja 12

Prosimy o dopuszczenie urządzenia możliwością regulacji czasu infiltracji w pojedynczej stacji od 5 minut do 90 godzin i 59 minut. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie materiałów które będą przeprowadzane w czasie dłuższym niż 90 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 103

Pozycja 23

Prosimy o zmianę opisu, awaryjny wyłącznik bezpieczeństwa ma, zgodnie z jego przeznaczeniem, umożliwić natychmiastowe zatrzymanie urządzenia. Oznacza to że nie może być on zlokalizowany w panelu sterowania w postaci klawisza funkcyjnego, którego włączenie uzależnione jest od wybrania kilku opcji z menu. Wnosimy o zmianę wymogu poprzez zapis: „Awaryjny wyłącznik bezpieczeństwa zatrzymujący całkowicie urządzenie“.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany treści SWZ.

Pytanie 104

Pozycja 28

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wymiarach:

- średnica kopuły – 850mm
- Średnica podstawy: 670 mm

Zwracamy uwagę że zmiana dotyczy kilku cm, i nie wpływa na funkcjonalność pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet 2 /Zam.: MIKROTOM ROTACYJNY – część 6/**Pytanie 105**

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z montowaną przeciwwagą w celu kompensacji siły odśrodkowej powstającej w czasie cięcia, zapewniające lekkie działanie koła napędowego, jest to parametr lepszy od

opisanego w SIWZ, ponieważ w przypadku ewentualnego doposażenia mikrotomu w system chłodzenia na głowicy pozwala to na kompensowanie siły odśrodkowej względem faktycznego ciężaru obecnie zamontowanego uchwytu. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 106

Pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z systemem precyzyjnej orientacji przestrzennej preparatu ze wskazaniem położenia 0/0° bez wskazania zmian co 2o. Jest to rozwiązanie równoważne do opisanego w SIWZ, W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi wnosimy o uzasadnienie dlaczego Zamawiający wymaga wskazania co 2o a nie np o 3 o lub inna wartość?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 107

Pozycja 13

Prosimy o dopuszczenie mikrotomu o szerszym zakresie krojenia wyrażonym w krokach:

Do 2 µm co 0,5 µm

Od 2 µm -10 µm co 1 µm

Od 10 – 20 µm co 2,0 µm

Od 20 – 60 µm co 5,0 µm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 108

Pozycja 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania lepszego w postaci retrakcji około 60 µm z możliwością jej wyłączenia. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi wnosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 109

Pozycja 16,

Prosimy o zmianę zapisu na ergonomicznie umiejscowione koło przesuwu zgrubnego, pozostały opis jest charakterystyczny dla mikrotomów Leica i stanowi ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania. Zamawiający wymaga urządzenia o możliwym najszerszym zakresie ustawień i konfiguracji jeśli chodzi o użytkowanie urządzenia. Pracujemy w systemie zmianowym i w związku z tym z urządzenia będą korzystać osoby o różnych preferencjach (i przyzwyczajeniach). Zamawiający zamierza wykorzystać wszystkie dostępne możliwości dostępne na rynku urządzeń żeby maksymalnie ułatwić pracę oraz poprawić komfort pracy pracowników laboratorium łącznie z wyborem kierunku obrotu koła zamachowego.

Pytanie 110

Pozycja 19

Prosimy o dopuszczenie zakresu powierzchni cięcia

Zakres powierzchni cięcia:

W zakresie maksymalnym 64 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 111

Pozycja 22,

Prosimy o zmianę zapisu na Uchwyt na nożyki mikrotomowe na ostrza zarówno nisko i wysokoprofilowe, wyposażony w osłonę ostrza, pozostały opis jest charakterystyczny dla mikrotomów Leica i stanowi ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający zamienia zapis w pozycji 22 na: "Uchwyt na nożyki mikrotomowe na ostrza zarówno nisko i wysokoprofilowe, wyposażony w osłonę ostrza." W załączeniu do niniejszego pisma Zamawiający zamieszcza zaktualizowany opis przedmiotu zamówienia dla części 6.

Pytanie 112

Pozycja 24

Wnosimy o dopuszczenie regulacji kąta nachylenia w zakresie dostosowanym do konstytucji urządzenia a nie wynikającym z opisu technicznego 1 z dostawców mikrotomów, tym samym prosimy o dopuszczenie jako parametru równoważnego regulacji kąta nachylenia w zakresie 4-16°

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 113

Pozycja 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w 1 mechanizm blokowania koła zamachowego umożliwiające zatrzymanie koła w dowolnej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Przesłane, skorygowane informacje prosimy uwzględnić przy tworzeniu oferty przetargowej traktując je, jako ważne i wiążące.

Załącznik:

Zaktualizowany opis przedmiotu zamówienia dla części 6 (zał. Nr 3.6 do SWZ)

Opracowała: Barbara Głowacka

nr telefonu: 61 854 60 18

e-mail: dzp@ump.edu.pl