



Gdańsk, dnia 5 kwietnia 2024 r.

D10.251.12.E.2024

**WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp, pn.:

Zakup aparatury medycznej (pompy infuzyjne, aparaty RTG z ramieniem C, diatermie chirurgiczne, aparaty EEG i EMG, defibrylatory AED, procesor tkankowy, ciepłarki, aparaty do wizualizacji naczyń krwionośnych, wirówka rehabilitacyjna, łóżka bariatryczne)

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie 1: dot. części nr 7

Ad 3. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED, wyposażony w materiały eksploatacyjne i akcesoria w postaci baterii zużywalnej zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w pkt.16.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 2: dot. części nr 7

Ad 5. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, urządzenie wyposażone w przycisk WŁĄCZONY/WYŁĄCZONY (zielona dioda LED). Urządzenie po włączeniu zaczyna wydawać polecenia głosowe, prowadzące osobę udzielającą pomocy krok po kroku przez całą procedurę ratunkową.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 3: dot. części nr 7

Ad 7. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED, którego całkowita masa z wyposażeniem wynosi 3,2 kg z jednym zestawem elektrod oraz jedną baterią zużywalną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.



Pytanie 4: dot. części nr 7

Ad 9. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, defibrylator przeprowadza codzienne i comiesięczne automatyczne testy samokontrolne, podczas automatycznego testu samokontrolnego defibrylator uruchamia się na krótko samoczynnie (świeci dioda LED WŁĄCZONY/WYŁĄCZONY) i realizuje następujące zadania: przeprowadza test samokontrolny, zachowuje wyniki testu samokontrolnego w dzienniku testów, wyłącza się samoczynnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 5: dot. części nr 7

Ad 10. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, defibrylator przekazujący wyraźne i konkretne komunikaty głosowe podczas obsługi urządzenia, wyposażony w wyświetlacz LCD z podświetleniem, na którym prezentowana jest liczba dostarczonych wyładowań, licznik upływu czasu, elementy tekstowe i graficzne dotyczące rytmu serca oraz opcjonalny zapis EKG. Komunikaty głosowe i ekranowe w trybie AED: PRZYŁĄCZ ELEKTRODY, ODSUŃ SIĘ OD PACJENTA!, TRWA ANALIZA. ODSUŃ SIĘ OD PACJENTA, PRZYGOTOWANIE DO WYŁADOWANIA, ODSUŃ SIĘ OD PACJENTA! WCIŚNIJ PRZYC. WYŁADOW., ENERGIA DOSTARCZONA, ROZPOCZNIJ REANIMACJĘ oraz WYŁADOWANIE NIEZALECANE. Defibrylator wyposażony we wskaźnik niskiego poziomu naładowania baterii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 6: dot. części nr 7

Ad 1, 12. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, defibrylator jest modelem półautomatycznym, który może pracować w jednym z trzech trybów: trybie AED, trybie Ręcznym i trybie EKG.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 7: dot. części nr 7

Ad 13. Czy Zamawiający, postawi wymóg konieczności zastosowania wyższego protokołu energetycznego o minimum podwójnej eskalacji energii przy kolejnych drugim i trzecim wyładowaniu, sięgającego do 360J (pacjent dorosły)? Pragniemy nadmienić, iż wyższe protokoły energetyczne stosowane w defibrylatorach, mimo że nie są wymogiem Europejskiej Rady Resuscytacji, znacząco wpływają na przeżywalność pacjentów w Nagłym Zatrzymaniu Krążenia w rytmach defibrylacyjnych zwiększając ją nawet ponad 60% przy pierwszej defibrylacji. Na potwierdzenie tezy załączamy badania dot. energii defibrylacyjnej w przypadku użycia elektrod jednorazowych używanych w defibrylatorach AED.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 8: dot. części nr 7

Ad 17. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, zapasowy komplet elektrod terapeutycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.



Pytanie 9: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści cieplarkę z 2 niezależnymi (autonomicznymi) szufladami z ustawieniem jednego zakresu temperatury dla obu szuflad?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 10: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cieplarki o pojemności każdej komory na 20 butelek o pojemności 500 ml każda?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 11: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cieplarki ze zmianą temperatury co 1st.C w zakresie od 25 do 70 st.C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 12: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści cieplarkę z dokładnością kontroli +/- 2st.C?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 13: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści panel dotykowy wyświetlający aktualną temperaturę wewnątrz urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 14: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści cieplarkę bez cyfrowego wyświetlacza czasu za to z panelem dotykowym wyświetlającym zadaną i obecną temperaturę oraz wszelkie informacje np. o niedomkniętych szufladach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 15: dot. części nr 9

Czy Zamawiający dopuści cieplarkę bez automatycznego przypomnienia o zbliżającym się przeglądzie?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 16: dot. części nr 4

Punkt nr 4. Czy Zamawiający ma na myśli normę EN 60601-1?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.



Pytanie 17: dot. części nr 4

Punkt nr 20. Czy Zamawiający ma na myśli minimum dwa rodzaje cięcia z monopolarnego (w tym jedno z hemostazą)?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 18: dot. części nr 4

Punkt nr 27 – Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli kabel do elektrod neutralnych, który jest niezbędny do połączenia elektrody neutralnej z urządzeniem?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 19: dot. części nr 4

Punkt nr 30 – Prosimy o wyjaśnienie, do jakich akcesoriów ma być przeznaczony opisany w tabeli kabel monopolarny, wielorazowy o dł. min. 3m ?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 20: dot. części nr 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED, którego rok produkcji jest co najmniej 2023.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 21: dot. części nr 7

Ad 3. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED, wyposażony w materiały eksploatacyjne i akcesoria w postaci baterii zużywalnej zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w pkt.16.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 22: dot. części nr 7

Ad 4. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED, wyposażony w baterię, która umożliwia dostarczenie 166 wyładowań z energią 200 dżuli (z 1 minutą resuscytacji krążeniowo-oddechowej między wyładowaniami), 103 wyładowania z energią 360-dżuli (z 1 minutą resuscytacji krążeniowo-oddechowej między wstrząsami) lub 800 minut pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 23: dot. części nr 7

Ad 7. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED, którego całkowita masa z wyposażeniem wynosi: 2,0kg waga z elektrodami i baterią.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.



Pytanie 24: dot. części nr 7

Ad 8. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, temperatura podczas pracy od 0° do 50°C; temperatura podczas przechowywania krótkoterminowego Od -30° do 60°C przez maksymalnie 1 tydzień.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 25: dot. części nr 7

Ad 9. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, urządzenie automatycznie przeprowadza autotest każdego dnia, tygodnia i miesiąca oraz po każdym jego włączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 26: dot. części nr 7

Ad 10. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, defibrylator przekazuje instrukcje dotyczące resuscytacji krążeniowo-oddechowej podczas udzielania pomocy w razie zatrzymania krążenia. Metronom emituje sygnały dźwiękowe z częstotliwością, z jaką należy uciskać klatkę piersiową, co stanowi wskazówkę dla ratownika. Defibrylator wykrywa także, czy uciski klatki piersiowej są wykonywane i w razie potrzeby dostosowuje odpowiednio monity głosowe, aby ułatwić ratownikowi jak najskuteczniejsze udzielanie pomocy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 27: dot. części nr 7

Ad 12. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator AED o następujących parametrach techniczno-użytkowych, defibrylator pracujący w trybach: tryb osoby dorosłej: 150, 200, 300 lub 360J ; tryb — dziecko: 35, 50, 75 lub 90J.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 28: dot. części nr 7

Ad 4, 13. Czy Zamawiający, postawi wymóg konieczności zastosowania wyższego protokołu energetycznego o minimum podwójnej eskalacji energii przy kolejnych drugim i trzecim wyładowaniu, sięgającego do 360J(pacjent dorosły)? Pragniemy nadmienić, iż wyższe protokoły energetyczne stosowane w defibrylatorach, mimo że nie są wymogiem Europejskiej Rady Resuscytacji, znacząco wpływają na przeżywalność pacjentów w Nagłym Zatrzymaniu Krążenia w rytmach defibrylacyjnych zwiększając ją nawet ponad 60% przy pierwszej defibrylacji. Na potwierdzenie tezy załączamy badania dot. energii defibrylacyjnej w przypadku użycia elektrod jednorazowych używanych w defibrylatorach AED.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.



