



Wrocław, 15 listopada 2023 r.

4. Wojskowy Szpital Kliniczny

z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego wg VI Pakietów, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.130.2023

Odpowiedzi na zapytania Wykonawców

4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej we Wrocławiu, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, **na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 oraz art. 137 ust.1** ustawy Prawo zamówień publicznych ustawy z dnia 11 września 2019 r Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz.1610 ze zm.), dalej PZP, informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający odpowiednio wyjaśnia i modyfikuje treść SWZ:

Pytanie 1.

Pytanie 1 dotyczy pozycji „Prowadzenie ucisknięć klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka z ssawką relaksacyjną w trybie 30 ucisków/ 2 oddechy ratownicze, 15 ucisków / 2 oddechy oraz możliwość pracy w trybie ciągłym”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności urządzenia do mechanicznej kompresji klatki piersiowej umożliwiającego pracę w wymaganych przez zamawiającego trybach (30/2, 15/2 oraz trybie ciągłym) bez konieczności stosowania ssawki relaksacyjnej celem osiągnięcia efektu terapeutycznego, dodatkowo badania takie jak:

- Goto Y, Maeda T, Goto YN. Termination-of-resuscitation rule for emergency department physicians treating out-of-hospital cardiac arrest patients: an observational cohort study. Crit Care 2013;17:R235.

- McCullough PA, Thompson RJ, Tobin KJ, Kahn JK, O'Neill WW. Validation of a decision support tool for the evaluation of cardiac arrest victims. Clin Cardiol 1998;21:195–200.

Pokazują, że wykorzystanie ssawki, nie powinny być rutynowo stosowaną techniką podczas RKO

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację. SWZ baz zmian

Pytanie 2.

Pytanie 2 dotyczy pozycji „Kolorowy wyświetlacz dotykowy, min. 3,5”

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenia Corpuls cpr posiadającego wyświetlacz LCD o wymiarach 2,4” który jest obsługiwany za pomocą 4 przycisków?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację. SWZ baz zmian

Pytanie 3.

Pytanie 3 dotyczy SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 20.12.2023 r.? Przewidywana data otwarcia postępowania, która może ulec zmianie pozostawia na realizację bardzo krótki termin.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu dostawy.

Pytanie 4.

Pytanie 4 dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępnie od wymogu szkolenia z następujących punktów: „procedur kalibracyjnych, testowych, pomiarowych; procedur okresowych czynności konserwacyjnych oraz udostępnienia kodów serwisowych pracownikom.„, Wskazane czynności mogą być wykonywane jedynie przez autoryzowany serwis producenta. Wykonywanie niniejszych czynności przez osoby nieuprawnione może stanowić zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów. Dodatkowo kody serwisowe zgodnie z polityką producenta nie mogą być udostępniane osobom postronnym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zaleceniami Producenta.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w umowie dotyczącą kar umownych i zastąpi słowo „opóźnienia” słowem „zwłoka”? Zamawiający nie powinien naliczać kar umownych od opóźnień w dostawie, a jedynie od zwłoki w wykonaniu zamówienia, czyli celowym działaniu lub rażącym zaniedbaniu przy wykonaniu dostawy przez Wykonawcę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na taką zmianę. Ewentualna kar umowna będzie naliczana, gdy przyczyna jej zastosowania leżeć będzie po stronie wykonawcy.

Pytanie 6.

Dotyczy Pakiet II Aparat do znieczulenia ogólnego – 1 kpl

Czy zamawiający dopuści aparaty fabrycznie nowe, nieużywane, nierekondycjonowane z rokiem produkcji 2022?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza taką modyfikację.

Pytanie 7.

dotyczy § 4 Termin i warunki dostarczenia przedmiotu umowy pkt. 8

Czy Zamawiający rozważy wykreślenie tego punktu z umowy lub modyfikację tego punktu na:

„Wykonawca zobowiązuje się przeprowadzić dla pracowników wskazanych przez Zamawiającego szkolenie obejmujące codzienną eksploatację, czyszczenie oraz konserwację urządzeń w zakresie określonym oraz dopuszczonym przez producenta urządzeń oraz dostarczyć dokumentację i kody serwisowe przeznaczone dla użytkownika sprzętu, które umożliwią wykonywanie czynności w zakresie dopuszczonym przez producenta”

Serwisowanie aparatury może wykonywać wyłącznie personel autoryzowany przez wytwórcę, posiadający odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie zawodowe. Proces certyfikacji serwisowej przebiega wg ściśle określonych procedur i obejmuje pełny program szkoleniowy z zakresu montażu, przeglądów, konserwacji, diagnostyki oraz napraw sprzętu. Tylko podmioty, które przeszły pełny cykl szkoleniowy upoważnione są przez wytwórcę do uzyskania dostępu do dokumentacji technicznej, oprogramowania oraz kodów zapewniających pełny dostęp serwisowy. Blokady oraz kody serwisowe na urządzeniach zostały zastosowane przez producentów urządzeń (nie tylko Wykonawcy) w celu ograniczenia niepożądanego ingerencji w urządzenie i dokonywania nieuprawnionych, niezgodnych z instrukcją obsługi czynności serwisowych.

Czynniki te mają zagwarantować odpowiedni poziom bezpieczeństwa pacjentów oraz użytkowników, gdyż niewłaściwie serwisowana aparatura może stwarzać zagrożenie zarówno zdrowia jak i życia. Producent jasno określa oraz precyzyjnie rozróżnia dostępy serwisowe jakie może uzyskać przeszkolony użytkownik oraz te jakie może uzyskać certyfikowany technik/inżynier serwisu, który ukończył pełny cykl szkoleniowy. Zapisy punktu 8 w obecnej formie niosą obawę, że granica pomiędzy tymi poziomami dostępu może zostać zatarta i użytkownicy nieświadomie dokonać mogą nieprawidłowej oceny zagrożeń lub doprowadzić do zagrożeń, których bez pełnego przeszkolenia nie są w stanie przewidzieć.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zaleceniami Producenta.

Pytanie 8.

Dotyczy umowy § 5 ust. 9

Prosimy o wydłużenie terminu usunięcia wady strony do max. 5 dni robocze, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy 10 dni roboczych licząc od daty powiadomienia Wykonawcy przez Zamawiającego o wadzie

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację. SWZ baz zmian

Pytanie 9.

Dotyczy umowy § 6 Kary umowne

Prosimy o zmianę zapisu - Powinno być wskazanie „zwłoki w wykonywaniu” jako ewentualnej podstawy odpowiedzialności Wykonawcy. Zgodnie z przepisem art. 433 pkt 1) ustawy pzp, warunki umowy, co do zasady, nie mogą określać odpowiedzialności wykonawcy z tytułu opóźnienia

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na taką zmianę. Ewentualna kar umowna będzie naliczana, gdy przyczyna jej zastosowania leżeć będzie po stronie wykonawcy.

Pytanie 10.

dotyczy umowy § 6 Kary umowne ust. 1 pkt.3

Prosimy o wykreślenie , zapisu dot. naliczania kar w przypadku niedostarczenia sprzętu zstępczego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację. SWZ baz zmian

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub modyfikacji SWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji i nr pytania).

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców od chwili ich upublicznienia (zamieszczenia) na stronie prowadzonego postępowania, należy je uwzględnić przy składaniu oferty.

Z upoważnienia
KOMENDANTA
4. Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką
SPZOZ we Wrocławiu
Piotr Strąk