



Słupsk, dnia 09.10.2023 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa sprzętu medycznego”- nr postępowania 93/PN/2023

Na podstawie **art. 135 ust. 6** ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), [zwanej dalej także „PZP”] Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Część nr 2 – System monitorowania pacjentów 1 kpl. W opisie przedmiotu zamówienia. Pkt. 55 wymagana jest: „Centrala do kardiomonitorów – 8 sztuk”. Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarska i wymaganie nie powinno brzmieć: Centrala (1 szt.) do podłączenia 8 szt. kardiomonitorów?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż jest to omyłka pisarska. Powinno być: Centrala do kardiomonitorów – 1 sztuka. Zamawiający informuje również, że odpowiednia zmiana zostanie dokonana w Opisie Przedmiotu Zamówienia.

Pytanie nr 2:

1. W związku z dostawą aparatu do znieczulenia oraz systemu monitorowania pacjentów prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanych urządzeń do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wymaga.

Pytanie nr 3:

2. Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie.

Pytanie nr 4:

3. W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia, w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu do znieczulenia oraz systemu monitorowania pacjentów z systemem RIS/PACS, były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że warunki gwarancji mają być zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5:

Część nr 4 – Platforma hemodynamiczna – 3 szt

Urządzenie do oceny stanu hemodynamicznego Pacjenta w oparciu o pomiar parametrów hemodynamicznych metodą analizy krzywej ciśnienia tętniczego krwi, metodą termodylucji oraz saturacji tkankowej.
--

Ocena hemodynamiczna układu krążenia wykorzystująca istniejącą krzywą ciśnienia tętniczego pacjenta do ciągłego pomiaru pojemności minutowej serca w oparciu o pomiar ciśnienia tętniczego.

<p>Ciągły pomiar parametrów hemodynamicznych za pomocą mankietów na palec wykorzystujących metodę Volume Clamp (zaciśniętej objętości). Algorytm wykorzystuje zaawansowane metody przetwarzania w celu zrekonstruowania krzywej ciśnienia w tętnicy w palcu do krzywej ciśnienia tętniczego w tętnicy promieniowej.</p> <p>Mankiety na palec są wyposażone w czujnik pletyzmograficzny, który stanowi połączenie źródła i odbiornika światła, w celu ciągłego monitorowania zmian objętości krwi tętnicznej w palcu.</p> <p>Możliwość rozbudowy o moduł do oceny hemodynamicznej układu krążenia metodą termodylucji:</p> <ul style="list-style-type: none"> • za pomocą cewnika Swan-Ganza, • za pomocą cewnika Swan-Ganza CCO
<p>Ciągły pomiar saturacji tkankowej w celu emisji światła w zakresie bliskiej podczerwieni (metodą NIRS) przy wykorzystaniu analizy tkankowej 5 długości fal. Elektrody zapewniają głębokość penetracji światła powyżej 2 cm.</p>
<p>Możliwość rozbudowy o pomiar względnej zmiany stężenia hemoglobiny całkowitej — ΔctHb</p>
<p>Wymagane parametry monitorowane lub wyliczane:</p> <ul style="list-style-type: none"> - rzut serca (CO); - rzut serca indeksowany (CI) - objętość wyrzutowa (SV); - indeks objętości wyrzutowej (SVI) - systemowy (obwodowy) opór naczyniowy (SVR); - indeks systemowego oporu naczyniowego (SVRI) - zmienność objętości wyrzutowej (SVV); - centralne ciśnienie żyłne (OCŻ) - ciśnienie średnie tętnicze (MAP) - Częstość tętna (PR) - Saturacja tkankowa (StO₂) - zmienność ciśnienia tętna (PPV) - wskaźnik ryzyka wystąpienia hipotensji HPI aktualizowany z częstotliwością co 20 sekund - dynamiczna elastancja tętnic (Eadyn) aktualizowany z częstotliwością co 20 sekund - wskaźnik obwodowy kurczliwości lewej komory (dP/dt) aktualizowany z częstotliwością co 20 sekund - względnej zmiany stężenia hemoglobiny całkowitej — ΔctHb
<p>Wyświetlanie danych w postaci ekranów:</p> <ul style="list-style-type: none"> • kokpit wyświetlany jako ekran z dużymi kołami parametrów wskazujące granicznie zakresy i wartości alarmowe • ekran stanu fizjologicznego jako animacja obrazująca wzajemne interakcje między sercem, krwią a układem krwionośnym • ekran zogniskowany umożliwia obserwację wartości ciśnienia tętniczego krwi wraz z monitorowanymi danymi z maksymalnie trzema parametrami kluczowymi • ekran graficzny/ tabelaryczny umożliwia równoczesne przeglądanie bieżącego statusu i historii wybranych monitorowanych parametrów w formie graficznej oraz innych wybranych monitorowanych parametrów w formie tabelarycznej. • dodatkowy ekran ze wskaźnikiem informującym o HPI (wskaźnik ryzyka wystąpienia hipotensji), który wyświetla informacje na temat przyczyn wysokiego prawdopodobieństwa niedociśnienia lub przyczyn wystąpienia niedociśnienia
<p>Ekran dotykowy o przekątnej min 12 cali i rozdzielczości min 1024x768</p>
<p>Wejścia/ wyjścia transmisyjne: RS232, USB 2.0, USB3.0, RJ-45, HDMI, analogowe 2 szt, EKG</p>
<p>Dodatkowe zasilanie akumulatorowe z możliwością wymiany bez interwencji serwisu</p>

