

ZP/19/24

Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w trybie podstawowym o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”.

I

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

1. Dotyczy SWZ, rozdział VI (termin wykonania zamówienia): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

2. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”: Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający dokona zakupu w ramach programu inwestycyjnego w zakresie zadań polegających na modernizacji, przebudowie lub doposażeniu szpitalnych oddziałów ratunkowych (SOR) lub pracowni diagnostycznych współpracujących z SOR ze środków Subfunduszu modernizacji podmiotów leczniczych FM-SMPL.01.MDSOR.2023?

Odpowiedź: Zamawiający dokona zakupu w ramach programu inwestycyjnego w zakresie zadań polegających na modernizacji, przebudowie lub doposażeniu szpitalnych oddziałów ratunkowych (SOR) lub pracowni diagnostycznych współpracujących z SOR ze środków Subfunduszu modernizacji podmiotów leczniczych FM-SMPL.01.MDSOR.2023.

3. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”: W przypadku potwierdzenia finansowania z programu na doposażenie Szpitalnego Oddziału Ratunkowego prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z regulaminem konkursu zakupione aparaty do znieczulenia zainstaluje na oddziale SOR.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że zgodnie z regulaminem konkursu zakupione aparaty do znieczulenia zainstaluje na oddziale SOR.

4. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, Parametry ogólne” pkt. 1.: Czy w celu podłączenia systemu Karty Obserwacji Pacjenta Zamawiający wyrazi zgodę na dostęp do trybów serwisowych urządzeń medycznych firmom trzecim (serwisowi nieautoryzowanemu)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

5. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, Parametry ogólne” pkt. 1.: Czy zamawiający wyrażając zgodę nieautoryzowanemu serwisowi lub firmie trzeciej na dostęp do trybów serwisowych urządzeń medycznych weźmie na siebie pełną odpowiedzialność, łącznie z utratą wymaganej gwarancji?

Odpowiedź: Zamawiający określił w projekcie umowy warunki dotyczące gwarancji. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. W tym kontekście wskazać należy, że gwarancji udziela Zamawiającemu Wykonawca.

6. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, „INNE WYMAGANIA” pkt. 1.: W związku z tym, iż opisany wyżej aparat do znieczulenia ma zapewnić tworzenie elektronicznej dokumentacji medycznej prosimy o potwierdzenie, że licencja Karty Obserwacji Pacjenta oraz aparat do znieczulenia muszą tego samego producenta.

Odpowiedź: Powyższe nie jest wymagane.

7. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, „INNE WYMAGANIA”: Prosimy o potwierdzenie, że opisana w punkcie 2 funkcjonalność związana z podawaniem leków, preparatów krwi i płynów infuzyjnych ma być objęta integracją z HIS i umożliwiać rozchód stanów aptecznych.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza.

8. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, „INNE WYMAGANIA” pkt. 3.: Obecnie Zamawiający posiada aparaty do znieczulenia i kardiomonitorzy różnych producentów. Chcąc zapobiec wyłączeniu pracy sali operacyjnej w przypadku awarii jednego z urządzeń, czy Zamawiający potwierdzi, że opisana w punkcie trzecim komunikacja systemu z aparatem do znieczulenia i kardiomonitorem będzie umożliwiała zamienną, bezpłatną integrację wszystkich posiadanych przez Zamawiającego kardiomonitorów i aparatów do znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza. Przedmiotem integracji są urządzenia przeznaczone na SOR. Ewentualna redundancja nie jest przedmiotem tego postępowania.

9. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, „INNE WYMAGANIA” pkt. 3.: Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku awarii systemu Karty Obserwacji Pacjenta posiadała zabezpieczenie umożliwiające buforowanie danych w celu uzupełnienia utraconych parametrów w trakcie awarii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość, nie wymaga.

10. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”, „INNE WYMAGANIA” pkt. 7.: W punkcie 99. „Parametry ogólne” Zamawiający opisał możliwość rozbudowy o funkcję sterowania pompami infuzyjnymi z poziomu ekranu aparatu do znieczulania. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w przypadku rozbudowy o wyżej opisaną funkcjonalność będzie wymagał bezpłatnej integracji pomp z Kartą Obserwacji Pacjenta w celu tworzenia kompletnej dokumentacji medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie wymagał bezpłatnej integracji pomp z Kartą Obserwacji Pacjenta.

