

Pytania dotyczące zaproszenia do złożenia oferty:

Pytanie 2. Dotyczy rozdziału 5, punkt 1, podpunkt 3, pozycja b), pierwszy myślnik: Opisy (materiały informacyjne), katalogi producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru w opisach (materiałach informacyjnych), katalogach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 3):

Pytanie 3. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ustępu 7 na zapis następującej treści: „W przypadku 3 kolejno powtarzających się napraw gwarancyjnych tego samego elementu/modułu, sprzęt nadal nie spełnia funkcji do jakich jest przeznaczony lub wady albo istotne usterki się powtarzają, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany elementu/modułu na fabrycznie nowy wolny od wad na własny koszt. W przypadku wymiany elementu/modułu termin gwarancji i rękojmi rozpoczyna się od daty odbioru nowego elementu/modułu.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na usunięcie awarii do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na wstawienie sprzętu zastępczego do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 21: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ustępu 21 na zapis następującej treści: „W przypadku 3 kolejno powtarzających się napraw gwarancyjnych tego samego elementu/modułu, sprzęt nadal nie spełnia funkcji do jakich jest przeznaczony lub wady albo istotne usterki się powtarzają, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany elementu/modułu na fabrycznie nowy wolny od wad na własny koszt. W przypadku wymiany elementu/modułu termin gwarancji i rękojmi rozpoczyna się od daty odbioru nowego elementu/modułu. Wykonawca zapewni dostępność części zamiennych dla Sprzętu i Urządzeń przez okres minimum 7 lat od daty wykonania Przedmiotu Umowy oraz zapewni możliwość kupowania w tym okresie przez Zamawiającego części zamiennych oraz materiałów eksploatacyjnych.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 23, 24 oraz paragraf 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 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, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

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

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych 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 jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umownych.

Pytanie 9. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 1, podpunkt 1) i 3): W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umownych.

Pytanie 10. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 1, podpunkt 2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej, o której w podpunkcie 2) do 250,00 zł za każdy przypadek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 1, podpunkt 4): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej, o której w podpunkcie 4) do 100,00 zł za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 1, podpunkt 5): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej, o której w podpunkcie 5) do 10% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 4): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby łączna wysokość kar umownych nie przekraczała 10% wynagrodzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 5): Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umownych.

Pytania dotyczące zestawienia parametrów technicznych (załącznik nr 2 do zaproszenia) – warunki gwarancji i serwisu:

Pytanie 15. Dotyczy punktu 2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16. Dotyczy punktu 3): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na usunięcie awarii do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania dotyczące zestawienia parametrów technicznych (załącznik nr 2 do zaproszenia):

Pytanie 17. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (Dz. U. 2020 poz. 666) - nie dotyczy lamp do naświetlania noworodków.

Pytanie 18. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie alternatywne – system do fototerapii światłem LED opisany w poniższej tabeli?

Lp.	OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA/ PARAMETRY WYMAGANE	PARAMETRY OFEROWANE
1	System do fototerapii światłem LED przeznaczony do leczenia hiperbilirubinemii u noworodków. Lampę można wykorzystywać do leczenia noworodków w inkubatorze, otwartym łóżeczku lub ogrzewaczu	
2	Długość fali : światło niebieskie o wartości szczytowej od 455 do 465 nm	
3	Powierzchnia efektywnego naświetlania 50x30 cm przy odległości od źródła światła równej 35 cm	
4	Możliwość naświetlania dużej powierzchni ciała dziecka	
5	Łatwe przełączanie z niskiego natężenia na wysokie	
6	Do wyboru 2 natężenia promieniowania: – niskie 22 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$ – wysokie 45 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$	
7	Współczynnik jednorodności > 0,4	
8	Żywotność diod LED > 50 000 h	
9	Jednorodna dystrybucja oświetlenia	
10	Minimalizacja rozpraszania światła poza łóżko w celu ograniczenia ekspozycji na światło lampy	
11	Łatwa regulacja pozycji lampy pionowo	
12	Regulowana wysokość do 47 cm	
13	Możliwość umieszczenia głowicy lampy bezpośrednio na inkubatorze	
14	Łatwe pochylanie zespołu lampy umożliwiające jednoczesne stosowanie wraz z ciepłarką promiennikową	
15	Maksymalny pobór mocy 20 W	
16	Maksymalny poziom hałasu 22,4 dB	

17	Wymiary lampy 530 mm x 550 mm x 1700 mm (przy maksymalnej wysokości)	
18	Waga lampy 2 kg	
19	Lampa wyposażona w uchwyty w formie wgłębień umożliwiające stosowanie lampy bez statywu	
20	Statyw na kółkach	
21	Wysokość panelu od podłogi regulowana od 1,13 m do 1,6 m	
22	Podstawa statywu z czterema kółkami wyposażonymi w hamulec	

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19. Czy Zamawiający dopuści lampę łóżeczkową do fototerapii o parametrach technicznych:

- * Lampa do fototerapii diodowa LED łóżeczkowa, - zapewniająca fototerapię w inkubatorze otwartym lub zamkniętym, w łóżeczku (również przy łóżku matki) oraz podczas karmienia i kangurowania.
- * Maksimum promieniowania w zakresie 400-550 nm
- * Żywotność diod LED > 50 000 h
- * Możliwość stosowania różnych wielkości materacy.
- * Dwustopniowa regulacja intensywności światła
- * Maty naświetlające o opływowym kształcie , dostępne w dwóch rozmiarach:
Powierzchnia (duży) 171 mm x 270 mm
Powierzchnia (mały) – 141 mm x 222 mm
- * Długości elastycznego przewodu światłowodowego łączącego matę z urządzeniem max. 1,4 m o wadze 0,8 kg. Przewód zekranizowany (nie emitujący światła dostarczanego do maty)
- * Lampa wyposażona w licznik czasu pracy
- * Możliwość stosowania dedykowanych becików zapinanych na rzep umożliwiających karmienie i kangurowanie dziecka podczas fototerapii
- * Waga sterownika lampy nie większa niż 2 kg
- * Lampa w zestawie z jednorazowymi nakładkami na matę w ilości 10 szt. i materacykiem 1szt. rozmiar duży.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści lampę łóżeczkową do fototerapii o podanych parametrach.