Możliwość transferu danych przez port USB w postaci pliku Excel (do dalszej obróbki)
Menu w języku polskim
Waga aparatu nie więcej niż 5 kg
Statyw do zamontowania monitora.
Dopuszczenie do obrotu na rynku polskim
Instrukcja obsługi w języku polskim
Okres gwarancji urządzenia 24 miesiące
Monitor fabrycznie nowy
Wyposażenie każdej platformy hemodynamicznej: - 25 sztuk - czujników do pomiaru rzutu serca metodą analizy fali tętna - 5 sztuk - czujników do ciągłego pomiaru ciśnienia krwi oraz rzutu minutowego serca na podstawie analizy fali tętna, wykrywający ryzyko wystąpienia hipotensji przed jej wystąpieniem.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6:

Dotyczy SWZ:

1.Rozdział 13.2.5)

Prosimy o odstąpienie od wymogu załączenia katalogów/materiałów informacyjnych zawierających numery katalogowe oferowanych produktów. Numery katalogowe podlegają częstym zmianom i w związku z tym nie są elementem ujętym w treści materiałów informacyjnych opracowanych przez producenta urządzeń medycznych. Pozostawienie wymagania w obecnym kształcie może uniemożliwić złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia numerów katalogowych w folderach czy materiałach źródłowych producenta.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza karty katalogowe bez numerów.

Pytanie nr 7:

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia, część 1 – aparat do znieczulenia

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

Odp. Zamawiającego: DIN II (Draeger)

Pytanie nr 8:

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia, część 1 – aparat do znieczulenia

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

Odp. Zamawiającego: AGSS DIN II (Draeger)

Pytanie nr 9:

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia, część 1 – aparat do znieczulenia

4.Prosimy o odpowiedź jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

- bierny odciąg lub brak instalacji odciągu
- czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2
- czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu

Odp. Zamawiającego: Czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2

Pytanie nr 10:

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia, część 1 – aparat do znieczulenia 5. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wlewu parownika do sevofluranu: QF Abbvie czy STS Baxter, będzie wymagał Zamawiający.

Odp. Zamawiającego: STS Baxter

Pytanie nr 11:

Dotyczy wzoru umowy:

6.§3 ust. 1

Zgodnie z utrwalonym orzecznictwem sądów powszechnych i SN (np. II CKN 28/97, II CSK 476/12), podstawą odmowy odbioru przedmiotu umowy mogą być tylko wady uniemożliwiające korzystanie zgodnie z przeznaczeniem z przedmiotu umowy (wady istotne). Wszelkie inne usterki powinny być usuwane przez Wykonawcę w ramach udzielonej gwarancji lub rękojmi ustawowej. W związku z powyższym Wykonawca zwraca się o usunięcie z postanowienia frazy „bez uwag”.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12:

Dotyczy wzoru umowy:

7.§4 ust. 7

W przypadku zastosowania rozwiązania w postaci zlecenia ekspertyzy podmiotowi trzeciemu, wybór opiniodawcy powinien zależeć od obu Stron umowy. W naszej ocenie, w celu zachowania wiarygodności i bezstronności opracowania należy powołać niezależnego uprawnionego eksperta. Z uwagi na powyższe, prosimy o zmianę ust. 7 zgodnie z propozycją: „W przypadku nieuznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może złożyć uzasadniony pisemny wniosek do Wykonawcy o przeprowadzenie ekspertyzy przez wskazanego wspólnie z Wykonawcą niezależny podmiot trzeci, a Wykonawca będzie zobowiązany do współpracy z Zamawiającym w powyższym zakresie, w tym wskazania wspólnie właściwego podmiotu. Koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której opinia będzie niekorzystna. W przypadku, gdy wyniki wskażą na ujawnienie wad w przedmiocie umowy Wykonawca będzie zobowiązany do załatwienia reklamacji w terminie 15 dni roboczych od dnia otrzymania ekspertyzy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13:

Dotyczy wzoru umowy:

8.§4 ust. 8

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 na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje zmianę § 4 ust. 8 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi powinno więc odpowiadać okresowi udzielanej rękojmi.

Dodatkowo wskazujemy, że zastosowanie instytucji rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest niekorzystne i niecelowe również dla Zamawiającego. W związku z tym, w naszej ocenie, 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. Proponujemy wobec tego dodanie następującego postanowienia do § 4 ust. 8:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14:

Dotyczy wzoru umowy:

9.§6 ust. 4

W związku ze zmianami wnioskowanymi dla §4 ust. 7 Wykonawca zwraca się o wykreślenie z §6 ust. 4 fragmentu „i 7”.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15:

Dotyczy wzoru umowy:

10.§6 ust. 9

W celu uwzględnienia zasad ogólnych odpowiedzialności kontraktowej Wykonawcy, wynikających z Kodeksu cywilnego, w tym art. 471 k.c., Wykonawca zwraca się uprzejmie o poniższą modyfikację postanowienia:

„Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności z tytułu kar umownych, jeżeli okoliczności będące podstawą do ich nałożenia wynikają z okoliczności za które, wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający, z zastrzeżeniem zasad ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16:

Dotyczy wzoru umowy:

11.§6 ust. 10

Zgodnie z art. 471 k.c. Wykonawca jest odpowiedzialny za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, w tym nie za każdą nieterminową realizację, a za „zwłokę”. Zarówno przepisy ustawy jak i orzecznictwo sądowe wyraźnie rozróżniają, że nieterminowa realizacja lub nieprawidłowa realizacja świadczenia stanowi rodzaj „nienależytego wykonania”, z całą pewnością zaś zwłoka nie jest „niewykonaniem” zobowiązania, skoro wierzyciel świadczenie otrzymał, ale po terminie. W celu przywrócenia zgodności postanowienia z powyższymi stwierdzeniami Wykonawca wnosi o wykreślenie postanowienia.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17:

Część III - Stanowisko do resuscytacji - 1 kpl Dotyczy defibrylator - 2 sztuki :

Czy Zamawiający z racji faktu dostawy defibrylatora jako elementu wyposażenia stanowiska do resuscytacji rezygnuje z wymogu dostawy defibrylatora z opcją transmisji EKG za pomocą telefonu komórkowego lub modemu? Transmisja danych jest głównie używana przez zespoły wyjazdowe, z kolei w szpitalu jest to funkcjonalność raczej nie wykorzystywana.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że rezygnuje z w/w wymogu. Zamawiający informuje również, że odpowiednia zmiana zostanie naniesiona w SWZ.

Ponadto:

Zamawiający mając na uwadze **art. 137 ust. 5 PZP**, w związku z udzielonymi odpowiedziami informuje o zamiarze zmiany SWZ oraz o zamiarze zmiany terminu składania ofert, tym samym zmianie ulegnie termin otwarcia ofert oraz termin związania ofertą. Dodatkowo

Zamawiający informuje, że udostępni zmianę treści SWZ na stronie prowadzonego postępowania po opublikowaniu ogłoszenia o sprostowaniu z wyjątkiem przypadku gdy Zamawiający nie został powiadomiony o publikacji w terminie 48 godzin od potwierdzenia przez Urząd Publikacji Unii Europejskiej otrzymania tego ogłoszenia.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak