



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersytetu Medycznego w Łodzi

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ zam.publ@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Zadanie realizowane w ramach: **Konkurs nr 2/NPCHUK/DL/2024 pn.: Poprawa dostępu do szpitalnej diagnostyki i leczenia chorób sercowo-naczyniowych poprzez dofinansowanie zakupu angiografu w 2024 r. w ramach działania pn. Modernizacja infrastruktury i wyposażenie podmiotów leczniczych, poddziałanie 18.2, obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej, o którym mowa w Uchwale nr 247 Rady Ministrów z dnia 6 grudnia 2022 r. w sprawie ustanowienia programu wieloletniego pn. Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022–2032**

ZP/165/2024

Łódź, dnia 30.10.2024 r.

„Zakup angiografu w ramach realizacji Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032 na potrzeby SP ZOZ CSK UM w Łodzi”

Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Zadane pytania i udzielone odpowiedzi

Dotyczy SWZ:

1. Rozdział VI

Prosimy o potwierdzenie, iż poza wypełnionym Załącznikiem nr 2, tj. zestawieniem parametrów technicznych, Zamawiający nie wymaga złożenia innych przedmiotowych środków dowodowych.

Dokumenty przedmiotowe wymagane przez Zamawiającego:

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami, cechami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, zgodnie z art. 104-106 Ustawy Pzp - Zamawiający żąda złożenia **wraz z ofertą:**

1.1. Załącznik Nr 2 – Parametry techniczne - potwierdzający spełnienie parametrów określonych w opisie przedmiotu zamówienia, a w przypadku zaferowania produktów równoważnych Wykonawca musi udostępnić szczegółową specyfikacją techniczną danego urządzenia umożliwiającą weryfikację zgodności sprzętu z wymaganiami technicznymi,

Dotyczy Załącznika nr 2:

2. dotyczy punktu 12

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy podobnie jak w punkcie 11 będzie wymagał podania maksymalnej szybkości ruchów statywu w płaszczyźnie CRAN/CAUD w pozycji za głową pacjenta z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej.

Zamawiający nie określił miejsca wykonania rotacji dopuszcza się wybór miejsca przez wykonawcę

3. dotyczy punktu 47

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w punkcie 47 wymaga wartości z aktywną automatyczną kontrolą ekspozycji $\leq 3,2$ [ms].

Zgodnie z zapisami SWZ

4. dotyczy punktu 63

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie oceny punktowej do parametru w punkcie 63. Powyższe motywujemy faktem, iż tylko jedna firma posiada wartość filtracji promieniowania o wartości większej niż 0,9 mm Cu, a jest to wartość 1,0 mm Cu, przypisywanie oceny punktowej jest do wymogu jest raczej promowaniem tego danego producenta, a nie promowaniem wartości klinicznych.

Zamawiający pozostawia punktację bez zmian

5. dotyczy punktu 78

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, a tym samym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w wariantcie 1 oczekuje rozwiązania ClarityIQ firmy Philips.

Zamawiający nie definiuje w wariantcie 1 konkretnego rozwiązania system „ClarityIQ” został podany jako przykład.

6. dotyczy punktu 110

Zwracamy uwagę, że warunek w obecnym brzmieniu uniemożliwił naszej firmie złożenie ważnej oferty w postępowaniu, dlatego zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający potwierdza, że jest to oczywista omyłka pisarska i Zamawiający w parametrach wymaganych zmieni zapis na TAK/NIE, i uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania specjalistycznego oprogramowania do poprawy wizualizacji stentów w tętnicach wieńcowych podczas procedur inwazyjnych umożliwiające wzmocnienie obrazu stentu z nagranych sekwencji.

Zamawiający dopuszcza

7. dotyczy punktu 61

61.	Przesłony półprzepuszczalne	TAK, Podać
-----	-----------------------------	------------

Wymóg w obecnym brzmieniu uniemożliwia złożenie naszej firmie ważnej oferty w postępowaniu. Zwracamy się z prośbą o uznanie warunku za spełniony w przypadku zaoferowania jednego filtra półprzepuszczalnego, ponieważ w zastosowaniach kardiologicznych nigdy nie występuje potrzeba wykorzystania więcej niż jednego filtra na obrazie.

Zamawiający dopuszcza

8. dotyczy punktu 32

Zwracamy Zamawiającemu uwagę na oczywistą omyłkę pisarską w punkcie 32. Zamawiający wymaga w parametrach i warunkach technicznych pochłaniałości blatu stołu na całej długości obszaru badania pacjenta nie większej niż ekwiwalent 1,4 mm Al, a w parametrach wymaganych Zamawiający punktuje pochłaniałość większą niż 1,0 mm Al. Dlatego zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający potwierdza, że jest to oczywista omyłka pisarska i w kolumnie pt. „parametr wymagany” zmieni zapis na:

32.	Pochłaniałość blatu stołu na całej długości obszaru badania pacjenta nie większa niż ekwiwalent 1,4 mm Al	TAK, Podać ≥ 1 mm Al – 0pkt < 1 mm Al – 5pkt
-----	---	---

Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej i prawidłowy zapis brzmi:

32.	Pochłaniałość blatu stołu na całej długości obszaru badania pacjenta nie większa niż ekwiwalent 1,4 mm Al	TAK, Podać ≥ 1 mm Al – 0pkt < 1 mm Al – 5pkt
-----	---	---

9. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że w trakcie tworzenia Opisu Przedmiotu Zamówienia Zamawiający w punktach 108 i 111 przyznał po 10 punktów w parametrach wymaganych, doceniając ne rozwiązania. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podwyższenie punktacji również w poniższych punktach z 5 punktów na 10 punktów, które według naszej najlepszej wiedzy są najlepszymi rozwiązaniami klinicznymi i ergonomicznymi dla potrzeb pracowni hemodynamicznej w szpitalu uniwersyteckim.

Dlatego wnioskujemy o podwyższenie oceny punktowej do wymogu zgodnie z poniższym schematem:

26.	Przesuw wzdużny płyty pacjenta nie mniej niż 120 cm	TAK, Podać <120cm – 0pkt ≥ 120cm – 10pkt
33.	Dopuszczalne obciążenie stołu nie mniejsze niż 250 kg	TAK, Podać <320 kg – 0pkt ≥ 320 kg – 10pkt
52.	Lampa minimum dwuogniskowa	TAK, Podać 2 ogniska – 0 pkt 3 ogniska – 10pkt
64.	Automatyczny dobór (z uwzględnieniem zmiennej grubości pacjenta przy różnych angulacjach) oraz samoczynne wsuwanie (silnikowe, bez ingerencji obsługi) dodatkowej (poza inherentną lampy) filtracji miedziowej w celu redukcji dawki i poprawy jakości obrazu – przy fluoroskopii i przy akwizycji zdjęciowej	TAK/NIE Nie - 0pkt Tak – 10pkt

Zamawiający pozostawi punktację bez zmian

10. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że punkcie 25 w parametrach wymaganych Opisu Przedmiotu Zamówienia, Zamawiający parametrowi granicznemu przyznał po 5 punktów.

Dlatego wnioskujemy o przyznie takiej samej oceny punktowej parametrom granicznym zgodnie z poniższym schematem:

11.	Maksymalna szybkość ruchów statywu nie mniejsza niż 20°/s w płaszczyźnie LAO/RAO w pozycji za głową pacjenta z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej	TAK, Podać < 20°/s – 0pkt ≥20°/s – 5pkt
12.	Maksymalna szybkość ruchów statywu nie mniejsza niż 20°/s w płaszczyźnie CRAN/CAUD z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej.	TAK, Podać < 20°/s – 0pkt ≥20°/s – 5pkt
13.	Szybkość ruchów statywu przy wykonywaniu angiografii rotacyjnej nie mniej niż 40°/s	TAK, Podać < 40°/s – 0pkt ≥ 40°/s – 5pkt
29.	Przesuw poprzeczny płyty pacjenta, zakres nie mniej niż 26 cm	TAK, Podać < 26 cm – 0pkt ≥ 26cm – 5pkt
30.	Szerokość płyty pacjenta nie mniejsza niż 45 cm	TAK, Podać < 45 cm – 0pkt ≥ 45 cm – 5pkt
56.	Pojemność cieplna kołpaka nie mniej niż 5,0 MHU	TAK, Podać < 5 MHU – 0pkt ≥ 5 MHU – 5pkt
70.	Rozdzielczość przestrzenna detektora (tzw. Częstotliwość Nyguista) nie mniejsza niż 2,5 lp/mm	TAK, Podać < 2,5 lp/mm – 0 pkt ≥2,5 lp/mm – 5pkt

Zamawiający pozostawi punktację bez zmian

11. dotyczy punktu 69

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że w trakcie tworzenia Opisu Przedmiotu Zamówienia pominął przypisanie oceny punktowej do cechy, tak istotnej z punktu widzenia skuteczności prowadzenia interwencji kardiologicznych, jak wartość współczynnika DQE. Powyższe motywujemy faktem, iż parametr DQE (Dose Quantum Efficiency) jest powszechnie przyjętą miarą oceny skuteczności wykorzystania promieniowania jonizującego dla celów obrazowania.

Dlatego wnioskujemy o dodanie oceny punktowej do wymogu według poniższego schematu:

69.	DQE nie mniejsze niż 77%	TAK, Podać < 78 % – 0 pkt ≥ 78% – 20 pkt
-----	--------------------------	--

Zamawiający nie przewiduje punktacji dla tego punktu.

12. dotyczy punktu 149

Czy Zamawiający wymaga fartucha z ochroną z przodu 0.5 mm Pb oraz tyłu 0.5 mm Pb? Ze względu na ciężar fartucha i komfort pracy zwracamy się o akceptację fartucha, który w części tylnej będzie uszyty z materiału o 0.25 mmPb ?