11. Do załącznika nr 1 do SWZ „Dostawa dwóch stanowisk do znieczulenia”. Punkt 15.: Usługa integracji systemu ze szpitalnym systemem HIS powiększone jest o obowiązujący 23% podatek. W związku z powyższym, aby uniknąć błędu w ofercie czy Zamawiający będzie oczekiwał osobnej wyceny pozycji z 8% i 23% vatem?

Odpowiedź: Zgodnie z przedłożonym wzorem formularza ofertowego Zamawiający nie oczekuje osobnej wyceny pozycji z 8 % i 23 % VAT. Za realizację zamówienia przyjęte zostało całkowite wynagrodzenie ryczałtowe netto i brutto. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

12. Pkt. 7: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z 3 dodatkowymi gniazdami elektrycznymi 230V umożliwiającymi podłączenie dodatkowych urządzeń? Czy dodatkowe gniazda w celu zapewnienia bezpieczeństwa mają być wyposażone w indywidualne automatyczne bezpieczniki oraz w transformator separacyjny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza aparatu do znieczulenia z 3 dodatkowymi gniazdami elektrycznymi 230V umożliwiającymi podłączenie dodatkowych urządzeń .

13. Pkt. 11: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z zasilaniem awaryjnym do 30 minut w warunkach ekstremalnych i 90 minut w warunkach standardowych?

Odpowiedź: Zamawiający określił w Opisie Przedmiotu Zamówienia jakiego rozwiązania oczekuje.

14. Pkt. 14: Czy Zamawiający dopuści precyzyjne przepływomierze elektroniczne dla tlenu, podtlenku azotu, powietrza, z wyświetlaniem wartości przepływów w postaci elektronicznej i tzw. wirtualnych przepływomierzy na ekranie; zakres tlen: 0-15l/min; powietrze: 0 -15 l/ min.; N2O: 0-10l/ min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

15. Pkt. 15: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z dodatkowym wbudowanym niezależnym przepływomierzem świeżych gazów w zakresie 0- 10 l/min

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

16. Pkt. 19: Czy Zamawiający dopuści dostosowanie do znieczulenia z niskim przepływami: ustawienie przepływu świeżych gazów od min. 100 ml/min?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

17. Pkt. 20: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z przepływem wdechowym do 120l/min?

Odpowiedź: Zamawiający określił jakiego parametru oczekuje – przepływ wdechowy o zakresie osiągalnym min 170 l/min.

18. Pkt. 22: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez podgrzewanego układu oddechowego, ale z podgrzewanymi czujnikami przepływu? Jest to nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

19. Pkt. 24: Czy Zamawiający dopuści obejście tlenowe (bypass tlenowy) o wydajności 25-75l/min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

20. Pkt. 25: Czy Zamawiający dopuści dodatkowy, zintegrowany z aparatem niezależny przepływomierz O₂ do podaży na maskę lub wazy tlenowe, zakres: 0-10 l/min.?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

21. Pkt 26: Czy Zamawiający dopuści wbudowaną regulowaną zastawkę nadciśnieniową APL wentylacji ręcznej z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie poprzez skręcanie

do minimum ? Jest to nieznaczne odstępstwo od wymaganego parametru i nie ma znaczenia klinicznego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

22. Pkt. 27: Czy Zamawiający dopuści pochłaniacz dwutlenku węgla o pojemności 1,37l?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

23. Pkt. 28: Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości wizualizacji zastawek wdechowej i wydechowej w układzie okrężnym? Urządzenie wyposażone jest w cyfrowo sterowane zastawki przepływu, co umożliwia wentylację wszystkich grup pacjentów od noworodków do osób dorosłych. Opisane rozwiązanie jest jedynie rozwiązaniem konstrukcyjnym nie mającym żadnego znaczenia klinicznego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza

24. Pkt. 40: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez możliwości rozbudowy o tryb APRV?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza

25. Pkt 43: Czy Zamawiający dopuści dodatnie ciśnienie końcowo wydechowe PEEP w zakresie 4-30 cmH₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

26. Pkt. 44: Czy Zamawiający dopuści regulację stosunku wdechu do wydechu w zakresie 2:1 do 1:8?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

27. Pkt. 45: Czy Zamawiający dopuści reg. częstości oddechu w zakresie od 4 do 100 odd./min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

28. Pkt. 46: Czy Zamawiający dopuści regulację ciśnienia wdechowego w zakresie od 5 do 60 cmH₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

