

Środa Wielkopolska, dnia 25 kwietnia 2023 roku

ZP/9/23

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Dostawa wyposażenia do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w zakresie urządzeń niezbędnych do funkcjonowania bloku operacyjnego”

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 oraz 2 ustawy Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

Część nr 2: Stanowisko do znieczulania (punkty z pytań odnoszą się do opisu z załącznika nr 5 do SWZ – Wykaz parametrów technicznych)

1. Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści mobilny aparat z czterema kołami indywidualnie wyposażonymi w hamulce, bez hamulca centralnego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

2. Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści 3 dodatkowe gniazda elektryczne 230V umożliwiające podłączenie dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

3. Pkt 11. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku manometry dotyczące ciśnienia z sieci centralnej oraz osobne dla butli rezerwowych wyświetlane na ekranie respiratora ?

Odpowiedź: Tak.

4. Pkt 12. Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania zapewniający 90 minut pracy na zasilaniu akumulatorowym w warunkach standardowych i 30 minut pracy na zasilaniu akumulatorowym w warunkach ekstremalnych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

5. Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści zakres wyświetlania dla N2O 0-10 l/min. ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

6. Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z nowoczesnymi podgrzewanymi czujnikami przepływu, bez możliwości włączania/wyłączania podgrzewania układu oddechowego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

7. Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści dodatkowy, zintegrowany z aparatem niezależny przepływomierz O₂ do podaży na maskę lub wąsy tlenowe, zakres: 0-10 l/min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

8. Pkt 28. Czy Zamawiający dopuści pochłaniacz dwutlenku węgla o budowie przeziernej o pojemności 1,37 l.? Możliwość wymiany pochłaniacza w czasie pracy bez rozszczelnienia układu. Sygnalizacja odłączenia pochłaniacza.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

9. Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści aparat bez wizualizacji zastawek wdechowej i wydechowej w układzie okrężnym, bez możliwości demontażu do czyszczenia i sterylizacji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

10. Pkt 34. Czy Zamawiający dopuści pneumatyczny mieszalnik świeżych gazów medycznych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

11. Pkt 39. Czy Zamawiający dopuści aparat bez trybu SIMV-VG?

Odpowiedź: Nie. Tryb SIMV-VG jest niezbędny Zamawiającemu.

12. Pkt 40. Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez trybu CPAP/PS?

Odpowiedź: Nie. Tryb CPAP/PS jest niezbędny Zamawiającemu.

13. Pkt 42. Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że zapis ten jest typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

14. Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści zawieszanie alarmów objętości, bezdechu, niskiego stężenia anestetyku, CO₂ oraz częstości oddechów?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

15. Pkt 45. Czy Zamawiający dopuści wstępne skalkulowanie parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy pacjenta?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

16. Pkt 46. Czy Zamawiający dopuści podanie kosztu zużycia anestetyku w godzinie znieczulenia z podaniem kosztu w USD i EUR?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

17. Pkt 47. Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

18. Pkt 48. Czy Zamawiający dopuści dodatnie ciśnienie końcowo wydechowe PEEP w zakresie wyłączony i od 4 do 30 cmH₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

19. Pkt 49. Czy Zamawiający dopuści regulacje stosunku wdechu do wydechu –w zakresie, 2:1 do 1:8?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

20. Pkt 50. Czy Zamawiający dopuści regulację częstości oddechu w zakresie od 4 do 100 odd./min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

21. Pkt 51. Czy Zamawiający dopuści regulacje ciśnienia wdechowego od 5 do 60 cm H₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

22. Pkt 52. Czy Zamawiający dopuści regulacje ciśnienia wspomaganie od 2 do 40 cmH₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

23. Pkt 53. Czy Zamawiający dopuści regulację objętości oddechowej w zakresie 20-1500 ml w trybach objętościowych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

24. Pkt 55. Czy Zamawiający dopuści regulację czasu wdechu od 0.2 do 5 sekund?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

25. Pkt 56. Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

26. Pkt 58. Czy Zamawiający dopuści regulację czułości wyzwalania przepływem w zakresie 0.2 – 10 l/min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

27. Pkt 59. Czy Zamawiający dopuści aparat bez regulacji wyzwalania ciśnieniowego ale z nowoczesnym wyzwalaniem przepływowym ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

28. Pkt 60. Czy Zamawiający dopuści regulację czułości wydechowej w zakresie 5%-75%

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

29. Pkt 69. Czy Zamawiający dopuści automatyczny zapis z możliwością łatwego odczytu 12 ostatnich komunikatów o alarmach wysokim i średnim priorytecie z zamianą alarmów na najbardziej aktualne ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