Pytanie 29: dot. projektu umowy

Dot. Umowa § 4 ust. 1: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do maksymalnie 8 tygodni od otrzymania zamówienia częściowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy w części nr 9 do maksymalnie 8 tygodni.

Pytanie 30: dot. projektu umowy

Dot. Umowa § 5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uzupełnienie Umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanymi w umowie adresami poczty e-mail Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym projektem umowy.

Pytanie 31: dot. projektu umowy

Dot. zapisów umowy § 8: wracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian. Zamawiający nie wyraża zgody na naliczanie kary umownej od wartości netto. Zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem ma być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08). Naliczanie kary umownej od wartości brutto lepiej zaś służy zagwarantowaniu wykonania zobowiązania.

Pytanie 32: dot. części nr 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne rozwiązanie wysokiej klasy urządzenie o poniższych parametrach:

1.	System do badań zaburzeń neurologicznych - EMG, przewodnictwa nerwowego
2.	Zasilacz sieciowy 220-240V 50/60 Hz
3.	Ilość kanałów w głowicy: 4
4.	Jednostka bazowa wyposażona we wbudowane porty USB do podłączania urządzeń peryferyjnych
5.	Wejścia TTL: 4
6.	Dedykowana klawiatura EMG do pełnej obsługi systemu wyposażona min. w: - wielofunkcyjne pokręta min. intensywność stymulacji, umiejscowienie markera, głośność dźwięku - przyciski funkcyjne uaktywniające funkcje ustawione w oprogramowaniu min. MNC, SNC, Fala F, Odruch H, EMG, Multi-EMG, SEP, VEP, BAEP, MEP itd.



	- 5 przycisków programowalnych markerów - przyciski zmniejszania/zwiększania częstotliwości
7.	Głowica wyposażona w 2 kanały z gniazdami 5 polowymi DIN oraz dwa kanały z wejściami Touch Proof
8.	Podstawa czasowa: 3.2, 0.32, 0.02
9.	Częstotliwość pomiarowa: 50 kHz/kanał
10.	Impedancja wejściowa: 10 GΩ 25pF
11.	IMR: 140 dB
12.	Możliwość zapisu wartości impedancji i umieszczenia w raporcie
13.	Zasilanie baterii z inteligentnym ładowaniem - redukuje artefakty i zewnętrzne szумы. Jedno ładowanie zapewnia najwyższą jakość sygnału przez miesiąc
14.	Transmisja danych z głowicy za pomocą światłowodu (izolowane włókno optyczne)
15.	Klasa urządzenia: II a
16.	Wysoka częstotliwość próbkowania oraz DSP - systemy stworzone z wykorzystaniem technologii cyfrowego przetwarzania sygnału (Digital Signal Processor). Charakteryzują się analiza danych z wysoką częstotliwością próbkowania (przy jednoczesnej cyfrowej zmianie wybranych parametrów). Technologia DSP oferuje wiele korzyści odróżniających ją od standardowego przetwarzania sygnałów
17.	<ul style="list-style-type: none"> • System zainstalowany na wózku jezdnym. • Wbudowany w wózek komputer PC z cichym systemem chłodzenia • Zasilacz medyczny zintegrowany z wózkiem • Dedykowana klawiatura do EMG • Do wózka przymocowane regulowane ramię do zamocowania głowicy • Dedykowana półka na drukarkę
18.	Wielofunkcyjny ręczny stymulator elektryczny
	<p>Stymulator elektryczny:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zakres stymulacji elektrycznej: 100 μA do 100 mA • Rodzaje stymulacji elektrycznej: positive, negative, alternating, bi-phasic • Czas trwania impulsu: 50 μs do 1 ms • Maksymalna częstotliwość 300 Hz
19.	Jednoklawiszowy przycisk nożny z funkcją Run/Start podłączany poprzez kabel USB
20.	<p>Parametry komputera PC:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Procesor INTEL Core i3 lub równoważny • Dysk twardy 8 GB RAM • System operacyjny Windows 10 • Monitor 24" HD LCD • Drukarka laserowa czarno-biała • Pakiet Office
21.	Możliwość dostosowania programu do indywidualnych ustawień użytkownika
22.	Podgląd wykonanych badań z możliwością edycji parametrów
23.	Nieograniczony bufor zapisu do badań EMG w czasie rzeczywistym



24.	Programowalny przycisk nożny z trzema przełącznikami
25.	Opcje podłączenia sieciowego i HL7
26.	Dostęp do bazy danych z możliwością wyszukiwania pacjentów
27.	<p>Moduły standardowe</p> <ul style="list-style-type: none"> • MNC • SNC • Fala F • Refleks H • Inching • RNS • Blink Reflex • Igłowe EMG • Test Willisona i analiza T/A • Automatyczne Multi MUP • Pojedynczy i ręczny MUP • Baza pacjentów • MEP • Konfigurowalne szablony raportów • VEP • SEP • AEP/BEAP
28.	Moduł danych normatywnych
29.	<p>Możliwość rozbudowy o moduły opcjonalne:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Spontaniczne SF • Stymulowane SF • Gęstość włókna • Interwał R-R / Valsava • SSR • Makro EMG • P300
30.	<p>Badania MNC, SNC, F, H & RNS</p> <ul style="list-style-type: none"> • modyfikacja protokołu w trakcie badań, • automatyczne wstawianie kursorów, • analiza strony lewej i prawej, • podgląd sygnału na żywo w celu obserwacji artefaktów, • nieskończona ilość powtórzeń i możliwość powrotu do poprzedniego badania, • konfiguracja każdego parametru na jednym ekranie, • tryb mieszany do niestandardowych kombinacji badań.
31.	<p>Igłowe EMG i MUP</p> <ul style="list-style-type: none"> • podgląd wykonywanego badania z rejestracją dźwięku (do 1 godziny), • dane z oceną mięśni z funkcją edycji, • zmienne tryby widoku kaskadowy, stos oraz ciągły, • multi – MUP w czasie rzeczywistym do szybkiej oceny, • skrócony i szczegółowy raport z wykonania badania,



	<ul style="list-style-type: none">• precyzja pomiaru dla wielu kanałów,• analiza Zwrotów/Amplitudy.
32.	Akcesoria startowe: <ul style="list-style-type: none">• przewód do koncentrycznych elektrod igłowych- 2 szt.• 2 zestawy przewodów ze złączką typu krokodylek i wtykiem typu TP• elektroda obręczkowa, wtyk TP- 3 szt.• elektroda uziemiająca typu rzep z przewodem z wtykiem TP- 3 szt.• opakowanie elektrod igłowych- 100 szt.• opakowanie elektrod powierzchniowych- 300 st.• pasta ścierno-przewodząca• pasta przewodząca• miarka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów OPZ.

Pytanie 33: dot. części nr 1

Ad. 6: Czy zamawiający dopuści łóżko w którym rolę stabilizacji materaca pełni rama leża? W przypadku korzystania z materaca piankowego rama stabilizuje materac z każdej strony a w przypadku materaca zmiennociśnieniowego dodatkowo jest on wyposażony w pasy mocujące.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 34: dot. części nr 1

Ad. 14: Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości w zakresie 36 – 80 cm? Z perspektywy użytkownika kluczowym parametrem jest wartość początkowa (36 cm) która ułatwia wychodzenie z łóżka oraz zwiększa bezpieczeństwo w razie upadku.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 35: dot. części nr 1

Ad. 15: Czy Zamawiający miał na myśli 200 mm?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ. Błąd pisarski.

Pytanie 36: dot. części nr 1

Ad. 19: Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w zdejmowane panele tworzywowe bez tunelu na kasetę RTG z uwagi na to, iż oferowany w zestawie materac zmiennociśnieniowy posiada specjalną kieszeń w segmencie oparcia pleców? Rozwiązanie jest korzystne dla użytkownika z uwagi na to, iż kasetę wkłada się od boku materaca co znacznie ułatwia proces i nie wymaga odsuwania łóżka od ściany.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.



Pytanie 37: dot. części nr 1

Ad. 22: Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki dzielone, tworzywowe (zgodne z opz) z tak zwaną przerwą transferową w okolicach stóp pacjenta. Konstrukcja łóżka wynika z norm wymaganych w części krajów świata (np. USA) w myśli której pozostawienie przerwy transferowej umożliwia pobudzonemu pacjentowi na opuszczenie łóżka w sposób relatywnie bezpieczny (nogami w dół) względem próby opuszczenia łóżka zabudowanego barierkami z każdej strony co może narazić pacjenta na upadek z większej wysokości oraz większe ryzyko urazów głowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38: dot. części nr 1

Ad. 16: Czy z uwagi na to, że Zamawiający wymaga leża z możliwością poszerzenia, będzie również wymagał aby materac zmiennociśnieniowy (opisany w parametrze nr 22) również posiadał możliwość poszerzenia celem dopasowania do zwiększonej szerokości leża i tym samym zapewnienia powierzchni terapeutycznej, zmiennociśnieniowej na całej szerokości leża?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 39: dot. części nr 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby łóżko posiadało funkcję pomiaru masy ciała pacjenta? Funkcja pomiaru masy pacjenta pozwala na dokładniejszą kontrolę przebiegu terapii oraz pozwala zweryfikować, czy inne posiadane przez Zamawiającego urządzenia np. stół operacyjny, wózek transportowy mogą być wykorzystane przez pacjenta bariatrycznego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga. Zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 40:

Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie AED bez trybu szkoleniowego a w zamian dostawę urządzenia szkoleniowego tego samego typu?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 41: dot. części nr 2 zadanie 1

Ad.1, lp.3 - Czy Zamawiający dopuści pompy z ramieniem wychodzącym poza obudowę pompy posiadającą blokadę zabezpieczającą przed niekontrolowanym podaniem bolusa?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 42: dot. części nr 2 zadanie 1

Ad.2, Lp.19 – Czy Zamawiający dopuści pompy z odłączanym systemem uchwytów? W przypadku stosowania pomp z systemem zaciskowym i uchwytem, który można włożyć bezpośrednio do stacji dokującej, zajmie to dużą powierzchnię przy łóżku pacjenta. Proponowane rozwiązanie pozwoli zoptymalizować przestrzeń przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 43: dot. części nr 2 zadanie 1

Ad.3, Lp.20 – Czy Zamawiający dopuści pompy z zatraskowym system szybkiego mocowania w stacji dokującej oraz zintegrowanym odłączanym uchwytem do ich przenoszenia ?

Odpowiedź: : OPZ bez zmian.

Pytanie 44: dot. części nr 2 zadanie 2

Ad.1, Lp.28 – Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością rozbudowy o opcję oprogramowania alarmu okluzji z sygnalizacją miejsca wystąpienia okluzji (przed lub za pompą)? Alarm odłączenia linii dla pompy objętościowej jest niestabilny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45: dot. części nr 2 zadanie 3, 4, 5 - Stacja dokująca na min. 6 pomp, Stacja dokująca na min. 4 pomp, Stacja dokująca na min. 2 pomp

Ad.1, Lp.5, Lp.5, Lp.11, - Czy Zamawiający dopuści stacje dokujące z odłączanymi uchwytami?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 46: dot. części nr 2

Ad.1- Czy Zamawiający będzie wymagał podłączenia bezpośredniego poprzez sieć LAN/WLAN (bez użycia dodatkowych modułów) podłączenia oferowanych pomp infuzyjnych do posiadanych przez Szpital stacji centralnego nadzoru BeneVision CMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 47: dot. części nr 4

Czy Zamawiający dopuści diatermię chirurgiczną o następujących parametrach:

1.	Podstawowa częstotliwość pracy generatora 500kHz±10%
2.	Panel sterowania jednym kolorowym ekranem dotykowym LCD
3.	Funkcje monopolarne minimum: - cięcie czyste bez koagulacji - cięcie z koagulacją - cięcie endoskopowe do polipektomii - cięcie dla TUR - koagulacja forsowna i miękka - koagulacja dla TUR
4.	Funkcje bipolarne minimum: -koagulacja bipolarna -cięcie i koagulacja dla TUR - funkcja zamykanie naczyń
5.	Sygnalizacja dźwiękowa i wizualna awarii z wyświetlaniem kodu błędu
6.	Zmiana głośności pracy aparatu poprzez pokrętkę na tylnym panelu aparatu



7.	System kontroli przylegania elektrody biernej
8.	Regulacja wysokości dźwięków aparatu
9.	Ilość gniazd przyłączeniowych minimum: - monopolarne uniwersalne dla wtyków 3-pinowych i 1-pinowych typ Martin -1 -bipolarne dla wtyków 2-pinowych,5-pinowych i typ Martin -1 -elektrody biernej – 1 -sterowników nożnych -1
10.	Moc dla cięcia monopolarnego czystego 200W ±10 W
11.	Moc funkcji koagulacji monopolarnej miękkiej i forsownej 140W±10W
12.	Moc koagulacji natryskowej(spray) 60W±10W
13.	Moc dla cięcia w polipektomii 80W±10W z mocą chwilową do 160W
14.	Moc cięcia w środowisku wodnym dla TUR 200W±10W
15.	Moc koagulacji w środowisku wodnym dla TUR 140W±10W
16.	Moc koagulacji bipolarnej 100W±10W
17.	Moc cięcia bipolarnego w środowisku wodnym dla TUR140W±10W
18.	Moc koagulacji bipolarnej w środowisku wodnym dla TUR 140W±10W
19.	Moc funkcji zamykania naczyń 120W±10W z chwilową do 200W
20.	Funkcja auto-stop dla funkcji bipolarnych
21.	Funkcja auto-delay
22.	Posiadanie przez aparat minimum 9 programów do zapamiętywania nastaw i blokowania nastaw przed nieuprawnioną zmianą oraz funkcja samodzielnego opisu programów za pomocą klawiatury na ekranie sterującym
23.	Nominalne zużycie mocy do 18VA
24.	Możliwość podłączenia sterownika nożnego bezprzewodowego
25.	Zasilanie aparatu 220-230V,50-60Hz, zużycie energii nominalne 275±5W, zużycie energii bez obciążenia 30VA
26.	Waga aparatu 7,5±0,5kg
II	Wyposażenie
27.	Sterownik nożny na wyposażeniu
28.	Kabel elektrod monopolarnych dł. min. 3m - 1 szt.
29.	Elektroda bierna jednorazowa, dzielona na dwie równe symetryczne części, uniwersalna dla dzieci i dorosłych, żelowa, owalna, pow. ogólna 168cm ² , powierzchnia czynna 103cm ² , grubość hydrożelu 0,69 mm pakowana pojedynczo – 10 szt.
30.	Elektrody monopolarne wielorazowe do cięcia i koagulacji typu lancet prosty – 2 szt.
31.	Uchwyt elektrody monopolarnej 4mm, z przyciskami do aktywacji cięcia i koagulacji, z nierozłącznym kablem o dł. min. 2 m. Przeznaczony do min. 300 cykli sterylizacji – 2 szt.
32.	Kabel monopolarny, wielorazowy, o długości minimum 3m, - 2 szt.
33.	Kabel elektrod bipolarnych o długości min. 3 m – 2 szt.
Dodatkowe wymagania	
34.	Gwarancja na aparat minimum 24m-ce
35.	Instalacja urządzenia w miejscu wskazanym przez Zamawiającego
36.	Bezpłatne przeglądy w okresie gwarancji zgodnie z wymogami producenta wykonywane na terenie szpitala

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań OPZ.

Pytanie 48: dot. części nr 9

Prosimy o dopuszczenie ciepłarki laboratoryjnej na zasadzie równoważności w zakresie pkt. 1-17 o poniższych parametrach:



Dane techniczne:

- pojemność komory 112 litrów
- pojemność użytkowa komory 112 litrów
- protokół kontroli jakości w +37°C
- instrukcja obsługi oraz menu w języku polskim
- zabezpieczenie klasy 2.0 (Smart), 3.1
- sygnalizacja otwartych drzwi
- kominek wentylacyjny o średnicy $\varnothing 40$ mm
- port LAN i port USB
- otwór do wprowadzenia zewnętrznego czujnika ($\varnothing 30$ mm) w lewej ścianie urządzenia
- zamknięcie na klucz
- półki druciane ze stali nierdzewnej (INOX)
- drzwi podwójne (zewnątrzne pełne, wewnętrzne szklane)
- obieg powietrza wymuszony
- mikroprocesorowy sterownik PID
- 4,3" wyświetlacz kolorowy panel dotykowy

Temperatura:

- zakres temperatury +5°C powyżej temperatury otoczenia...+100°C
- regulacja temperatury co 0,1°C
- stabilność temperatury w 37°C [$\pm 0,2^\circ\text{C}$]
- jednorodność temperatury w 37°C [$\pm 0,4^\circ\text{C}$]
- zabezpieczenie temperaturowe - klasy 2.0 zgodnie z DIN 12880

Komora:

- podwójne drzwi
- materiał komory Smart - kwasoodporna stal nierdzewna zg. Z DIN 1.4301
- materiał komory IG Smart - kwasoodporna stal nierdzewna zg. Z DIN 1.4301
- materiał obudowy Smart - blacha malowana proszkowo
- materiał obudowy IG Smart - stal nierdzewna strukturalna (Ien)
- wymiary zewnętrzne urządzenia: szerokość 660mm, wysokość 850mm, głębokość 710mm
- wymiary komory: szerokość 460mm, wysokość 540mm, głębokość 450mm
- ilość półek (standard | max) - 2 | 7
- maksymalne obciążenie półki 25 kg
- maksymalne obciążenie urządzenia 60 kg
- waga urządzenia 65 kg



Parametry elektryczne:

- zasilanie 230V 50-60Hz
- moc znamionowa urządzenia 450W
- gwarancja 24 miesiące

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań OPZ.

Pytanie 49: dot. części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w formie dostawy jednorazowej w terminie do 8 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 50: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w ograniczniki trzymające materac / zapobiegające przesuwaniu się materaca przy dwóch segmentach? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 51: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szczyty wykonane ze stali nierdzewnej, wypełnione płytami HPL, odpornymi na działanie wysokiej temperatury, uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV, szczyty wyjmowane bez użycia narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża wypełnionego płytami HPL zamocowanymi na stałe?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 53: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, którego konstrukcja nie wymaga stosowania gniazda wyrównania potencjału?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 54: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację wysokości w zakresie 400 - 810 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 55: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wbudowane przedłużenie leża o 300 mm?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 56: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego wbudowanego rozszerzenia leża? Oferowane łóżko będzie posiadało leże o szerokości 980 mm i będzie wyposażone w materac o szerokości 1000 mm.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 57: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego funkcji autokontur?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 58: dot. części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego parametru opisanego w pkt. 19?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 59: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego pilota przewodowego z możliwością blokady funkcji elektrycznych łóżka (regulacji wysokości leża, segmentu oparcia pleców i segmentu uda) za pomocą panelu centralnego przeznaczonego dla personelu medycznego?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego pilota przewodowego z możliwością blokady funkcji elektrycznych łóżka przez personel medyczny (regulacji wysokości leża, segmentu oparcia pleców i segmentu uda)?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 61: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezpiecznego obciążenia roboczego 320 kg i maksymalnej wagi pacjenta 250?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 62: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego bariery boczne dzielone, opuszczane, mocowane po bokach do ramy łóżka (bez panelu sterującego funkcjami łóżka), mechanizm zwalniający barierkę z funkcją świadomego użycia (zabezpieczający przed niepożądanym opuszczeniem barierek), bariery tworzywowe, dzielone, chroniące pacjenta na całej długości, łatwe w obsłudze przez personel medyczny, zwalniane za pomocą jednej ręki, wyposażone w system spowalniający opadanie (z zastosowaniem sprężyny gazowej)?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 63: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka bez podświetlenia pod leżem?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 64: dot. części nr 1

Czy (w pkt. 26) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w elektryczną regulację funkcji Trendelenburga w zakresie 0° – 13° (+/- 2°) i anty-Trendelenburga w zakresie 0° – 15° (+ / - 2°)?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 65: dot. części nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce wstępnie wyspecyfikowanego w części nr 10 OPZ ureteroskopu - o poniższych parametrach:

Ureterorenoskop typ kompaktowy 1 zestaw:

- kąt patrzenia ureterorenoskopu 6°,



- długość 43 cm,
- okular sztywny, osadzony pod kątem do płaszczu ureterorenoskopu,
- rozmiar płaszczu ureterorenoskopu w odcinku dystalnym 8 Fr., z końcówką dystalną o rozmiarze 7 Fr. umożliwiającą atraumatyczne wprowadzenie ureterorenoskopu,
- jedno łagodne przejście powiększające obwód płaszczu do rozmiaru 12 Fr.,
- kanał roboczy osiowy o rozmiarze 5 Fr.,
- wyposażony w 2 boczne przyłącza do odsysania i płukania osadzone pod kątem 90° do osi ureterorenoskopu, jedno z przyłączy wyposażone w wymienny zawór do precyzyjnej regulacji przepływu,
- wejście kanału roboczego ureterorenoskopu wyposażone w zdejmowany port do wprowadzania instrumentów mechanicznych, cewników, drutów prowadzących, sond litotryptora oraz włókien laserowych,
- wejście portu wyposażone w uszczelkę o konstrukcji zapobiegającej wyciekowi płynu zarówno, gdy instrument znajduje się w kanale i oraz gdy jest poza kanałem roboczym,
- w pełni autoklawowalny,
- umieszczona na ureterorenoskopie słowna informacja potwierdzająca autoklawowalność. zestaw z dedykowanym koszem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia OPZ.

Pytanie 66: dot. części nr 10

Czy w związku z przeznaczeniem i charakterem oferowanych produktów, które wymagają sprowadzenia za granicę oraz na obecną światową sytuację na rynku sprzętu medycznego przy zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu wykonania zamówienia dla części nr 10 do 35 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67: dot. części nr 10

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na skrócenie gwarancji dostępności części zamiennych dla pakietu nr 10 do okresu 5 lat licząc od daty sprzedaży. Z uwagi na szybkie tempo zmian w wyniku np. zastosowania nowszych technologii, wdrożenia nowego produktu, producent może zaprzestać produkcji części zamiennych do produktów sprzed kilku lat. Koszty magazynowania części zamiennych, jakie należy ponieść, aby zadość uczynić postanowieniom umowy, są zbyt wysokie i niosą ryzyko zaniżenia kręgu potencjalnych Wykonawców i zawyżenia ceny oferty.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym wzorem umowy.

Pytanie 68: dot. części nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że gwarancja nie obejmuje uszkodzeń powstałych z przyczyn zewnętrznych oraz spowodowanych uszkodzeniem z winy użytkownika lub naturalnego zużycia.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



Pytanie 69: dot. części nr 10

(dot. wzoru umowy §6 ust. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na wymianę wadliwego towaru do 10 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym wzorem umowy.

Pytanie 70: dot. części nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie we wzorze umowy klauzuli waloryzacyjnej umożliwiającej zmianę wynagrodzenia Wykonawcy uwzględniającej dyspozycję zawartą w przepisach art. 439 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.)?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym zał. nr 5 do SWZ.

Pytanie 71: dot. części nr 2 zadanie 1,2,3,4,5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowe urządzenia wyprodukowane minimum w 2023 roku?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 72: dot. części nr 2 zadanie 1

Pkt 3 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne pompy strzykawkowe, w których ramię napędu strzykawki wysuwa się poza obudowę pompy?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 73: dot. części nr 2 zadanie 1

Pkt 19,21 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania w stacji dokującej za pomocą pojedynczej śruby będącej częścią stacji dokującej po uprzednim zdjęciu mocowania do szyny lub stojaka? Takie rozwiązanie zwiększa trwałość urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 74: dot. części nr 2 zadanie 2

Pkt 3 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne pompy objętościowe pozwalające na pracę przy podaży 25ml/h w czasie 4 godzin? Z uwagi na fakt, że szpitale są wyposażone w systemy zasilania awaryjnego przerwy w zasilaniu nigdy nie są tak długie by wystąpiło niebezpieczeństwo przerwania pracy pompy. W sytuacji transportu pacjenta również okres odłączenia od zasilania nie jest tak długi by spowodować przerwanie pracy pompy.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 75: dot. części nr 2 zadanie 2

Pkt. 13 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne pompy objętościowe, w których autotest urządzenia wykonywany jest natychmiast po jego włączeniu a prawidłowość założenia zestawu infuzyjnego weryfikowana jest po jego założeniu ?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 76: dot. części nr 2 zadanie 2

Pkt. 15 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne pompy objętościowe, w których blokada swobodnego wypływu jest realizowana w samej pompie w związku z czym do infuzji mogą być stosowane zestawy dostępne na rynku nie koniecznie pochodzące od konkretnego producenta. Daje to większą swobodę wyboru materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 77: dot. części nr 2 zadanie 2

Pkt. 21 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne pompy objętościowe, w których prędkość KVO może być ustawiona w zakresie 0,01-5ml/h ze skokiem 0.01ml/h? Z uwagi na naturę procedury utrzymania drożności naczynia ważniejsza jest precyzja ustawienia przepływu niż maksymalna szybkość podawania - chodzi tu o podanie jak najmniejszej ilości płynu przy zapewnieniu utrzymania drożności żyły.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 78: dot. części nr 2 zadanie 3

Pkt 5 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu stacje dokujące, w których pompy zabezpieczane są przed wysunięciem za pomocą pojedynczej śruby będącej częścią stacji dokującej, po zdemontowaniu uchwytu do mocowania na szynie?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 79: dot. części nr 2 zadanie 4

Pkt 5 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu stacje dokujące, w których pompy zabezpieczane są przed wysunięciem za pomocą pojedynczej śruby będącej częścią stacji dokującej, po zdemontowaniu uchwytu do mocowania na szynie?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 80: dot. części nr 2 zadanie 5

Pkt 11 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu stacje dokujące, w których pompy zabezpieczane są przed wysunięciem za pomocą pojedynczej śruby będącej częścią stacji dokującej, po zdemontowaniu uchwytu do mocowania na szynie?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 81: dot. części nr 2 zadanie 6

Pkt 3,4 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu krajowej produkcji stojaki o klasycznej konstrukcji – to jest na podstawie w kształcie gwiazdy z 5 kołami (w tym dwa z hamulcem) i uchwytami do podwieszenia kroplówek, pozwalające na montaż min 30 kg urządzeń ?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 82: dot. części nr 11

Pkt 9 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne aparaty do wizualizacji naczyń krwionośnych z baterią o pojemności 3000mAh? Różnica o 100mAh nie wpływa na wymagany czas pracy urządzenia na zasilaniu bateryjnym spełniając wymóg ciągłego czasu pracy przy pełnym naładowaniu z włączonym światłem do podświetlania żył minimum 120 min.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 83: dot. części nr 11

Pkt 14 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny samopoziomujący urządzenie statyw jezdnym dla aparatów do wizualizacji naczyń krwionośnych, którego podstawa wyposażona jest w 5 kół obrotowych, gdzie 2 koła wyposażone są w blokadę? Takie rozwiązanie zwiększa stabilność jak i ułatwia mobilność całego zestawu, natomiast bazując na doświadczeniu i opinii innych użytkowników możemy potwierdzić, że wystarczającą do bezpiecznej i komfortowej pracy najczęściej używana jest wyłącznie blokada na 1 kole.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 84: dot. projektu umowy, część nr 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1, 2, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, określonego w § 1 ust. 5 umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, wskazanych w § 9 umowy ust. 1 pkt. 1-4.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% ceny jednostkowej brutto wartości **niedostarczonej części przedmiotu** umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu dostawy w terminie, o którym mowa w § 4 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu umowy**. Kara naliczana będzie osobno za każde urządzenie, którego dotyczy zwłoka w dostawie.
3. Niezależnie od kar umownych wskazanych w ust. 2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% ceny jednostkowej brutto wartości **wadliwej części przedmiotu** umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu wymiany przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 6 ust. 4, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy**. Kara naliczana będzie osobno za każde urządzenie, którego dotyczy zwłoka w wykonaniu wymiany.
4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% ceny jednostkowej brutto wartości **wadliwej części przedmiotu** umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązania w terminie, o którym mowa w § 6



ust. 7, 8, 10, 11, 12 lub 13, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy.** W uzasadnionych technicznie przypadkach Zamawiający może odstąpić od naliczania kar umownych pod warunkiem dostarczenia przez Wykonawcę sprzętu zastępczego o parametrach i właściwościach nie gorszych niż sprzęt serwisowany, posiadający aktualny przegląd techniczny. Kara naliczana będzie osobno za każde urządzenie, którego dotyczy zwłoka w wykonaniu zobowiązania.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym projektem umowy.

Pytanie 85: dot. części nr 3

Pkt. 29 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając dostarczenia dodatkowego monitora na wózku, zgodnie z zamieszczonym opisem i pkt. 1 Zamawiający wymaga dostarczenia aparatu kompaktowego.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 86: dot. części nr 3

Pkt. 29 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga dostarczenia dodatkowego monitora na wózku do każdego aparatu, czyli łącznie 2 szt. dodatkowych wózków? Oferowany przez naszą firmę dodatkowy wózek z monitorem może być podłączony do każdego z dwóch oferowanych aparatów ramię C. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie tylko 1 szt. dodatkowego monitora na wózku?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ Zamawiający nie wymaga dostarczenia dodatkowego monitora na wózku.

Pytanie 87: dot. części nr 3

Pkt. 37 Czy Zamawiający wymaga wykonania projektu osłon do każdego z dostarczanych aparatów? Prosimy o doprecyzowanie ilości Sal dla każdego z aparatów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonania jednego projektu osłon dla każdego aparatu w jednej Sali (w sumie trzech projektów osłon dla trzech sal).

Pytanie 88: dot. części nr 3

§ 6. Pkt 13. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia aparatu zastępczego na czas naprawy. Przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploataowanie zastępczego aparatu. Uruchomienie zastępczego aparatu jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploataowanie zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system. W związku z powyższym, prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym Projektem umowy.



Pytanie 89: dot. części nr 7

Czy Zamawiający dopuści urządzenia fabrycznie nowe z roku produkcji 2023?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 90: dot. części nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z wagą do 2 kg (liczone wraz z akcesoriami).

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ.

Pytanie 91: dot. części nr 7

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie poprzez instrukcję prowadzenia RKO?

Odpowiedź: Poprzez instrukcję prowadzenia RKO Zamawiający rozumie uzyskanie pomocy przy tej procedurze w postaci komunikatów głosowych w zakresie min. częstości i głębokości uciśnięć klatki piersiowej oraz wskazania momentu, w którym należy wykonać oddechy ratunkowe.

Pytanie 92: dot. części nr 7

Czy Zamawiający dopuści do oferty urządzenie bez możliwości ustawienia w tryb szkoleniowy? Rozdzielenie urządzeń klinicznych i szkoleniowych zwiększa bezpieczeństwo użycia oraz wydłuża żywotność baterii.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 93: dot. części nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do oferty urządzenia, którego dane z pamięci wewnętrznej można przenieść za pomocą karty SD?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94: dot. części nr 7

Czy Zamawiający pod pojęciem "kasety elektrod" ma na myśli komplet elektrod?

Odpowiedź: Zamawiający pod pojęciem „kasety elektrod” rozumie komplet elektrod.

Pytanie 95: dot. części nr 2

Czy Zamawiający przedstawi Wykonawcy po podpisaniu umowy wstępny harmonogram dostaw (uwzględniający ilości dostarczanych produktów)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 96: dot. części nr 2

Dot. par. 1 ust. 4 i 6 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby minimum umowne wynosiło 80% wartości umowy?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.



Pytanie 97: dot. części nr 2

Dot. par. 6 ust. 15 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia zastępczego na czas przestoju (okres gwarancji w takim przypadku nie ulegałby przedłużeniu)? Jeżeli tak, prosimy o modyfikację zapisu.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 98: dot. części nr 2

Dot. par. 8 ust. 5 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby wysokość kar umownych określonych w ust. 1-4 nie mogła przekraczać 20% wartości wynagrodzenia brutto, określonego w § 1 ust. 5 umowy?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 99: dot. części nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby pompy wyposażone były dodatkowo w fizyczną alfanumeryczną klawiaturę? Wykonawca wyjaśnia, że proponowana klawiatura wymiennie wpływa na szybkość, łatwość i intuicyjność obsługi pompy. W przypadku wyrażenia przez Zamawiającego zgody, prosimy o dostosowanie załącznika w niezbędnym zakresie. Ewentualnie czy Zamawiający zechce przyznać dodatkowe punkty w kryterium jakości za ww. funkcjonalność? Jeżeli tak, prosimy o dostosowanie załącznika w niezbędnym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 100: dot. części nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby pompy wyposażone były w ekran z funkcją dotykową? Ewentualnie czy Zamawiający zechce przyznać dodatkowe punkty w kryterium jakości za kolorowy ekran dotykowy? Jeżeli tak, prosimy o dostosowanie załącznika w niezbędnym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 101: dot. części nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby pompy posiadały możliwość kolorystycznego odróżnienia na ekranie pompy podaży żywienia dojelitowego? Ewentualnie czy Zamawiający zechce przyznać dodatkowe punkty w kryterium jakości za ww. funkcjonalność?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 102:

Pytanie dotyczy §1 ust 5 i 6 projektu umowy dot. części nr 5 i 6 Załącznik nr 5 do SWZ

Wnosimy o potwierdzenie, że wyłączenie rozszczeń wykonawcy względem zamawiającego nie dotyczy przypadku zrealizowania przez Zamawiającego zakupów w ilości mniejszej 50% szacunkowej wartości wskazanej w ust. 5 (minimalna wartość zamówienia).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



Pytanie 103:

Pytanie dotyczy §2 ust. 7 projektu umowy dot. części nr 5 i 6 Załącznik nr 5 do SWZ

Wnosimy o usunięcie niniejszego postanowienia. Zamawiający oczekuje od wykonawców, że złożą oświadczenie, że znany im jest „zły stan majątkowy” zamawiającego, bo o takim stanie majątkowy stanowi przepis art. 480§ 2 Kodeksu cywilnego.

Tymczasem zamawiający w żaden sposób nie informuje stron postępowania o swoim stanie majątkowym, w szczególności, że jest on „zły”. Zamawiający proponując tego typu postanowienie dąży do tego, aby wykluczyć uprawnienie wykonawcy do wstrzymania się z realizacją świadczenia wzajemnego do czasu zaoferowania przez zamawiającego swojego świadczenia.

Oświadczenie, którego wymaga zamawiający jest „puste”, gdyż aktualne dane dotyczące jego sytuacji majątkowej nie są dostępne publicznie.

Niniejsze postanowienie jest narzucone przez zamawiającego, stanowi przejaw nadużycia jego pozycji w zamówieniach publicznych oraz może prowadzić do jego nieważności na podstawie przepisu art. 58§1 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 104:

Pytanie dotyczy §2 ust. 7 projektu umowy dot. części nr 5 i 6 Załącznik nr 5 do SWZ

Na wypadek odmowy usunięcia postanowienia, o którym mowa w punkcie 2 wnosimy o udostępnienie wszystkich dokumentów finansowych, księgowych, danych, sprawozdań oraz innych, z których miałyby wynikać rzekomy zły stan majątkowy zamawiającego.

Wykonawca oświadcza, że nie są mu znane okoliczności dotyczące złego stanu majątkowego, pomimo tego, że w umowie zamawiający narzuca złożenie takiego oświadczenia.

Jeżeli natomiast zamawiający oczekuje złożenia takiego oświadczenia, to wykonawca oczekuje dokumentów potwierdzających stan rzeczy wskazany w oświadczeniu. W przeciwnym wypadku, oświadczenie wykonawcy w umowie będzie o tyle „puste”, gdyż zamawiający w żaden sposób nie udowodnił, że jego sytuacja majątkowa jest „zła”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy. Zamawiający informuje, że w § 2 ust.7 nie ma mowa o „złym stanem majątkowym”. Natomiast „złym stanem majątkowym” w rozumieniu cytowanego w § 7 ust. 3 przepisu art. 490 ust. 2 k.c. określa się niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” niezbędna była analiza dokumentów finansowych Zamawiającego.

Pytanie 105:

Pytanie dotyczy §8 ust. 1 projektu umowy dot. części nr 5 i 6 Załącznik nr 5 do SWZ

Wnosimy o naliczenia kary umownej za odstąpienia od umowy od wartości wynagrodzenia brutto określonego w §1 ust. 5 umowy dotyczącego niezrealizowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionymi zapisami projektu umowy.



Pytanie 106: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w cztery stacje parafinowe, w tym trzy stacje robocze o pojemności 4,2 litra oraz jedną stację buforową o pojemności 5,6 litra.

Proponowane przez nas rozwiązanie w przypadku zbyt małej objętości parafiny w stacjach roboczych pobierze brakującą objętość ze stacji buforowej. Operator zyskuje dzięki temu gwarancję każdorazowej pewności pełnej poprawności przeprocesowania cennego materiału tkankowego. Dodatkowo tego typu rozwiązanie poprawia jakość parafiny w stacjach roboczych w ciągły sposób.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 107: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego, o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w stacje parafinowe bez konieczności stosowania dodatkowego pojemnika jednorazowego na zużytą parafinę

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 108: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego, o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia wyposażonego w prostopadłościenną komorę reakcyjną zamykaną pokrywą bez konieczności stosowania rozwiązania dla wizualnej kontroli procesu.

Proces przeprowadzania materiału tkankowego odbywa się w większości przypadków w nocy zatem Operatorowi możliwość wizualnej kontroli nie przynosi żadnych korzyści użytkowych. Dodatkowo proponowane przez nas urządzenie posiada bardzo dokładny i precyzyjny układ kontroli procesu, zatem nie wymaga ono dodatkowej kontroli wizualnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza prostopadłościenną komorę jednak pozostawia wymóg wizualnej kontroli przebiegu procesu.

Pytanie 109: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora, który ze względu na swoją konstrukcję nie wymaga systemu odciążu oparów włączającego się automatycznie po otwarciu pokrywy.

Proponowany przez nas procesor w najwydajniejszy sposób usuwa szkodliwe opary odczynnikowe, dzięki czemu środowisko pracy wolne jest od oparów.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 110: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 13

Zwracamy się z uprzejmą prośbą Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora, w którym zastosowano funkcję agitacji za pomocą ruchu odczynnika w komorze reakcyjnej, bez konieczności stosowania systemu mechanicznego obrotowego ruchu kosza na kasetki



Ruch obrotowy kosza ma na celu wyrównanie stężenia odczynnika bezpośrednio w komorze reakcyjnej – jest to sposób realizacji tzw. „agitacji”. Realizowanie takiego zadania za pomocą ruchu samego płynu zmniejsza ryzyka wystąpienia zbyt dużego tarcia pomiędzy odczynnikiem a materiałem tkankowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 111: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego we wbudowany system zarządzania odczynnikami, umożliwiający m.in. pełną kontrolę przebiegu procesu przeprowadzania tkanek informujący o konieczności wymiany określonego odczynnika, monitorujący stan odczynników, zliczający ilość przeprowadzanych preparatów, ilość cykli, monitorujący na bieżąco stan urządzenia bez konieczności pomiaru stężenia alkoholu.

Odpowiedź: OPZ bez zmian

Pytanie 112: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 16

Zwracamy się z uprzejmą prośbą Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w 10 łatwo dostępnych butli odczynnikowych z bezpośrednim, wygodnym dostępem od frontu urządzenia.

Zaproponowane przez nas rozwiązanie jest dużo korzystniejsze od wymaganego, ponieważ umożliwia użytkownikowi wizualną ocenę czystości butli. Możliwość ta pozwala Użytkownikowi na samodzielne usunięcie zabrudzeń w przypadku zanieczyszczenia butli oraz łatwą wymianę w przypadku ich zużycia (bez konieczności interwencji serwisowej).

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 113: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 17

Zwracamy się z uprzejmą prośbą Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w system automatycznej rotacji odczynników w obrębie poszczególnych zdefiniowanych grup odczynnikowych polegający na manualnej wymianie tylko najbardziej zużytego odczynnika bez konieczności stosowania wymiany odczynnika w trakcie trwania procesu. Wymieniony odczynnik automatycznie staje się ostatnim krokiem w obrębie swojej grupy. Jest to zarówno z punktu widzenia wygody pracy, bezpieczeństwa Użytkownika jak i jakości procesowania najlepsze rozwiązanie.

Odpowiedź: OPZ bez zmian

Pytanie 114: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z możliwością wyboru liczby stacji formalinowych spośród dostępnych, fabrycznych butli odczynnikowych o pojemności 5 litrów;

z możliwością wymiany odczynników manualnie z ogólnodostępnych fabrycznych butli odczynnikowych, bez konieczności stosowania 5-litrowych ogólnodostępnych kanistrów; wyposażonego w trzy fabryczne butle na odczynniki płuczące, bez konieczności stosowania 5-litrowych ogólnodostępnych kanistrów.



Jest to zarówno z punktu widzenia wygody pracy, bezpieczeństwa Użytkownika jak i jakości procesowanie najlepsze rozwiązanie.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 115: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 19

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z możliwością zaprogramowania czasu infiltracji w zakresie od 0 do 23 godzin 59 minut, dla każdego kroku programu. W praktyce laboratoryjnej nie stosuje się dłuższych czasów ze względu na bezpieczeństwo materiału tkankowego. Proponowany przez nas zakres ustawiania czasu infiltracji jest optymalny, a jego zwiększanie nie przynosi dodatkowych korzyści użytkowych.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 116: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 21

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora wyposażonego w automatyczny system kontroli przepływu i odprowadzania odczynnika z komory reakcyjnej, który zapewnia bardzo wydajne osuszenie komory przed ponownym wypełnieniem kolejnym odczynnikiem. Dodatkowo zaproponowane rozwiązanie zapobiega mieszanii się występujących po sobie odczynników w procesie przeprowadzania materiału tkankowego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 117: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 25

Zwracamy się uprzejmie z prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora z zasilaczem awaryjnym UPS umożliwiającym normalną pracę urządzenia w chwili przerwy w dostawie energii elektrycznej oraz utrzymanie parafiny w stanie ciekłym w stacjach parafinowych umiejscowionym na zewnątrz procesora tkankowego. Nie wpływa to w żaden sposób na wartości użytkowego całego systemu.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 118: dotyczy załącznik nr 1B do SWZ – OPZ, część 8, pozycja 29

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie procesora o wymiarach zewnętrznych 620x640x1170 mm (szer. x gł. x wys.). Proponowane przez nas rozwiązanie jest zaledwie 4 cm głębsze niż wymóg, a zatem nie zajmuje cennego miejsca w pracowni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 119: dotyczy część 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 45 dni od podpisania umowy.

Otrzymaliśmy informacje od producenta sprzętu, że ze względu na kumulację wielu zamówień dostawa nie jest możliwa w tak krótkim terminie od podpisania umowy.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 120: Dot. części 10 projekt umowy par. 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów do:

Jeżeli podczas odbioru okaże się, że wadliwe są części składowe lub cały przedmiot umowy, to odpowiednio, wadliwe części składowe przedmiotu zamówienia lub cały przedmiot zamówienia podlega wymianie na wolny od wad w terminie 10 dni roboczych (dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty uznania reklamacji za zasadną przez Wykonawcę. Wykonawcy przysługuje 5 dni roboczych od zgłoszenia reklamacji na jej rozpatrzenie. Brak odpowiedzi na zgłoszenie Zamawiającego przyjęte zostanie jako uznanie reklamacji. W okresie gwarancji sprzęt będzie dostarczany do autoryzowanego serwisu Wykonawcy na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym projektem umowy.

Pytanie 121: Dot. części 10 projekt umowy par. 6 ust. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu w dniach roboczych:

Jeżeli dla usunięcia wady/usterki zgłoszonej w trybie określonym w ust. 10 konieczne jest sprowadzenie części zamiennych spoza granic Polski, wada/usterka usunięta być powinna w terminie 14 dni roboczych od dnia uznania zgłoszenia reklamacji zgodnie z ust. 4 powyżej.?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 122: Dot. części 10 projekt umowy par. 8 ust. 4

Prosimy o potwierdzenie i dopisanie do ust. 4, że w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego kara nie zostanie naliczona.