Zamawiający wymaga: Fartuch ochronny, dwuczęściowy z pasem obciążającym (kamizelka/ fartuch + spodnica) wykonany z ultralekkiego tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5 mm Pb w całości fartucha

13. dotyczy punktu 157

Czy Zamawiający wymaga możliwości zdalnego nadzoru serwisowego przez łącze internetowe?

Czy Zamawiający wymaga przewodnika dla operatora wyświetlanego na monitorze sterującym działającego w trybie „krok po kroku”?

Zgodnie z zapisami SWZ

14. dotyczy punktu 166

Prosimy o podanie nazwy dostawcy systemu PACS/RIS oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

System PACS/RIS dostarcza firma CGM

15. Dotyczy punktu III.1

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż lampa RTG oraz detektor są elementami zużywalnymi i najprawdopodobniej będą podlegały wymianie w okresie gwarancji z powodu na zużycia wynikającego z normalnego używania, Wykonawca prosi o potwierdzenie, iż gwarancja na lampę RTG oraz detektor (niezależnie od ich wymiany lub wymian w okres gwarancji) jest nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie lampy lub detektora przy tak długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na te elementy nigdy nie wygaśnaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego.

Zamawiający potwierdza

16. Dotyczy punktu III – czas reakcji serwisu, zdalna diagnostyka

- a) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie bezpośredniego - wolnego od proxy tunelu VPN typu Ipsec site-to-site w trybie 24/7?

Z uwagi na to, iż obsługujemy tysiące klientów na całym świecie, zastosowanie indywidualnego rozwiązania dla każdego klienta jest technicznie niemożliwe. Ponadto, systemy medyczne oferowane przez Wykonawcę wyposażone są w mechanizmy alarmowe, które dla skuteczności swojego działania wymagają przewidywanej stałej dostępności wspomnianego tunelu Ipsec. Prawidłowa komunikacja systemów medycznych z naszym serwisem nie działa przy połączeniu innym niż wyżej wymienione i jest to jedyna możliwa logistycznie i technicznie opcja dostępową z naszej strony. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

- b) W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu Ipsec site-to-site?
- c) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 4G opłacanym przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu Ipsec site-to-site.

17. Dotyczy punktu III – czas naprawy

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 3 dni roboczych w przypadku awarii niewymagającej importu części zamiennych, i do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, a tym samym ujednotłoczy zapisy z Załącznika nr 2 z treścią par. 8 ust. 4.6 wzoru umowy?

Zamawiający dopuszcza

18. Dotyczy punktu III.7

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów, a tym samym ujednotlenie zapisów z punktu 7 Załącznika nr 2 z treścią par. 8 ust. 4.5 wzoru umowy.

Zamawiający wyjaśnia iż używając sformułowania „wymiana urządzenia” ma na myśli moduł o którym mowa dalej.

Dotyczy wzoru umowy:

19. dot. §1 ust. 3 pkt 4.4 lit. b)

Uwzględniając fakt, iż kwestie związane z gwarancją sprzętu zostały uregulowane w §8 wzoru umowy - zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że w związku z powyższym Zamawiający nie będzie wymagał od Wykonawcy oddzielnych dokumentów gwarancyjnych (karty gwarancyjnej).

W celu usunięcia wątpliwości prosimy o wykreślenie ww. postanowienia.

Zamawiający wymaga dostarczenia kart gwarancyjnych

20. dot. §4 ust. 6

Zapis w aktualnie zaproponowanej wersji pozostawia całkowitą dowolność w zakresie ukształtowania przez Zamawiającego terminu na usunięcie wad. Z perspektywy Wykonawcy termin realizacji obowiązków umownych

powinien być warunkowany okolicznościami danego przypadku, umożliwiając Wykonawcy wywiązanie się z obowiązków w należyty sposób. Jednocześnie zwrócić należy uwagę, iż czas niezbędny na usunięcie wad każdorazowo zależy jest od obiektywnie występujących czynników o charakterze technicznym, technologicznym czy logistycznym (zwłaszcza w sytuacji, gdy dany element/część należy pozyskać u innego dostawcy czy producenta). Co do kwestii wad nieistotnych – nie ulega kwestii, że powinny być one usuwane, jako wady gwarancyjne, a w związku z tym nie mogą stać na przeszkodzie w zrealizowaniu odbioru, co potwierdza orzecznictwo sądowe. Podstawą odmowy odbioru zgodnie z utrwalonym orzecznictwem SN mogą być wady istotne, tj. takie które uniemożliwiają korzystanie zgodnie z przeznaczeniem lub przeczą celowi zawartej umowy (por. np. wyrok SN z 29.01.2021 r., V CSKP 10/21). W związku z powyższym prosimy o zmianę brzmienia w/w postanowienia w następującym zakresie:

W przypadku stwierdzenia w trakcie odbioru istotnych wad, braków w dostarczonym wyposażeniu, asortymencie Zamawiający odmawia odbioru do czasu ich usunięcia a Wykonawca usunie je na własny koszt w odpowiednim terminie ustalonym przez Strony w protokole, uwarunkowanym okolicznościami.