30. Pkt 79. Czy Zamawiający dopuści brak pomiaru oporów dróg oddechowych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

31. Pkt 86. Czy Zamawiający dopuści stałe wyświetlanie na ekranie aparatu czasu oraz wbudowany stoper umożliwiający monitorowanie czasu trwania zabiegu , bez stałego wyświetlania daty?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

32. Pkt 96. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor stacjonarno-przenośny o masie 5,5kg?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

33. Pkt 100. Czy Zamawiający dopuści trendy z ostatnich 168 godzin z rozdzielczością od 10s w zależności od wybranej skali czasu trendu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

34. Pkt 101. Czy Zamawiający dopuści pamięć 100 zdarzeń alarmów z wycinkami krzywych z momentu wystąpienia alarmu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

35. Pkt 104. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

36. Pkt 105. Czy Zamawiający dopuści możliwość monitorowania dwóch kanałów temperatury T1 i T2, bez możliwości monitorowania TD?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

37. Pkt. 106. Podpunkt 1. Czy Zamawiający dopuści zakres częstości rytmu serca 20-300 bpm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

38. Pkt 106. Podpunkt 3. Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru częstości rytmu 5%?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

39. Pkt 106. Podpunkt 4. Czy Zamawiający dopuści prędkości kreślenia 12.5; 25; 50 mm/s?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

40. Pkt 106. Podpunkt 6. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

41. Pkt 106. Podpunkt 7. Czy Zamawiający dopuści analizę odchylenia odcinka ST w jedenastu odprowadzeniach jednocześnie w zakresie od -2 do 2 mV, bez możliwości ustawienia jednostki pomiarowej mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

42. Pkt 106. Podpunkt 9. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości ustawienia trzech wzorów analizy Qtc?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

43. Pkt 106. Podpunkt 10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający analizę zaburzeń rytmu wg 20 definicji, bez rozpoznawania zaburzeń „Stymulator nie przechwytyje” i „Stymulator nie generuje impulsów”?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

44. Pkt 107. Podpunkt 4. Czy Zamawiający dopuści prędkości kreślenia 0.625 mm/s; 6.25 mm/s; 12.5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

45. Pkt 108. Podpunkt 1. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru SpO2 1-100%?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

46. Pkt 108. Podpunkt 2. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru pulsu 30-250 ud/min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

47. Pkt 108. Podpunkt 4. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

48. Pkt 109. Podpunkt 3. Czy Zamawiający dopuści brak możliwości pomiaru pulsu z NIBP? Zwracamy uwagę, że pomiar pulsu jest dostępny podczas pomiaru EKG, SpO2 i IBP.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

49. Pkt 109. Podpunkt 6. Czy Zamawiający dopuści zakres programowania interwałów w zakresie 1-120 minut?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

50. Pkt 110. Podpunkt 3. Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wyświetlania temperatury różnicowej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

51. Pkt 114. Czy Zamawiający dopuści obsługę kardiomonitora wyłączenie poprzez ekran dotykowy?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

52. Pkt 115. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

53. Pkt 116. Podpunkt 3. Czy Zamawiający dopuści dwa czasy zawieszenia alarmów do wyboru?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

54. Pkt 119. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

55. Pkt 120. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

56. Pkt 121. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

57. Pkt 123. Podpunkt 2. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

58. Pkt 123. Podpunkt 6. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

59. Pkt 123. Podpunkt 7. Czy Zamawiający dopuści brak współpracy z systemami monitorowania wyposażonymi w pomiar rzutu minutowego metodą IKG?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

60. Pkt 124. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pokrywy zabezpieczającej złącza?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

61. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenu azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: AGA

62. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: AGSS AGA

63. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wlewu parownika do sevofluranu: QF Abbvie czy STS Baxter, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: STS Baxter

64. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: Edwards.

65. Czy w zakresie części nr 2 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamówienie współfinansowane jest ze środków unijnych w ramach realizacji projektu pn. *Zakup sprzętu i wyposażenia medycznego na rzecz Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego Sp. z o. o. w celu wspierania działań naprawczych wobec negatywnych skutków zdrowotnych wywołanych pandemią COVID-19*, realizowanego w ramach Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020, Osi Priorytetowej 11 INSTRUMENT REACT-EU EFRR, Działania 11.2 Wspieranie kryzysowych działań naprawczych w obszarze zdrowia (REACT-EU), w wyniku przeprowadzonego naboru wniosków o dofinansowanie nr RPWP.11.02.00-IZ.00-30-002/22. Umowa o dofinansowanie projektu zawarta została w dniu 21 marca 2023 roku. Termin realizacji projektu określony został do dnia 30 czerwca 2023 roku. Z tego powodu nie jest możliwa zmiana terminu realizacji zamówienia.

66. Dotyczy wzoru umowy § 9 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: W § 9 ust. 4 projektowanych postanowień umowy zawarto: Odpowiedzialność z tytułu gwarancji jakości obejmuje zarówno wady powstałe z przyczyn tkwiących w przedmiocie umowy w chwili dokonania ich odbioru przez Zamawiającego, jak i wszelkie inne wady powstałe z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, pod warunkiem, że wady te ujawnią się w terminie obowiązywania gwarancji jakości.

Przepis wprost wskazuje, że Wykonawca odpowiada tylko za te wady, za które ponosi odpowiedzialność. Nie ma więc konieczności modyfikowania projektowanych postanowień umowy. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Ponadto Zamawiający zwraca uwagę, że załącznik 8 do SWZ zawiera projektowane postanowienia umowy, a nie stanowi wzoru umowy.

67. Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 ppkt 4)

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

Odpowiedź: W zapisie, o którym mowa w pytaniu Zamawiający nie określił wprost formy sporządzenia raportu, pozostawiając w tym zakresie swobodę Wykonawcy. Forma, o której mowa w pytaniu będzie więc akceptowana przez Zamawiającego.

68. Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 5

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych 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 Wykonawcy*”?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

69. Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 3

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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

70. Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 2 pkt 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w pkt 3 do: 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w par. 7 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

71. Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 2 pkt 4) oraz 5)

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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamawiający określa w postępowaniu wynagrodzenie ryczałtowe za całość realizacji przedmiotu zamówienia, bez wyszczególnienia ceny poszczególnych elementów.

72. Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 4

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

73. Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nałożona przez Zamawiającego nie mogła przekroczyć 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

74. Dotyczy wzoru umowy §11

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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

Część nr 4: Zestaw narzędzi do zabiegów endoskopowych

75. Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz sytuacją na rynku sprzętu medycznego przy zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie przedmiotu zamówienia z terminem realizacji maksymalnie do 45 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamówienie współfinansowane jest ze środków unijnych w ramach realizacji projektu pn. *Zakup sprzętu i wyposażenia medycznego na rzecz Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego Sp. z o. o. w celu wspierania działań naprawczych wobec negatywnych skutków zdrowotnych wywołanych pandemią*

COVID-19, realizowanego w ramach Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020, Osi Priorytetowej 11 INSTRUMENT REACT-EU EFRR, Działania 11.2 Wspieranie kryzysowych działań naprawczych w obszarze zdrowia (REACT-EU), w wyniku przeprowadzonego naboru wniosków o dofinansowanie nr RPWP.11.02.00-IZ.00-30-002/22. Umowa o dofinansowanie projektu zawarta została w dniu 21 marca 2023 roku. Termin realizacji projektu określony został do dnia 30 czerwca 2023 roku. Z tego powodu nie jest możliwa zmiana terminu realizacji zamówienia.

76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Tulei ochronnej (poz. 8) spełniającej wszystkie wymagania Zamawiającego, która nie podlega ustawie z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający nie postawił w dokumentach postępowania wymogu, że wszystkie elementy przedmiotu zamówienia muszą być wyrobem medycznym i w tym kontekście muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974).

W rozdziale V pkt 7 Specyfikacji Warunków Zamówienia napisano: Wyposażenie musi spełniać określone przepisami prawa wymagania dopuszczające je do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, a w szczególności przedmiot zamówienia stanowiący wyrób medyczny musi spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 07 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022 r., poz. 974). Zamawiający zatem nie stawia Wykonawcy ograniczeń, co do zaoferowania tulei ochronnej, która nie jest wyrobem medycznym

77. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany zestaw narzędzi endoskopowych był kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego torem wizyjnym KARL STORZ. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta toru wizyjnego.

Odpowiedź: Opis przedmiotu zamówienia (załącznik nr 4 do SWZ) został skonstruowany w taki sposób aby urządzenie zaoferowane przez Wykonawcę spełniało wymogi w zakresie kompatybilności z posiadanymi przez Zamawiającego kolumnami. Zamawiający nie ustanawia w tym zakresie żadnych innych wymogów.

