



Gdańsk, dnia 29 września 2023 r.

nr sprawy: D10.251.58.F.2023

Wykonawcy ubiegający się o
udzielenie zamówienia
publicznego

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na „**Zakup aparatury medycznej (aparaty do znieczuleń, system monitorowania pacjentów, defibrylatory, urządzenia do masażu klatki piersiowej, platforma hemodynamiczna, system holterowskiego pomiaru ciśnienia)**”.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ).

Zestaw 1

Pytanie nr 1, dot. załącznika nr 3 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia- część 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowe mechaniczne urządzenie do masażu klatki piersiowej, nie powystawowe, nie rekondycjonowane, z pełną gwarancją, rok produkcji co najmniej 2022r.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 2, dot. załącznika nr 3 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia- część 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowe mechaniczne urządzenie do masażu klatki piersiowej, umożliwiające wykonywanie kompresji u pacjentów o szerokości klatki do 44,9 cm bez ograniczeń masy ciała pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie nr 3, dot. załącznika nr 3 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia- część 4, poz. 11

Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wskazał, że aparat do zewnętrznego masażu serca powinien posiadać deskę pod plecy pacjenta. Czy Zamawiający wymaga, by urządzenie do zewnętrznego masażu serca posiadało deskę pod plecy pacjenta i była przepuszczalna dla promieni RTG? Taka funkcjonalność jest wykorzystywana w pracowni kardiologii inwazyjnej i umożliwia wykonanie angiografii/angioplastyki.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.



Zestaw 2

Pytanie nr 1, dot. pkt. 24 Zał. 3 do SWZ -OPZ-część 2- System monitorowania pacjentów

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający poprzez 2 stacje klienckie rozumie 2 stacje robocze centralnego systemu monitorowania komunikujące się z serwerem centrali?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższy tok rozumowania.

Pytanie nr 2, dot. pkt. 24 Zał. 3 do SWZ -OPZ-część 2- System monitorowania pacjentów

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający:

- dysponuje dwiema sztukami stacji roboczych kompatybilnych z centralą monitorującą Philips IntelliVue PIIX rev C i nie wymaga dostarczenia żadnej dodatkowej stacji roboczej, czy też
- wymaga dostarczenia 1 lub 2 szt. stacji roboczych kompatybilnych z centralą monitorującą Philips IntelliVue PIIX rev C.

Odpowiedź: Zamawiający dysponuje jedną sztuką stacji roboczej kompatybilną z centralą monitorującą IntelliVue PIIX rev C oraz wymaga dostarczenia kolejnej stacji roboczej kompatybilnej z centralą monitorującą IntelliVue PIIX rev C.

Pytanie nr 3, dot. zapisów SWZ, rozdział VIII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Prosimy o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 60 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy. Wyszpecyfikowany sprzęt w opisie zamówienia jest produkowany w konkretnej konfiguracji, ściśle pod wymogi określone przez Zamawiającego w SWZ. W związku z czym proces zamówienia, produkcji, transportu oraz instalacji znacząco przekracza 28 dni kalendarzowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu wykonania zamówienia maksymalnie do dnia 10.12.2023.

Pytanie nr 4, dot. 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.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 5, dot. wzoru umowy

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

Odpowiedź: SWZ bez zmian.



Pytanie nr 6, dot. wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do umowy adresu mailowego osoby odpowiedzialnej za wykonanie umowy powierzenia przetwarzania danych (Inspektora Ochrony Danych) po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Zestaw 3

Pytanie nr 1, dot. części nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza w punkcie 23 ekran LCD o przekątnej 7"?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 2, dot. części nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza w punkcie 25 szerokość papieru drukarki 58mm?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 3, dot. części nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza w punkcie 3 częstość kompresji 100 uciśnień na minutę?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 4, dot. części nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza w punkcie 14 możliwość wysyłania danych przy użyciu wyłącznie portu USB?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Zestaw 4

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysoce wyspecjalizowany system holterowski pomiaru ciśnienia bez rozróżnienia pomiarów wykonywanych automatycznie i ręcznie?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Zestaw 5

Pytanie nr 1, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, opis parametrów wymaganych Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczulenia nie starsze niż z 2022r w pełni sprawne, nowe, nierekondycjonowane?