Zgodnie z zapisami SWZ

21. dot. §4 ust. 9

Nie każda stwierdzona wada/usterka w urządzeniu wiąże się z potrzebą całkowitej wymiany modułu. Standardowo, w celu usunięcia usterki/wady, wystarczająca pozostaje naprawa (co oczywiście nie wyklucza dokonywania wymiany, kiedy naprawa nie jest możliwa). Zapis w obecnym kształcie, nakazującym bez względu na okoliczności dokonanie wymiany modułu, niesie ze sobą ryzyko ponoszenia przez Wykonawcę nieproporcjonalnych kosztów, które Wykonawcy będą musieli uwzględnić w cenie ofertowej. Ponadto zwracamy uwagę na konieczność uwzględnienia w treści modyfikowanego postanowienia, iż termin przeprowadzenia napraw z użyciem części zamiennych/modułów z zagranicy wynoszą standardowo na rynku urządzeń medycznych 10 -14 dni roboczych. Zwracamy również uwagę, że Wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za bliżej niesprecyzowane „uszkodzenie sprzętu”, które może powstać z przyczyn całkowicie niezależnych od Wykonawcy (np. wywołanych celowym działaniem osób trzecich).

W związku z powyższym prosimy o poniższą modyfikację postanowienia

W przypadku stwierdzenia wad Wykonawca zobowiązuje się do naprawy a w przypadku, gdy jest to obiektywnie niemożliwe - wymiany wadliwego modułu urządzenia na moduł bez wad w ciągu 5 dni roboczych od daty pozytywnego rozpatrzenia reklamacji. W przypadku potrzeby sprowadzenia modułu/części z zagranicy termin wymiany wynosi 10 dni roboczych.

Zgodnie z zapisami SWZ

22. dot. §6 ust. 1

Zgodnie z art. 548 §1 k.c. - z chwilą wydania rzeczy sprzedanej przechodzą na kupującego korzyści i ciężary związane z rzeczą oraz niebezpieczeństwo przypadkowej utraty lub uszkodzenia rzeczy. W związku z tym, że po dostarczeniu sprzętu do pomieszczeń szpitalnych Wykonawca nie dysponuje faktyczną możliwością pełnego zabezpieczenia sprzętu przed działaniem/zaniechaniem osób trzecich lub zabezpieczenia przed skutkami zdarzeń niezależnych od Wykonawcy, a mogących mieć miejsce na terenie szpitala, pozostającego pod stałym zarządem Zamawiającego zwracamy się z prośbą o poniższą modyfikację postanowienia:

Wykonawca dostarczy do Zamawiającego Przedmiot umowy, zgodnie z warunkami niniejszej umowy. Do czasu odbioru przedmiotu Umowy, na ile to możliwe ze względu na okoliczności, Wykonawca zobowiązany jest do kompleksowego zabezpieczenia sprzętu znajdującego się na terenie szpitala Zamawiającego.

Zgodnie z zapisami swz

23. dot. §2 oraz dot. §6 ust. 3 zd. 1

W §2 Umowy Zamawiający przewidział na realizację zamówienia 90 – dniowy termin. Jednocześnie postanowienie §6 ust. 3 zd. 1 stanowi, że:

Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy, w szczególności do pomieszczeń Magazynu w siedzibie SP ZOZ Centralnego Szpitala Klinicznego UM w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251, lub innego wskazanego przez Zamawiającego miejsca na terenie Łodzi, od poniedziałku do piątku w godz. 8.00 - 14.00 w dni robocze, w terminie do 28 dni od momentu złożenia zamówienia drogą e-mail.

Zamawiający zaktualizuje zapis:

Zamawiający potwierdza realizację zadania zgodnie z zapisem: Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie w okresie do 6 miesięcy od dnia podpisania umowy, w tym dostawa urządzenia do 4 tygodni od dnia zawarcia umowy o zamówienie publiczne, (uruchomienie sprzętu w ciągu 6 miesięcy od dnia podpisania umowy, jednak nie później niż do dnia 01.07.2025 r.)

Prosimy o odpowiednie sprostowanie ww. postanowień - stosownie do brzmienia Rozdziału V. pkt 2.1. SWZ:

2.1. *Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie w okresie do 6 miesięcy od dnia podpisania umowy, w tym dostawa urządzenia do 4 tygodni od dnia zawarcia umowy o zamówienie publiczne, (uruchomienie sprzętu w ciągu 6 miesięcy od dnia podpisania umowy, jednak nie później niż do dnia 01.07.2025 r.).*

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza realizację zadania zgodnie z zapisem: Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie w okresie do 6 miesięcy od dnia podpisania umowy, w tym dostawa urządzenia do 4 tygodni od dnia zawarcia umowy o zamówienie publiczne, (uruchomienie sprzętu w ciągu 6 miesięcy od dnia podpisania umowy, jednak nie później niż do dnia 01.07.2025 r.)

24. dot. §6 ust. 7

Zważając, że dzień zakończenia czynności odbiorowych może się różnić od rzeczywistej daty zakończenia prac przez Wykonawcę i uruchomienia pracowni (data sporządzenia protokołu może być późniejsza), prosimy o zmianę postanowienia w taki sposób, aby nie ulegało wątpliwości, że za datę realizacji umowy będzie uznawana przez strony data faktycznego wykonania zadania przez Wykonawcę:

Za datę wykonania umowy Strony przyjmują dzień wskazany w protokole odbioru końcowego, jako data zgłoszenia przedmiotu Umowy do odbioru (o ile na dzień zgłoszenia przedmiot odbioru został ukończony i nadawał się do odbioru).

Zamawiający dopuszcza proponowany zapis: „Za datę wykonania umowy Strony przyjmują dzień wskazany w protokole odbioru końcowego, jako data zgłoszenia przedmiotu Umowy do odbioru (o ile na dzień zgłoszenia przedmiot odbioru został ukończony i nadawał się do odbioru).”

25. dot. §7 ust. 5

W związku z tym, że zgodnie z zasadami ogólnymi odsetki przysługują za opóźnienie w płatności (art. 481 §1 k.c., podobnie przepisy ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych), a nie zwłokę, czy Zamawiający zgodzi się dostosować brzmienie postanowienia poprzez zmianę słowa „zwłoki” na „opóźnienia”?

Zamawiający wyraża zgodę.

26. dot. §9 ust. 1.2, 1.3, 1.5

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

Zamawiający dokona aktualizacji w umowie z Wykonawcą do poziomu 0,2%

27. dot. §9 ust. 3

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

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

dot. §9 ust. 5

Określenie górnego limitu naliczenia kary umownej na tak wysokim poziomie w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych. W związku z powyższym proponujemy obniżenie górnego limitu naliczenia kary umownej maksymalnie do wysokości 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową.

Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych do poziomu 25%.

28. dot. §11 ust. 1 pkt. 1.2.4.

Odstąpienie od umowy pozostaje każdorazowo najdalej idącym, niekoniecznie korzystnym dla Zamawiającego w skutkach rozwiązaniem. Wezwanie do prawidłowej realizacji umowy w praktyce może zapobiec potrzebie zerwania umowy, nawet w przypadku naruszenia przez Wykonawcę zasad jej realizacji. Rozwiązanie umowy skutkuje bowiem po stronie Zamawiającego potrzebą poszukiwania nowego wykonawcy, wydłuża czas na zrealizowanie zaplanowanej inwestycji, a dodatkowo wiąże się z dużym ryzykiem poniesienia większego kosztu niż ustalony pierwotnie w umowie z Wykonawcą (wynagrodzenie dla innego wykonawcy). Wykonawca powinien mieć zatem zapewnioną możliwość realizacji określonych czynności, a wyznaczony termin powinien mu to umożliwiać. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o wprowadzenie poniższej modyfikacji postanowienia:

„w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez drugą Stronę, a w szczególności nie zapewnienia przez Wykonawcę czterech kolejnych terminowych dostaw przedmiotu zamówienia, po uprzednim wezwaniu Strony naruszającej i wyznaczeniu jej dodatkowego terminu min. 5 dni na wykonanie obowiązków umownych.”

Zamawiający modyfikuje zapis SWZ, zapis po zmianie brzmi: **”w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez drugą Stronę”**

Pytania i odpowiedzi - dotyczy prac adaptacyjnych:

1. Prosimy Zamawiającego o dołączenie wyodrębnionego rysunku-rzutu pomieszczeń z zaznaczonym obszarem planowanej adaptacji.
Prace adaptacyjne należy wykonać zgodnie z rysunkiem rysunku A2-P0-hemodynamika obszar realizacji zadania.
2. Prosimy Zamawiającego o wyszczególnienie jakie drzwi do pracowni podlegają wymianie/montażowi? Ilość oraz rodzaj (ochronne rtg czy zwykłe?).
Zgodnie z udostępnioną dokumentacją projektową.
3. Prosimy o wskazanie ilości drzwi, które mają być wyposażone w napęd i kontrolę dostępu.
Należy zapewnić kontrolę dostępu w obrębie pomieszczeń: HEM.1, HEM.2, HEM.12, HEM.3, HEM.4, HEM.8, HEM.17, HEM.14, HEM.18, HEM.10, HEM.9
4. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zakres prac nie obejmuje wymiany okna ochronnego RTG jeśli istniejące okno będzie spełniało wymogi ochrony radiologicznej.
Prace należy wykonać zgodnie z dokumentacją projektową.
5. Prosimy Zamawiającego o dołączenie wyodrębnionego dla pracowni, aktualnego projektu osłon stałych rtg, w celu weryfikacji konieczności montażu dodatkowych osłon w pracowni.
W zakresie postępowania przetargowego zamawiający wymaga wykonania projektu osłon radiologicznych, jeżeli jest to niezbędne, oraz uzyskanie wszelkich zgód organów administracji państwowej.
6. Prosimy Zamawiającego o podanie informacji w zakresie ilości planowanych badań w tygodniu.
Ilość badań przeprowadzanych w miesiącu wynosi około 63.
7. Prosimy o informację jakiego typu jest strop pod pomieszczeniami pracowni.
Zgodnie z dokumentacją projektową.
8. Prosimy o informację jakiego typu jest strop nad pomieszczeniami pracowni.

Zgodnie z dokumentacją projektową.

9. Prosimy o informację jaką funkcję pełni pomieszczenia pod i nad pomieszczeniem badań.

Zgodnie z dokumentacją projektową.

10. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że po stronie Zamawiającego będzie uzyskanie zezwolenia na uruchomienie pracowni w WSSE. W innym przypadku prosimy o potwierdzenie, że czas od momentu złożenia wniosku do momentu uzyskania zezwolenia nie będzie liczony w ramach przewidzianego terminu na realizację zadania. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż ani Zamawiający ani Wykonawca nie ma wpływu na formalny czas wydania decyzji administracyjnych.

Uzyskanie zezwoleń na uruchomienie pracowni leży po stronie Wykonawcy.

11. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zakres prac nie obejmuje sporządzenia dokumentacji projektowej, budowlanej z uzyskaniem niezbędnych pozwoleń budowlanych a jedynie przekazanie dokumentacji powykonawczej (niezbędne pomiary, próby instalacji, atesty certyfikaty).

Zgodnie z zapisami OPZ.

12. W przypadku konieczności wykonania przez Wykonawcę dokumentacji budowlanej wraz z uzyskaniem niezbędnych pozwoleń prosimy o potwierdzenie, że czas związany z uzyskiwaniem tych pozwoleń, zgód formalnych nie jest wliczany w umowny termin na wykonanie przedmiotu Zamówienia. Zwracamy uwagę, że Wykonawca nie ma wpływu na czas trwania czynności administracyjnych.

Zgodnie z zapisami SWZ.

13. Prosimy Zamawiającego o informację dot. typu, przekroju istniejącego kabla zasilającego angiograf. Angiograf nie ma wykonanego kabla zasilającego.

Projekt zakłada wykonanie do każdego urządzenia kabla typu N2XHżo 5x70

14. Prosimy Zamawiającego o informację w jakiej odległości od pracowni zlokalizowana jest rozdzielnia elektryczna, z której zasilany będzie aparat.

Długość kabla zasilającego angiograf ze stacji SO7 wynosi ok 100 m

15. Czy Zamawiający dysponuje mocą elektryczną potrzebną do zasilania instalowanego urządzenia oraz urządzeń peryferyjnych ok 100 kVA?

Zamawiający potwierdza.

16. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że instalacja komputerowa, telefoniczna, p.poż. itp. nie podlega modernizacji, wymianie i jest sprawna.

Instalacje czynne są sprawne. Wykonawca ma zrealizować zakres wg projektu.

17. Prosimy Zamawiającego o informację czy wentylacja w pomieszczeniach przeznaczonych na pracownię jest sprawna i spełnia wymogi obowiązujących przepisów.

Prace należy wykonać zgodnie z dokumentacją projektową.

18. Jeśli wentylacja nie jest sprawna prosimy Zamawiającego o informację czy Wykonawca ma wykonać nową instalację wentylacji mechanicznej we własnym zakresie?

Prace należy wykonać zgodnie z dokumentacją projektową.

19. Jeśli wykonawca będzie miał obowiązek wykonać nową instalację wentylacji we własnym zakresie prosimy o informację, gdzie Zamawiający dopuści posadowienie centrali wentylacyjnej dla pracowni? Czy będzie możliwe montażu centrali wentylacyjnej podwieszanej? Jeśli nie prosimy o wskazanie miejsca montażu.

Zgodnie z dokumentacją projektową.

20. W przypadku konieczności montażu dodatkowych klimatyzatorów prosimy Zamawiającego o potwierdzenie możliwości instalacji jednostek zewnętrznych klimatyzacji na elewacji budynku.

Jednostki zewnętrzne do układów klimatyzatorów muszą zostać zamontowane na dachu.

21. Czy Zamawiający może określić jaki preferuje typ chłodzenia: freonowe czy glikolowe dla centrali wentylacyjnej?

Na obiekcie chłodzenie jest w układzie glikolowym.

22. Czy Zamawiający będzie wymagał w nowej centrali wentylacyjnej funkcji nawilżania?

Zamawiający wymaga funkcji nawilżania i osuszania zgodnie z dokumentacją projektową.

23. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w zakresie dostawy aparatu nie ma dostawy mebli lub innego wyposażenia ruchomego pracowni. Jeśli jest w zakresie, to prosimy o szczegółową specyfikację.

Zgodnie z dokumentacją projektową.

24. Jeśli Zamawiający wymaga wyposażenia pracowni w meble i zabudowy meblowe prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza wykonanie zabudowy meblowej do sali zabiegowej z płyty wiórowej melaminowanej posiadającej atest higieniczności E1.

Zamawiający dopuszcza.

25. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający posiada wolne miejsce w LPD do podłączenia nowych gniazdek sieci komputerowej. W innym przypadku prosimy o dokładne wyspecyfikowanie urządzeń aktywnych sieci LAN, które ma dostarczyć Wykonawca.

Zamawiający posiada wolne miejsce w LPD

26. Prosimy o informację w jakiej odległości od modernizowanych pomieszczeń znajduje się lokalny punkt dystrybucyjny sieci komputerowej do której będzie możliwość podłączenia nowej instalacji komputerowej w pracowni?

Istniejąca szafa LPD znajduje się w pom. P00.PT.10

27. Prosimy o informację czy instalacja elektryczna gniazd i oświetlenia podlega wymianie czy tylko niezbędnym przeróbkom?

Instalacje należy wykonać zgodnie z projektem;

28. Prosimy o informację czy oświetlenie awaryjne i ewakuacyjne należy podłączyć do centralnej baterii, czy wyposażyć oprawy w indywidualne baterie?

Podłączyć do centralnej baterii;

29. Prosimy o informację czy Wykonawca ma przewidzieć wykonanie dla sali zabiegowej separacji sieci IT?

Instalacje należy wykonać zgodnie z projektem;

30. Jakiej mocy UPS przewiduje Zamawiający na potrzeby systemu gniazd separowanych?

UPS jest istniejący wystarczającej mocy.

31. Prosimy o informację czy w pracowni istnieje zasilanie podstawowe i rezerwowe dla potrzeb systemu gniazd separowanych? Jeśli nie, prosimy o podanie odległości do miejsca z którego należy je wykonać.

System zasilania w budynku oparty jest o zasilanie podstawowe i rezerwowe. Instalacje elektryczne należy wykonać wg projektu.

32. Czy w przypadku konieczności wymiany czujek p.poż Zamawiający może potwierdzić możliwość wpięcia nowych czujek do istniejącej centrali p.poż.?

Czujki nowe i istniejące muszą być kompatybilne (tego samego typu i producenta). Instalacje SAP należy wykonać wg projektu.

33. Prosimy o informację w jakiej odległości od pracowni znajdują się centrala p.poż.,

Istniejąca szafa LPD znajduje się w pom. P00.PT.10

34. Czy Zamawiający posiada system BMS i czy będzie wymagał aby urządzenia wentylacyjno-klimatyzacyjne były do niego wpięte? Prosimy o podanie typu systemu.

Zamawiający posiada system BMS i będzie wymagał aby urządzenia wentylacyjno-klimatyzacyjne były do niego wpięte.

System BMS oparty jest na produktach firmy Schneider.

1. Prosimy o dokładne wskazanie zakresu, na którym należy przeprowadzić prace adaptacyjne. Czy zakres obejmuje całość Pracowni Hemodynamiki zgodnie PnB podetapu VIII-13a? Czy jedynie pomieszczenie do montażu angiografu wraz z pomieszczeniami przyległymi (którymi?).

Odpowiedź: Prace adaptacyjne należy wykonać zgodnie z rysunkiem rysunku A2-P0-hemodynamika obszar realizacji zadania.

2. Prosimy o informację jaki zakres prac dla podetapu VIII-13a został realizowany podczas poprzednich zadań.

Odpowiedź: Zgodnie z dokumentacją BIM.

3. Zwracamy się z prośbą o umożliwienie przeprowadzenia wizji lokalnej w celu jednoznacznego określenia zakresu prac niezbędnych do realizacji w przedmiotowym zadaniu.

Odpowiedź: Termin wizji lokalnej został Zamawiający wyznaczona na 31.10.2024 r. o godzinie 9.00.

4. Prosimy o informację, czy przed przystąpieniem do realizacji prac zgodnie z dostarczoną dokumentacją należy przewidzieć prace demontażowo-wyburzeniowe dla wskazanego zakresu. Jeżeli tak, prosimy o wskazanie takich prac niezbędnych do ujęcia w ofercie.

Odpowiedź: Zgodnie z dokumentacją BIM.

5. Rozbudowa stacji S07 - zasilania angiografów. Czy sekcja rezerwowa stacji S07 jest przygotowana pod zasilanie angiografów?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

6. Czy trasy kablowe ze stacji S07 zawierają rezerwę miejsca na dodatkowe kable do angiografów?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

7. Czy przedmiot przetargu zawiera przygotowania zasilania dla dwóch angiografów?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

8. Czy konieczna będzie rozbudowa centralnej baterii C.B 7.3 oraz C.B 7.2 w związku z nowymi obwodami oświetlenia awaryjnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

9. Czy przetarg zawiera dostawę, zasilanie oraz montaż dodatkowej rozdzielnic 00/3/IT4?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

10. Czy trasy kablowe z UPS zawierają rezerwę miejsca na dodatkowe zasilanie rozdzielnic 00/3/IT4

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

11. Prosimy o informację czy w ofercie należy ująć prace demontażowo-odtworzeniowe niezbędne do wykonania przy prowadzeniu tras instalacji poza wskazanym zakresem Pracowni Hemodynamiki.

Odpowiedź: Zgodnie z dokumentacją BIM.

12. Czy rozdzielnica UPS zawiera rezerwę miejsca na zasilanie 00/3/IT4?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

13. Czy rozdzielnic 00/3/TO, 00/3//TR, 00/3/TK, 00/3/TH zawierają rezerwę miejsca na zasilanie hematologii?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

14. Czy rozdzielnic 00/3/TO, 00/3/TR, 00/3/TK, 00/3/TH są przygotowane pod zasilanie nowych rozdzielnic 00/3/TO1, 00/3/TR1/ 00/3/TK1, 00/3/TH1?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

15. Czy rozdzielnic 00/3/TO1, 00/3/TR1, 00/3/TK1, 00/3/TH1 są w zakresie dostawy? Jeżeli tak prosimy o potwierdzenie, że ich lokalizacja pozostanie bez zmian?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
16. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie realizacji jest dostawa i montaż układu wentylacji N17/W17 wraz z jednostką wentylacyjną w wykonaniu higienicznym posadowioną na dachu, wyposażoną w wytwornicę pary oraz funkcję osuszania.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
17. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie realizacji jest dostawa i montaż układów wentylacji W17.1, W17.2, W17.3 pionami przez piętro P1 oraz wentylatory na dachu.
Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza dla W17.2, dla pozostałych wymienionych układów wentylacji Zamawiający potwierdza.
18. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie realizacji, jest przywrócenie wentylacji w pom. P00.IP.147 do stanu projektowanego oraz demontaż istniejących tranzytów w pom. P00.HEM.5.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
19. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie realizacji są układy freonowe z pompami ciepła oraz klimatyzatorami podstropowymi w pom. P00.HEM.6, P00.HEM.4 oraz P00.HEM.1 dla odzysku ciepła na cele produkcji CWU.
Odpowiedź: Dla pomieszczenia P00.HEM.4 oraz P00.HEM.1 Zamawiający potwierdza.
20. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie realizacji jest dostawa i montaż belek grzewczo-chłodzących wraz z układem sterowania.
Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.
21. Prosimy o potwierdzenie, że w obiekcie jest przewidziane źródło ciepła oraz chłodu, a także wody użytkowej na potrzeby centrali wentylacyjnej obsługującej przedmiotowy obszar.
Odpowiedź: Należy przewidzieć podłączenie do instalacji tranzytów w miejscach gwarantujących odpowiednie parametry.
22. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach realizacji należy przewidzieć dostawę i montaż baterii umywalkowych bezdotykowych.
Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami przepisów sanitarnych.
23. Prosimy również o przesunięcie terminu składania ofert na 15.11.2024.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
-

Pytania dotyczą pkt 157 zał nr 2 do SIWZ

Pytanie 1

„Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczeni angiograficznego, automatycznego wstrzykiwacza środka kontrastowego wyposażonego w wyświetlany na panelu sterującym przewodnik dla użytkownika typu „krok po kroku?”.

Uzasadnienie: Przewodnik wyświetla komunikaty w języku polskim umożliwiające zaprogramowanie i wykonanie iniekcji oraz komunikaty ostrzegawcze co ma bezpośrednie przełożenie na bezpieczeństwo pacjenta i komfort pracy ze wstrzykiwaczem podczas badania.

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

„Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia wstrzykiwacza z możliwością objęcia go zdalnym nadzorem serwisowym poprzez łącze VPN?”

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

„Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia wstrzykiwacza z możliwością pracy w trybie „zmiennego przepływu środka kontrastowego”, który umożliwia operatorowi dozowanie kontrastu w zależności od potrzeb za pomocą kontrolera ręcznego?”

Zamawiający dopuszcza

pytanie:

1. Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA / PARAMETRY TECHNICZNE” -

Kolumna anestezyjologiczna:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania i zaoferowanie:

- w punkcie 187, głowicy z przewodnicami do montażu z zamocowanymi 3 półkami i 1 szufladą, wysięgników i innego wyposażenia rozmieszczonymi na czterech ścianach/ krawędziach głowicy?
 - w punkcie 192, umieszczenie defibrylatora na półce kolumny?
 - w punkcie 193, mocowanie dodatkowych urządzeń (np. oksymetr mózgowy) na półce kolumny i/lub szynach montażowych zamiast wysięgniku?
 - w punkcie 194, kolumny bez wysięgnika do mocowania monitora? Stosujemy monitor wieloformatowy angiografu.
 - w punkcie 196, trzech szyn montażowych rozmieszczonych na 3 ścianach głowicy o udźwigu 20 kg każda?
 - w punkcie 199, kolumny wyposażonej w dwa zintegrowane schowki na nadmiar kabli o długości min. 500mm każdy, położone na lewej i prawej ścianie głowicy?
- Pozytywna odpowiedź umożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Zamawiający dopuszcza jako jednolite rozwiązanie

Udzielone odpowiedzi, wyjaśnienia należy czytać łącznie z dokumentami zamówienia.

Kinga Miśkiewicz