Część nr 1: Myjnia dezynfektor do narzędzi i instrumentów chirurgicznych (punkty z pytań odnoszą się do opisu z załącznika nr 1 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia).

78. Czy Zamawiający dopuści termin realizacji zamówienia do 90 dni od daty podpisania umowy dla części nr 1 („myjnia dezynfektor do narzędzi i instrumentów chirurgicznych”)?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamówienie współfinansowane jest ze środków unijnych w ramach realizacji projektu pn. *Zakup sprzętu i wyposażenia medycznego na rzecz Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego Sp. z o. o. w celu wspierania działań naprawczych wobec negatywnych skutków zdrowotnych wywołanych pandemią COVID-19*, realizowanego w ramach Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020, Osi Priorytetowej 11 INSTRUMENT REACT-EU EFRR, Działania 11.2 Wspieranie kryzysowych działań naprawczych w obszarze zdrowia (REACT-EU), w wyniku przeprowadzonego naboru wniosków o dofinansowanie nr RPWP.11.02.00-IZ.00-30-002/22. Umowa o dofinansowanie projektu zawarta została w dniu 21 marca 2023 roku. Termin realizacji projektu określony został do dnia 30 czerwca 2023 roku. Z tego powodu nie jest możliwa zmiana terminu realizacji zamówienia.

79. Dot. pkt. 1 i 12 tabeli: Czy Zamawiający dopuści pojemność komory minimum 10 tac narzędziowych DIN1/1 o wymiarach 480x250x50mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

80. Dot. pkt. 3 tabeli: Czy Zamawiający dopuści moc nominalną myjni 10,1 kW ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

81. Dot. pkt. 4 tabeli: Czy Zamawiający dopuści moc grzałek o mocy 9kW, nieznacznie mniejszej od wymaganej ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

82 . Dot. pkt. 10 tabeli: Czy Zamawiający dopuści komorę o wysokości użytkowej nie większej niż 67 cm ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

83. Dot. pkt. 14 tabeli: Czy Zamawiający dopuści wydajny kondensator oparów wyposażony w system odzysku ciepła (gaz – gaz) wykorzystywany do podgrzania powietrza świeżego suszącego ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

84. Dot. pkt. 18 tabeli: Czy Zamawiający dopuści myjnię bez systemu rozpoznawania wózków wsadowych, który jest zasadny jedynie przy stosowaniu automatycznego załadunku ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

85. Dot. pkt. 18 i 29 tabeli: Czy Zamawiający dopuści po obu stronach urządzenia płaski wyświetlacz tekstowy LCD o przekątnej, co najmniej 3,4 cala współpracujący z panelem sterującym myjni wyposażonym w przyciski membranowe, z wyświetlanymi informacjami tekstowymi o bieżącym stanie urządzenia (faza, program, wartość współczynnika A0, temperatura, czas do końca cyklu i pozostałe) ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

86. Dot. pkt. 24 tabeli: Czy Zamawiający dopuści po obu stronach urządzenia płaski, kolorowy, dotykowy wyświetlacz graficzno-tekstowy o przekątnej, co najmniej 7 cali?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

87. Dot. pkt. 28 tabeli: Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie informacji o ewentualnych zakłóceniach w języku polskim w postaci kodu błędu ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

88. Dot. pkt. 31 tabeli: Czy Zamawiający dopuści dwie pompy cyrkulacyjne o wydajności łącznej min. 620 litrów/min. ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

89. Dot. pkt. 31 tabeli: Czy Zamawiający dopuści pompę cyrkulacyjną o wydajności min. 450 litrów/min. ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

90 . Dot. pkt. 34 tabeli: Czy Zamawiający dopuści wlot wody w górnej części komory ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

91. Dot. pkt. 38 tabeli: Czy Zamawiający dopuści możliwość wyposażenia urządzenia w zewnętrzny zmiękczaczy wody wyposażony w zbiornik soli?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

92. Dot. pkt. 1 tabeli w części „Wyposażenie myjni”: Czy Zamawiający dopuści wysokość każdego poziomego mycia minimum 72mm ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

Część nr 4: Zestaw narzędzi do zabiegów endoskopowych

93. Czy Zamawiający dopuści w pełni równoważny zestaw, zachowujący lub przewyższający wszystkie wskazane parametry użytkowe, oraz wszystkie wymagane warunki/parametry techniczne.

Parametr techniczny wymagany		Parametr techniczny proponowany	
1.	Optyka endoskopowa typu Hopkins, o śr. 2,9 mm, dł. 30 cm, kąt patrzenia 12°, autoklawowalna 134°C, wyposażona w: <ul style="list-style-type: none">• układ optyczny z system soczewek wałeczkowych Hopkinsa,• oznakowanie graficzne średnicy kompatybilnego światłowodu, umieszczone na obudowie optyki obok przyłącza światłowodu,• przyłącze światłowodowe wyposażone w min. 2 adaptery do światłowodów różnych producentów – 1 szt.		Optyka endoskopowa typu Hopkins, o śr. 2,9 mm, <u>dł. 30,2 cm</u> , kąt patrzenia 12°, autoklawowalna 134°C, wyposażona w: <ul style="list-style-type: none">• układ optyczny z system soczewek wałeczkowych Hopkinsa,• oznakowanie graficzne średnicy kompatybilnego światłowodu, umieszczone na obudowie optyki obok przyłącza światłowodu,• przyłącze światłowodowe wyposażone w min. 2 adaptery do światłowodów różnych producentów – 1 szt.
2.	Optyka endoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 2,9 mm, dł. 30 cm, autoklawowalna w temperaturze 134° C,		Optyka endoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 2,9 mm, <u>dł. 30,2 cm</u> , autoklawowalna w temperaturze

	posiadająca: oznakowanie graficzne średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.	134° C, posiadająca: oznakowanie graficzne średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.
3.	Element pracujący typ bierny, wykorzystujący elektrody bipolarne dwubiegunowe działające w oparciu o technikę w pełni bipolarną, w której bieguny aktywne i powrotny umieszczone są na tej samej prowadnicy w części dystalnej; technika bipolarna niewymagająca zaangażowania płaszczu jako części obwodu przepływu prądu HF. Element pracujący wyposażony w pełne uchwyty na palce. - 1 szt.	Element pracujący typ bierny, wykorzystujący elektrody bipolarne <u>działające w oparciu o technikę w pełni bipolarną, w której biegun aktywny jest na elektrodzie a powrotny umieszczony jest w płaszczu wewn. co zapewnia całkowitą izolację przepływu prądu od kontaktu z tkankami pacjenta poprzez płaszcz stanowiąc o pełnym bezpieczeństwie takiego rozwiązania</u> Element pracujący wyposażony w pełne uchwyty na palce. - 1 szt.
4.	Płaszcz endoskopowy rozmiar 22 Fr., obrotowy, przepływowy, składający się z płaszczu zewnętrznego i wewnętrznego z obrotowym mocowaniem pomiędzy płaszczami typu „Click”; przyłącza płukania i odsysania zintegrowane z płaszczem zewnętrznym, wyposażone w końcówki LUER-Lock; płaszcz wewnętrzny z końcówką ceramiczną ściętą ukośnie – 1 szt.	Płaszcz endoskopowy rozmiar 22 Fr., obrotowy, przepływowy, składający się z płaszczu zewnętrznego i wewnętrznego z obrotowym mocowaniem pomiędzy płaszczami typu „Click”; przyłącza płukania i odsysania zintegrowane z płaszczem zewnętrznym, wyposażone w końcówki LUER-Lock; płaszcz wewnętrzny z końcówką ceramiczną ściętą ukośnie – 1 szt.
5.	Obturator kompatybilny z płaszczem 22 Fr. - 1 szt.	Obturator kompatybilny z płaszczem 22 Fr. - 1 szt.
6.	Pętla tnąca, zagięta, bipolarna, do zastosowania z płaszczem 22 Fr., wielorazowa, autoklawowalna. Oznakowanie kolorystyczne, ułatwiające identyfikację typu – 6 szt.	Pętla tnąca, zagięta, bipolarna, do zastosowania z płaszczem 22 Fr., wielorazowa, autoklawowalna. Oznakowanie kolorystyczne, ułatwiające identyfikację typu – 6 szt.
7.	Tuleja ochronna do sterylizacji i przechowywania elektrod, pętli oraz noży – 1 szt.	Tuleja ochronna do sterylizacji i przechowywania elektrod, pętli oraz noży – 1 szt.
8.	Światłowód endoskopowy, średnica 3,5 mm, długość min. 220 cm, autoklawowalny – 2 szt.	Światłowód endoskopowy, średnica 3,5 mm, długość min. 220 cm, autoklawowalny – 2 szt.
9.	Płaszcz wewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 4,3 mm, kompatybilny z płaszczem zewnętrznym i optyką endoskopową o średnicy 2,9 mm i długości 30 cm, wyposażony w: • kanał dla optyki z mocowaniem obrotowym, • kanał roboczy do wprowadzania półsztywnych instrumentów o rozmiarze 5 Fr. i podawania płynu płuczącego; wejście kanału roboczego wyposażone w uszczelkę z otworem o średnicy 0,8 mm i metalowy kranik, • oddzielne przyłącze LUER-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu z płynem płuczącym. - 1 szt.	Płaszcz wewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 4,3 mm, kompatybilny z płaszczem zewnętrznym i optyką endoskopową o średnicy 2,9 mm i długości 30 cm, wyposażony w: • kanał dla optyki z mocowaniem obrotowym, • kanał roboczy do wprowadzania półsztywnych instrumentów o rozmiarze 5 Fr. i podawania płynu płuczącego; wejście kanału roboczego wyposażone w uszczelkę z otworem o średnicy 0,8 mm i metalowy kranik, • oddzielne przyłącze LUER-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu z płynem płuczącym. • 1 szt.
10.	Płaszcz zewnętrzny o owalnym profilu	Płaszcz zewnętrzny o owalnym profilu

	przekroju o rozmiarze nie większym niż 5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym wyposażony w: - oddzielne przyłącze Luer-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu do odsysania; koniec dystalny płaszczu wyposażony w boczne otwory umożliwiające odsysanie. - 1 szt.	przekroju o rozmiarze nie większym niż 5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym wyposażony w: • oddzielne przyłącze Luer-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu do odsysania; koniec dystalny płaszczu wyposażony w boczne otwory umożliwiające odsysanie. • 1 szt.
11.	Kleszcze : • bransze: chwytające - biopsyjne, obie ruchome, • tubus półsztywny, wyposażony w przyłącze LUER umożliwiające przepłukanie wnętrza tubusu podczas mycia, • rozmiar: 5 Fr., • długość: min. 32 cm- 1 szt.	Kleszcze : bransze: chwytające - biopsyjne, obie ruchome, tubus półsztywny, wyposażony w przyłącze LUER umożliwiające przepłukanie wnętrza tubusu podczas mycia, rozmiar: 5 Fr., długość: min. 32 cm- 1 szt.
12.	Nożyczki tępo zakończone, półsztywne, jedno ostrze ruchome, 5 Fr., min. 32 cm – 1 szt.	Nożyczki tępo zakończone, półsztywne, jedno ostrze ruchome, 5 Fr., dł. Min. 32 cm – 1 szt.

13.	Elektroda preparacyjna, bipolarna, końcówka igłowa prosta, rozmiar 5 Fr – 1 szt.	Elektroda preparacyjna, bipolarna, końcówka igłowa prosta, rozmiar 5 Fr – 1 szt.
14.	Pojemnik plastikowy do sterylizacji i przechowywania instrumentów , wyposażony w matę typu "jeż", dno pojemnika perforowane umożliwiające zamocowanie w różnych miejscach kołków do przymocowania taśm mocujących instrumenty, wymiary 525 x 240 x 70 mm (+/- 10%) - 2 szt.	<i><u>Kosz perforowany do przechowywania i sterylizacji z pokrywą blokową oraz rączką do transportu, dedykowany do przechowywania instrumentów endoskopowych ,min. kompletnego histeroskopu, resektoskopu. Dno kosza wyposażone w dedykowane uchwyty silikonowe do bezpiecznego mocowania wszystkich powyżej wymienionych części składowych. wym. 480 x 245 x 80mm. – 2szt</u></i>

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza urządzenie o parametrach i rozwiązaniach przedstawionych przez Wykonawcę w tabeli, w prawej kolumnie. Jednocześnie Zamawiający podtrzymuje opis dla parametrów technicznych fakultatywnych – ocenianych, z tym zastrzeżeniem, że skoro Zamawiający dopuszcza zmienioną długość optyki, to przy zaoferowaniu fakultatywnych parametrów i zachowaniu tej zmienionej długości Wykonawcy zostaną przyznane punkty.

Zamawiający nie dokonuje modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, ponieważ w udzielonych odpowiedziach na zadane pytania Zamawiający dopuścił proponowane rozwiązania, a nie dokonał modyfikacji tych pierwotnie określonych. Przy sporządzeniu dokumentów postępowania – Wykazu parametrów technicznych (załącznik nr 5 do SWZ) Wykonawca winien wskazać, że oferuje rozwiązanie dopuszczone przez Zamawiającego w wyniku udzielonych odpowiedzi.

/-/ Paweł Dopierała
Prezes Zarządu