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 2, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zintegrowane z aparatem 4 gniazda elektryczne? Pragniemy zauważyć że jest to rozwiązanie inżynierskie, nie mające wpływu na jakość prowadzonych zabiegów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 3, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 27

Czy Zamawiający dopuści aparat z synchronizowaną przerywaną wentylacją wymuszoną (SIMV) w trybie ciśnieniowo – zmiennym i trybie AutoFlow z gwarantowaną objętością?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 36

Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją objętości od 10 do 1500 ml w trybie objętościowym? W trybie ciśnieniowym regulowanym parametrem jest P_{insp} a nie V_t która jest parametrem wynikowym zależnym od wielu czynników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 41

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń bez alarmu niskiej i wysokiej objętości oddechu TV, a tym samym bez możliwości czasowego zawieszenia alarmu TV/MV podczas indukcji znieczulenia, ale z niskim i wysokim alarmem MV? Oba alarmy są alarmami tożsamymi a ich dublowanie, nie dość że wzmocni siłę dźwięku na Sali to dodatkowo może powodować konsternację personelu, a ponadto generuje największą ilość tzw. fałszywych alarmów w trakcie znieczulania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 56

Czy Zamawiający będzie wymagał alarmu wykrycia drugiego anestetyku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 57

Czy Zamawiający oczekuje, aby liczba MAC uwzględniająca wiek pacjent była prezentowana na ekranie głównym respiratora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 58

Czy Zamawiający dopuści pomiar i obrazowanie spirometrii, pętle:

Ciśnienie- objętość przepływ objętość?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 58

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisania pętli referencyjnej i wyświetlenia na ekranie 5 kolejnych pętli oddechowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 60



Czy Zamawiający dopuści ekran wbudowany w stanowisko do znieczulenia, co jest rozwiązaniem bardziej ergonomicznym niż opisane, gdyż żaden z dodatkowych elementów dotyczących ekranu nie wystaje poza obrys aparatu, w dodatku jest to rozwiązanie stricte inżynieryjne, nie mające wpływu na jakość prowadzonych zabiegów.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 11, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 70

Czy Zamawiający dopuści pomiar EKG do 7 odprowadzeń, który w zupełności jest wystarczający? Zwracamy uwagę, że 12 odprowadzeń jest charakterystyczne tylko i wyłącznie dla jednego oferenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 71

Czy Zamawiający dopuści monitor, w którym sterowanie odbywa się wyłącznie z poziomu monitora?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 13, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 72, 73

Czy Zamawiający dopuści możliwość konfiguracji, zaprogramowania i zapisania min. 3 różnych konfiguracji, widoków monitora/ekranu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 73

Czy Zamawiający dopuści monitor, w którym jest możliwość ustawienia do 3 widoków ekranu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 75

Czy Zamawiający dopuści nowocześniejszy pomiar zwiotczenia mięśniowego za pomocą oddzielnego monitora wyposażonego w czujnik 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji przed wykonaniem pomiaru oraz bez komunikatu o ustępowaniu zwiotczenia mięśniowego na ekranie monitora?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 16, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 76

Czy Zamawiający dopuści pomiar głębokości znieczulenia w technologii BIS za pomocą niewbudowanego modułu danymi i obsługą na monitorze pacjenta?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 17, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 77

1. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru poziomu analgezji metodą wskaźnika bólowego SPI, gdyż jest to technologia stosowana przez jednego producenta?
2. Czy Zamawiający dopuści pomiar poziomu analgezji alternatywną niż opisana, metodą np. PPI lub ANI?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 78

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymagania, na etapie prowadzonego postępowania? Wymaga to bowiem współpracy co najmniej trzech firm (producent aparatu, producent monitora, administrator systemu) i działu informatycznego szpitala? Skoordynowanie tych działań na etapie składania ofert do postępowania jest praktycznie niemożliwe dla oferentów innych niż GE.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie nr 19, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 1 Aparat do znieczulenia, wymagania ogólne poz. 83

Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o monitor 21,5" umożliwiającym kopiowanie ekranu z kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20, dot. załącznika nr 4 do SWZ- Projekt Umowy § 8 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10 %

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Zestaw 6

Pytanie nr 1, dot. opisu przedmiotu zamówienia, Część 3, defibrylator, pkt 13

Czy Zamawiający dopuści wspomaganie RKO za pomocą połączonego do defibrylatora miernika CPR dokonującego pomiaru jakości wykonywanej resuscytacji w czasie rzeczywistym i informuje użytkownika/operatora o ewentualnym skorygowaniu swoich działań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi resuscytacji krążeniowo-oddechowej ? Czytelne wskaźniki wizualne i polecenia głosowe sygnalizują spadek jakości RKO poniżej wymaganego poziomu. Informacje te są wyświetlane na ekranie defibrylatora, na ekranie miernika oraz w formie wydawanych poleceń głosowych.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Zestaw 7

Pytanie nr 1, dot. części 4, pkt 11 pozycja „podkładka stabilizująca pod głowę”

Czy Zamawiający zrezygnuje z powyższego zapisu i dopuści do postępowania urządzenie które nie wymaga do swojej pracy wspomnianej podkładki pod głowę? Pragniemy zwrócić uwagę że dzięki odmiennej budowie nie ma potrzeby stosować dodatkowy elementów takich jak podkładki, które tylko zwiększają ryzyko ich zgubienia.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie nr 2, dot. SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 28 do 45 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu wykonania zamówienia maksymalnie do dnia 10.12.2023.