29. Pkt. 47: Czy Zamawiający dopuści regulację ciśnienia wspomaganie w zakresie 2 do 40 cmH₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

30. Pkt. 48: Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji objętości oddechowej w trybach objętościowych: 20 ÷ 1500 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

31. Pkt. 49: Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji objętości oddechowej 20 ÷ 1500 ml w trybach z gwarantowaną objętością?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

32. Pkt. 50: Czy Zamawiający dopuści regulację czasu wdechu od 0.2 do 5.0 sek.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

33. Pkt. 51: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z możliwością ustawiania szybkości narastania ciśnienia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

34. Pkt. 53: Czy Zamawiający dopuści regulację czułości wyzwalania przepływowego w zakresie 0,2l/min-10l/min?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

35. Pkt. 54: Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

36. Pkt. 62: Czy Zamawiający dopuści aparat z alarmem niskiej i wysokiej wartości MAC Age?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

37. Pkt. 65: Czy Zamawiający dopuści automatyczny zapis z możliwością łatwego odczytu 12 ostatnich komunikatów o alarmach i błędach? Pełna lista alarmów i komunikatów o błędach dostępna jest do odczytu w trybie serwisowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

38. Pkt. 68: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z pomiarem MV wdechowej i MV wydechowej, na podstawie których użytkownik może wyliczyć przeciek MV?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

39. Pkt. 76: Czy Zamawiający dopuści aparat z wyświetlaniem 3 krzywych jednocześnie?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

40. Pkt. 79: Czy Zamawiający dopuści kolorowy ekran respiratora, przekątna 15", niewbudowany w korpus aparatu o rozdzielczości 1024 x 768 pikseli?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

41. Pkt. 80: Czy Zamawiający dopuści ekran umieszczony na ruchomym wysięgniku z regulacją przesuwu w poziomie i kąta pochylenia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

42. Pkt. 82: Czy Zamawiający dopuści aparat z 24 godzinnymi trendami graficznymi i tabelarycznymi dla TV, MV, Ppeak, PEEP, f, CO2, O2, podatności?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

43. Pkt. 83: Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie minitrendów na osobno programowanej stronie aparatu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

44. Pkt. 84: Czy ze względu na bezpieczeństwo danych Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z portem USB używanym przez użytkownika uprzywilejowanego lub pracowników autoryzowanego serwisu do uzyskiwania dostępu do plików dziennika oraz przez pracowników autoryzowanego serwisu celem wgrywania oprogramowania.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

45. Pkt. 85: 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.

46. Pkt. 86: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez tej funkcji?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

47. Pkt. 87: Czy Zamawiający dopuści możliwość konfigurowania 4-ech niezależnych stron ekranu respiratora z zapisem w pamięci respiratora?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

48. Pkt. 90: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez dodatkowego monitora wbudowanego w korpus aparatu? Jest to rozwiązanie konstrukcyjne. Ciśnienia gazów zasilających w oferowanym przez nas aparacie wyświetlane są na ekranie głównym aparatu

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

49. Pkt. 97: Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjenta i personelu dopuści test z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury testowania?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

50. Pkt. 99: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez możliwości rozbudowy o tę opcję?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

51. Pkt. 104: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, dla którego producent nie określił w dokumentacji kątów widzenia ekranu – a więc bez możliwości literalnego potwierdzenia wymogu 160 stopni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

52. Pkt. 105: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego bez obsługi gestów?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

53. Pkt. 109: a) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z nowoczesnym wejściem cyfrowym HDMI ?

b) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 3 porty USB do podłączenia czytnika kodów kreskowych, eksportu danych oraz przenoszenia ustawień monitora pomiędzy stanowiskami?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

54. Pkt. 110: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy stopnia uspienia w technologii Entropii?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

55. Pkt. 111: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z prędkością przesuwu krzywej EKG regulowaną w zakresie: 12,5; 25 lub 50 mm/s i wzmocnieniu regulowanym w zakresie 0,5x, 1x, 2x oraz 4x ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

56. Pkt. 112: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z parametrem lepszym od opisanego z monitorowaniem 1 z 3, 7 i 12 odprowadzeń z jakością diagnostyczną w zależności od użytego przewodu EKG ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

57. Pkt. 114: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z analizą arytmii realizowaną w 4 kanałach EKG jednocześnie wg 20 definicji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

