

Kamienna Góra, 11.09.2023 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Zakup dwóch aparatów do znieczulania dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji i Ortopedii Sp. z o.o. w Kamiennej Górze**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DI-Z.26.27.2023**

- I. Działając na podstawie art.284 ust.2 i 6 oraz art.286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r., poz.1605 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Dotyczy SWZ / przedmiotowe środki dowodowe / katalogi

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w przedmiotowych środkach dowodowych dostępnych Wykonawcy, takich jak: katalogi, foldery, ulotki, opisy techniczne. Wymienione oświadczenie Zamawiający uzna jako „inne posiadane dokumenty”.

Pytanie nr 2:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

Pkt 82. Czy Zamawiający dopuści automatyczną kalkulację parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy należnej pacjenta?

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

Pkt 121. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany wyłącznie za pośrednictwem ekranu dotykowego, bez pokrętkła?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

Pkt 172. Czy Zamawiający dopuści alternatywną metodę pomiarową zwiotczenia - kinetyomiografię - realizującą pomiar z wykorzystaniem mechanosensora, charakteryzującego się również wysoką dokładnością pomiaru oraz bardzo łatwą aplikacją czujnika wyposażonego w specjalny adapter na dłoń?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

Pkt 175. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czujnikiem wyposażonym w specjalny adapter na dłoń - ułatwiający aplikację bez czujnika z możliwością stosowania na stopie?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający wymaga wtyków typu AGA.

Pytanie nr 7:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający wymaga wtyków typu AGA.

Pytanie nr 8:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający wymaga przetwornika krwawego ciśnienia typu BD.

Pytanie nr 9:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający wymaga wlewu parownika do sevofluranu typu STS Baxter.

Pytanie nr 10:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

Pozostałe wymagania pkt 199 Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający pozostawia wymóg bez zmian.

Pytanie nr 11:

Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje dostawy w ciągu 60 dni (zgodnie z informacją z SWZ) czy 8 tygodni od daty zawarcia umowy (zgodnie z informacją załącznika Część II – Przedmiot zamówienia)?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Termin realizacji zamówienia wynosi 60 dni od daty zawarcia umowy – zgodnie z informacjami zawartymi w Ogłoszeniu o zamówieniu oraz w Części I i IV SWZ (IDW oraz Projekt umowy).

Termin 8-tygodniowy określony w Części II SWZ (Przedmiot zamówienia) stanowi omyłkę pisarską.

Zamawiający zmienia treść pkt 5 Części II SWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

„5. Termin realizacji zamówienia: do 60 dni od daty zawarcia umowy”

Pytanie nr 12:

Dotyczy wzoru umowy § 6 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 na pytanie nr 12:

Zamawiający zmienia SWZ w zakresie brzmienia § 6 ust. 2 Części IV SWZ (Projekt umowy), który otrzymuje następującą treść:

„2. W okresie gwarancji Wykonawca zapewnia bezpłatne wykonywanie przeglądów serwisowych, a także tych czynności konserwacyjnych, które nie mogą być realizowane przez użytkownika (o ile takie czynności występują). W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest ponadto bezpłatnie wykonywać wszelkie ewentualne naprawy, a także aktualizować oprogramowanie urządzenia.

Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady urządzeń wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z ich 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, (dokonanego przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby).

Pytanie nr 13:

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 6

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie postanowienia SWZ bez zmian.

Pytanie nr 14:

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 12

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 na pytanie nr 14:

Zamawiający akceptuje sporządzanie raportów serwisowych w formie elektronicznej.

Pytanie nr 15:

Dotyczy wzoru umowy § 7

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 zgodne 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 zapewnią 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 na pytanie nr 15:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie postanowienia SWZ bez zmian.

Pytanie nr 16:

Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 1 pkt 1.1. b)

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 na pytanie nr 16:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie postanowienia SWZ bez zmian.

Pytanie nr 17:

Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 1 pkt 1.1. c) i d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), 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 na pytanie nr 17:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie postanowienia SWZ bez zmian.

Pytanie nr 18:

Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1.1. b, c, d

Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie postanowienia SWZ bez zmian.

Pytanie nr 19:

Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna wysokość kar umownych, które mogą dochodzić strony z tytułu niniejszej umowy wynosiła 10% wynagrodzenia?

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie postanowienia SWZ bez zmian.

-
- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

Artur Mazur