Zestaw 8

Pytanie nr 1, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.)

Czy w zakresie części nr 1 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji: 56 dni

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu wykonania zamówienia maksymalnie do dnia 10.12.2023.

Pytanie nr 2, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.), pkt 70

Czy Zamawiający dopuści moduł hemodynamiczny realizujący wymagane pomiary: SpO₂, NIBP, RR, Temp, EKG do 12-odprowadzeń oraz IBP, w formie modułu wymiennego pomiędzy stanowiskami? Czy Zamawiający wymaga, aby moduł hemodynamiczny realizujący wymagane pomiary: SpO₂, NIBP, RR, Temp, EKG do 12-odprowadzeń oraz IBP, miał formę przenoszonego pomiędzy stanowiskami modułu transportowego z ekranem i zasilaniem akumulatorowym, umożliwiającego kontynuację monitorowania w/w parametrów w trakcie transportu pacjenta bez konieczności odłączania jakichkolwiek przewodów i przełączania pacjenta pomiędzy urządzeniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.), pkt 71

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego, przycisków na modułach, z możliwością podłączenia klawiatury, myszy i czytnika kodów kreskowych do portu USB, jednak bez pokrętła funkcyjnego? Eliminacja pokrętła zapewnia łatwiejsze czyszczenie i dezynfekcję monitora, a także zwiększa jego odporność na ew. usterki i uszkodzenia przez eliminację ruchomych elementów wystających z obudowy monitora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.), pkt 78

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie do którego ze szpitali Grupy Copernicus mają trafić przedmiotowe aparaty do znieczulania?

Odpowiedź: Aparaty trafią do Szpitala św. Wojciecha, Al. Jana Pawła II 50.

Pytanie nr 5, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.)

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy w pomieszczeniach, w których będą pracować przedmiotowe aparaty do znieczulania z kardiomonitorami dostępne będą min. 2 gniazda sieciowe do wykorzystania w celu realizacji wymaganej integracji?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 6, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.)

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia wszystkich wymaganych komponentów, oprogramowania, oraz realizacji prac integracyjnych (po stronie oferowanego systemu oraz SYSTEMU SZPIALNEGO OPTIMED) niezbędnych do tego, aby parametry mierzone przez oferowany aparat do znieczulania były zapisywane w systemie szpitalnym, czy też może Zamawiający wymaga, aby oferowany aparat do znieczulania był gotowy do wysyłania parametrów mierzonych do systemu szpitalnego, a sama usługa integracji będzie realizowana niezależnie, w przyszłości?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie nr 7, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.)

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy w celu realizacji integracji aparatów do znieczulania z kardiomonitorami stanowiących przedmiot dostawy w niniejszym postępowaniu Zamawiający udostępni wykonawcy maszynę wirtualną w technologii VMware udostępni o parametrach:

- CPU: min. 6 rdzeni o częstotliwości taktowania min. 1,9 GHz każdy,
- Pamięć RAM: min. 16 GB,



- Pamięć masowa: min. 300 GB,
- Karty sieciowe: min. 3x 1Gbit Ethernet?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 8, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.)

Czy Zamawiający wyznaczy dodatkowy termin na wdrożenie procesu integracji – wyłącznie dla zakresu realizacji przedmiotowej integracji oferowanych aparatów do znieczulania i kardiomonitörów z systemem HIS – do 20 tygodni? Integracja wymaga wspólnych prac zespołowych wdrożeniowych wykonawcy oraz dostawcy systemu szpitalnego i zależna jest od wielu czynników zewnętrznych – niezależnych od wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie nr 9, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.), pkt 71

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany przy pomocy ekranu dotykowego, stałych przycisków ekranowych i przyciskami na modułach, z możliwością podłączania czytnika kodów kreskowych do portu USB, bez możliwości podłączania klawiatury i myszy? Praktyka kliniczna pokazuje, że klawiatura i mysz są podłączane do dedykowanych komputerów medycznych pracujących na stanowiskach pacjenta, a umożliwiających obsługę aplikacji klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10, dot. części 1- aparat do znieczulania (3 szt.), pkt 72

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiając konfigurację i zapisanie 7 różnych konfiguracji monitora oraz 28 widoków ekranu? Stanowi to niewielkie odstępstwo od wymogu i w zupełności wystarczy do pracy na stanowisku do znieczulania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11, dot. części 6- system holterowskiego pomiaru ciśnienia (1 szt.)

Czy w zakresie części nr 6 Zamawiający wyrazi zgodę o wydłużenie terminu realizacji: do 35 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu wykonania zamówienia maksymalnie do dnia 10.12.2023.

Pytanie nr 12, dot. projektu umowy, par. 5, ust. 2

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 13, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu w którym Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwej części lub sprzętu (w przypadku stwierdzenia wad przy odbiorze) do 10 dni roboczych.

Dodatkowo prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie przewiduje możliwości dokonywania czynności serwisowych i napraw w siedzibie Zamawiającego (dot. zdania: „W okresie gwarancji sprzęt będzie dostarczany do autoryzowanego serwisu Wykonawcy na koszt Wykonawcy.”)? Prosimy o dopuszczenie takiej możliwości, która pozwoli na zdecydowanie szybsze i sprawniejsze usunięcie ew. usterek.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ. Zamawiający dopuszcza wykonywanie czynności serwisowych w siedzibie Zamawiającego.

Pytanie nr 14, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 6

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmiami w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmiami, na lepszych i dogodniejszych dla



Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje doprecyzowanie § 6 ust. 6 i wskazanie, że uprawnienia 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 Sprzedawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie do § 6 ust. 6 zdania o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają uprawnienie do odstąpienia od umowy na podstawie przepisów o rękojmi.”

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 15, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 8

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu w którym Wykonawca zobowiązany jest do wymiany urządzenia na nowe do 30 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 16, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 9

Mając na uwadze, że gwarancja jest gwarancją jakości (dotyczy wad powstałe z przyczyn tkwiących w sprzedanym sprzęcie). Czy Zamawiający potwierdza i wyraża zgodę na dodanie postanowienia, precyzującego w/w okoliczności, który odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy w par. 6 ust. 9:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;*
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);*
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;*
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,*
- f. normalnego zużycia wymienionych części*

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 17, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 11 i 12

Wnosimy o modyfikację zapisów w taki sposób, aby czas przeznaczony na naprawę liczony był od momentu **przystąpienia do naprawy**, a nie od chwili zgłoszenia. Obecna treść zapisu jest mocno krzywdząca dla Wykonawców, gdyż skraca realny czas wyznaczony na naprawę urządzenia.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 18, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 14

Czy Zamawiający zaakceptuje sporządzanie raportów serwisowych w formie elektronicznej, spełniającej wymagania formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, że finalnie raport będzie opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby wyznaczonej przez Wykonawcę (np. kierownika serwisu).



Pytanie nr 19, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 15

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas 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:

„Wszystkie naprawy wydłużające się ponad terminy określone w umowie, przedłużają automatycznie okres gwarancji o czas przestoju, liczony od dnia zgłoszenia wady lub awarii, do dnia przekazania sprawnego urządzenia lub elementu, zespołu, podzespołu urządzenia Zamawiającemu”

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 20, dot. projektu umowy, par. 6, ust. 19

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21, dot. projektu umowy, par. 8, ust. 2 oraz ust. 3

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: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22, dot. projektu umowy, par. 8, ust. 4

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: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 23, dot. projektu umowy, par. 8, ust. 7

Zwracamy uwagę, że limit kar ustalony na poziomie 50% może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Wskazać należy, iż celem art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019) i wprowadzenie obowiązku przewidywania łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony, było właśnie uniknięcie sytuacji naliczania rażąco wygórowanych. Zastosowanie kary na poziomie 50% wynagrodzenia Wykonawcy jest sprzeczne z celem tego postanowienia. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych na niższym poziomie, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty, poprzez obniżenie limitu kar do 20% wynagrodzenia brutto Wykonawcy.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.



Pytanie nr 24, dot. projektu umowy, par. 9, ust. 1.1

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

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

Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 25, dot. projektu umowy

Proponujemy dodanie kolejnego par. o sile wyższej z uwagi na brak regulacji kwestii postępowania przez Strony w przypadku zaistnienia zdarzeń o charakterze 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: SWZ bez zmian.

Pytanie nr 26, dot. umowy powierzenia danych osobowych (załącznik nr 2 do umowy)

Podprzetwarzający, § 3 ust. 3

Uprzejmie informujemy, że globalne koncerny podczas świadczenia usług serwisowych (gwarancyjnych) wykorzystują spółki ze swoich grup kapitałowych, co znacznie przyspiesza proces oraz pozwala na korzystanie z unikalnej wiedzy o danym produkcie/urządzeniu. Wykonawca zapewnia zgodność z wymaganiami Rozporządzenia i obowiązuje podwykonawców do ich przestrzegania. W związku z tym Wykonawca zwraca się z prośbą o umożliwienie powierzenia przetwarzania do tych spółek w ramach ogólnej zgody. Czy w związku z tym i przede wszystkim w celu należytego wykonania umowy, jakim jest umożliwienie zdalnej diagnostyki, Zamawiający wyraża zgodę na następującą modyfikację ust. 3?

„Przetwarzający może korzystać z usług innego podmiotu przetwarzającego dane, jedynie po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora pod rygorem nieważności. Wyjątek stanowią spółki powiązane i podwykonawcy przetwarzania Wykonawcy z listy opisanej załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy. Korzystanie przez Przetwarzającego z usług innego podmiotu wymaga zapoznania tego podmiotu z Umową oraz zawarcia w formie pisemnej stosownego porozumienia, zgodnego z art. 28 RODO i zachowującego co najmniej analogiczne obowiązki podmiotu przetwarzającego i uprawnienia Administratora jak w Umowie. Przetwarzający jest odpowiedzialny wobec Administratora za działania i zaniechania innego podmiotu przetwarzającego dane.”

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.



Pytanie nr 27, dot. umowy powierzenia danych osobowych (załącznik nr 2 do umowy), czas na zgłoszenie naruszenia, § 4 ust. 5

Ogólne rozporządzenie o ochronie danych (RODO) nakłada obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 72h. Wedle Wytycznych Grupy Roboczej art. 29 (<https://ec.europa.eu/newsroom/article29/items/612052>) termin 72h na zawiadomienie, o którym mowa w art. 33 ust. 1 RODO rozpoczyna swój bieg w przypadku Administratora dopiero od powiadomienia go o tym fakcie przez Podmiot przetwarzający. Proponowany we wzorze umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych termin – w zależności od zakresu, rodzaju incydentu naruszenia danych – może być terminem niewystarczającym, niedostosowanym do danej sytuacji faktycznej. Wykonawca proponuje zatem następujące brzmienie § 4 ust. 5:

„Przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie, nie później niż w terminie 48 godzin, do zawiadomienia Administratora o każdym przypadku naruszenia lub podejrzenia naruszenia danych osobowych. Zawiadomienie zawiera co najmniej dane wskazane w art. 33 ust 3 RODO.”

Odpowiedź: Administrator w przypadku naruszenia ochrony danych osobowych ma obowiązek w terminie 72 godzin po stwierdzeniu naruszenia zawiadomić organ nadzorczy. Musi więc mieć czas na przeprowadzenie postępowania wyjaśniającego, przygotowanie zgłoszenia i zawiadomienie o fakcie naruszenia ochrony danych osób, których to naruszenie dotyczy.

Również na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

➤ **§ X, pkt 3 SWZ (Dokumenty składane w przypadku Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza RP.), otrzymuje brzmienie:**

1. zamiast dokumentów, o których mowa w § X ust. 1 SWZ ppkt a (Informacja z Krajowego Rejestru Karnego), składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument. Dokumenty ww. powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
2. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 1 niniejszego ustępu, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1, 2 lit. a i b oraz pkt 3 ustawy Pzp, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć. Wymagania odnośnie terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w punktach 1.



- § VIII SWZ (Termin wykonania zamówienia), otrzymuje brzmienie:

Termin wykonania zamówienia:

Dostawa sprzętu medycznego odbędzie się w terminie maksymalnie do 10 grudnia 2023 r.

Zamawiający udostępnia również zmieniony: załącznik nr 3 do SWZ - OPZ część 1 - aparat do znieczulania_ po zmianie, załącznik nr 3 do SWZ- OPZ część 3- defibrylator_ po zmianie, załącznik nr 3 do SWZ- OPZ część 4- urządzenie do masażu klatki piersiowej_ po zmianie, załącznik nr 4 do SWZ- Projekt umowy _ po zmianie.

Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Zatwierdził
Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski

Sporządziła: Magdalena Fuławka- Sekretarz Komisji Przetargowej