58. Pkt. 115: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją monitorowania częstości akcji serca z różnych źródeł (EKG, SpO₂, IBP) z możliwością wyboru preferowanego źródła lub automatycznego wyboru przez monitor najlepszego dostępnego pomiaru?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

59. Pkt. 116: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez opisanej funkcji statystyki pomiarów HR z ostatnich 24 godzin? Zwracamy uwagę, że wymóg ten stanowi ograniczenie uczciwej konkurencji, wskazuje jasno na rozwiązania jednego producenta, a dodatkowo opisana funkcja nie ma zastosowania klinicznego na Sali operacyjnej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

60. Pkt. 117: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor realizujący analizę ST w min. 7 odprowadzeniach w zakresie od -20 do +20mm, z prezentacją wartości liczbowych odchylenia oraz graficznie w 3 wybranych odprowadzeniach, z możliwością ręcznego ustawiania poziomu ISO, J i ST względem punktu J oraz z funkcją alarmowania na podstawie ustawianych granic alarmowych dla grup odprowadzeń: bocznych, przednich i bocznych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający nie dopuszcza.

61. Pkt. 118: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru QT/Qt_c?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

62. Pkt. 120: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o prędkości przesuwu krzywej oddechowej regulowanej w zakresie: 0,625; 6,25; 12,5; 25 oraz 50 mm/s?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

63. Pkt. 121: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o zakresie pomiarowym SpO2 1-100% oraz w zakresie częstości pulsu 30 – 250 ud/min., bez funkcji dodatkowego alarmu desaturacji ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

64. Pkt. 122: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie 1-120 minut, z pomiarem częstości pulsu serca w zakresie 30-250?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

65. Pkt. 124: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z jednoczesną prezentacją obu mierzonych wartości (T1 i T2), ale bez możliwości wyświetlania różnicy między nimi ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

66. Pkt. 126: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem inwazyjnego ciśnienia w zakresie -40 do 320 mmHg, oraz pomiarem częstości pulsu w zakresie od 30 do 250 ud./min ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

67. Pkt. 129: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez opisanego w punkcie 129 trybu intubacji? Zwracamy uwagę, że wymóg ten stanowi ograniczenie uczciwej konkurencji, wskazuje jasno na rozwiązania jednego producenta.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

68. Pkt. 133: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony pamięć 100 zdarzeń alarmowych oraz 200 wycinków zawierających fragmenty 3 wybranych przez użytkownika krzywych dynamicznych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza

69. Pkt. 134: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji obliczeń dawki leku, natlenienia, nerkowych i wentylacji oraz bez funkcji obliczania poziomu świadomości wg skali Glasgow?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

70. Pkt. 135: Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi w punkcie 135. kardiomonitor umożliwiający obliczanie punktacji wg skali NEWS2 i MEWS?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

71. Pkt. 141: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji „tryb prywatny” opisanej w punkcie 141?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga: AGA.

73. Prosimy o doprecyzowanie 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.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga: AGA.

75. Prosimy o doprecyzowanie typu wykorzystywanych przetworników do pomiaru ciśnienia inwazyjnego (krwawego) IBP: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, co pozwoli na wycenę i dostawę kompatybilnych przewodów interfejsowych.

Odpowiedź: Edwards

76. Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ): Dotyczy paragrafu 3, ustęp 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

77. Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) Dotyczy paragrafu 9, ustęp 3 i paragrafu 6, ustęp 2: 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.

78. Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) Dotyczy paragrafu 10, ustęp 2, podpunkt 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za odstąpienie od umowy do 10% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

79. Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) Dotyczy paragrafu 10, ustęp 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.

80. Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) Dotyczy paragrafu 10, ustęp 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

81. Pytania dotyczące wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ) Dotyczy paragrafu 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.

II

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 i 7 ustawy Zamawiający informuje o modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

1) Dział X. Termin związania ofertą Specyfikacji w punkcie 1 otrzymuje brzmienie:

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 06 grudnia 2024 roku.

2) Dział XVI. Sposób oraz termin składania ofert Specyfikacji w punkcie 2 otrzymuje brzmienie:

2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 07 listopada 2024 roku do godziny 11:00.

3) Dział XVII. Termin otwarcia ofert Specyfikacji w punkcie 1 otrzymuje brzmienie:

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 07 listopada 2024 roku o godzinie 11:30.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla Wykonawców z chwilą ich publikacji.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes zarządu