Odpowiedź: Zamawiający uwzględni fakt dostarczenia sprzętu zastępczego jako czynnik niepowoływania procedury naliczania kar umownych.

Zamawiający jednak nie wyraża zgody na nieograniczony termin realizacji usługi (np. 2 lata) tylko ze względu na dostarczenie sprzętu zastępczego.

Zamawiający zaznacza także, że w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego przez Wykonawcę procedura naliczania kar będzie wprowadzana w ostateczności.

Pytanie 123: Dot. części 10 projekt umowy par. 8 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych określonych w ust. 1-4 nie mogła przekroczyć 20% wartości wynagrodzenia brutto, określonego w § 1 ust. 5 umowy.?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 124: dot. części nr 3

Pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat ramię C który nie posiada gniazda umożliwiającego przesyłanie obrazu z aparatu do innego monitora?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 125: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 2 Czy dopuści konstrukcję łóżka podpartą na ramionach wznoszących?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 126: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści ramę łóżka spełniającą zapis w pkt. 3 bez podawania dokładnych wymiarów kształtowników?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 127: dot. Części nr 1

Dot. pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści szerokość całkowitą wraz z zamontowanymi barierkami 1100mm?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 128: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści szczyty lakierowane proszkowo, z zamocowanymi na stałe panelami z kolorowym laminatem wysokociśnieniowym odporne na działanie wysokiej temperatury, uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 280-800mm?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 130: dot. Części nr 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko które posiada stałą szerokość leża 100 cm oraz mechaniczną regulację długości segmentu nożnego- przedłużenie leża o 30,5cm ?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 131: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 19 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 19?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 132: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 320kg, maksymalna waga pacjenta 255/285 kg w zależności od środowiska stosowania?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.



Pytanie 133: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści materac przeciwodleżynowy zmiennociśnieniowy umożliwiający użytkowanie przez pacjenta o wadze maksymalnej 250 kg, z wodoodpornym pokrowcem?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 134: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści barierki boczne metalowe wykonane z 3 profili stalowych owalnych, zabezpieczające ¾ długości leża, mocowane do ramy łóżka, składane wzdłuż ramy leża za pomocą jednego przycisku umieszczonego w górnej barierce z funkcją świadomego użycia (zabezpieczający przed niepożądanym opuszczeniem barierki) łatwe w obsłudze przez personel medyczny zwalniane za pomocą jednej ręki wyposażone w system spowalniający opadanie bez konieczności stosowania sprężyny gazowej, pilot sterujący funkcjami łóżka zawieszany na barierce bocznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści cztery podwójne koła o średnicy 125mm?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 136: dot. Części nr 1

Dot. Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści łóżko bez podświetlenia pod leżem, a w zamian łóżko z pilotem posiadającym podświetlane przyciski oraz wbudowaną latarkę w pilocie?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 137: dot. Części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 6 tygodni?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 138: dot. części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian

Pytanie 139: dot. części nr 7 - LP. 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Rok produkcji (urządzenie fabrycznie nowe) 2024”

Produktu o poniższych parametrach:

„Rok produkcji (urządzenie fabrycznie nowe) 2023 / 2024”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.



Pytanie 140: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Zasilanie akumulatorowe.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Jednorazowa bateria LiMnO₂.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 141: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Czas pracy na nowym akumulatorze: min. 240 min pracy lub 200 defibrylacji.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Czas pracy na nowym akumulatorze: min. 350 defibrylacji przy 200 J lub min. 36 godzin monitorowania EKG.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 142: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Waga urządzenia z baterią i elektrodami nie przekracza 1,7 kg.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Urządzenie bez baterii: 1,7 kg

Urządzenie z jednorazowymi elektrodami i baterią: 1,95 kg

Bateria LiMnO₂: 217 g”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 143: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Temperatura pracy: min od -10 do +40°C.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Temperatura robocza w zakresie min. od 0°C do 50°C i temperatura przechowywania urządzenia bez jednorazowych elektrod w zakresie min. -25°C do 70°C ”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 144: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:



Zamiast dotychczasowego parametru:

„Funkcja codziennego autotestu urządzenie, baterii i elektrod, bez potrzeby włączania urządzenia i bez udziału Użytkownika.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Autotesty:

- przy włączeniu
- w trakcie pracy
- ręczne na życzenie użytkownika
- automatyczne dzienne / miesięczne”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.

Pytanie 145: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Możliwość pracy w trybach: terapeutyczny (dzieci i dorośli), szkoleniowy.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Możliwość pracy w trybach: terapeutyczny (dzieci i dorośli), bez wariantu szkoleniowego”

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 146: część nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Wykrywanie impulsów rozrusznika serca.”

Produktu o poniższych parametrach:

„Defibrylator nie ma możliwości odrzucania impulsów wewnętrznych rozruszników serca we wszystkich przypadkach. Urządzenie może wykrywać impulsy z wewnętrznych rozruszników serca jako zespoły QRS i dlatego algorytm doradzania defibrylacji może dawać nieprawidłową decyzję o defibrylacji/braku defibrylacji.”

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 147: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu:

„Wykrywanie impulsów rozrusznika serca.”

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 148: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Możliwość wysyłania wyników autotestu oraz danych EKG z urządzenia.”



Produktu o poniższych parametrach:

„Pamięć wewnętrzna min. 10 epizodów o długości min. 15 godzin nieprzerwanego sygnału EKG. Opcjonalna możliwościami komunikacji, urządzenie przesyła informacje do aplikacji monitorowania sieciowego”

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 149: dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu:

„Możliwość wysyłania wyników autotestu oraz danych EKG z urządzenia.”

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 150: dot. projektu umowy

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy. Wskazane w projekcie umowy, zasady na jakich Zamawiający może odstąpić od umowy są zgodne z przepisami Kodeksu Cywilnego.

Pytanie 151:

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian. Zamawiający nie wyraża zgody na naliczanie kary umownej od wartości netto. Zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem ma być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08). Naliczanie kary umownej od wartości brutto lepiej zaś służy zagwarantowaniu wykonania zobowiązania.

Pytanie 152:

Dotyczy wzoru umowy:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 8, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:



Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy. Zamawiający wskazuje, że w projekcie umowy zachowana jest równowaga stron.

Pytanie 153:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrzytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych. Zamawiający wyjaśnia, iż analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).



Pytanie 154:

Zwracamy się z wnioskiem o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych ze względu na charakter asortymentu i związany z tym czas oczekiwania oraz konieczność sprowadzenia produktów z zagranicy, co znacznie wydłuża czas dostawy do odbiorcy końcowego.

Niniejsza prośba wynika z faktu, iż części, z uwagi na swoje właściwości sprzętu, nie znajduje się na stałe na stanie magazynu żadnego Wykonawcy, w związku z czym spełnienie świadczenia przez Wykonawcę w pierwotnie wskazanym terminie nie jest możliwe. W konsekwencji Wykonawca zwraca się wnioskiem o dostosowanie i urealnienie terminu reklamacji w sposób wskazany powyżej, Wykonawca nie chcąc dopuścić do opóźnienia w reklamacji z przyczyn od nas nie zależnych prosi o wydłużenie terminu realizacji jak na wstępie.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym projektem umowy.

Pytanie 155: dotyczy części nr 8

Wnosimy o wprowadzenie wymogu złożenia wraz z ofertą przedmiotowego środka dowodowego w postaci kart katalogowych na potwierdzenie zgodności oferowanego sprzętu z wymogami SWZ.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 156: Dotyczy Formularza cenowego – zał. 1A - część nr 8

Biorąc pod uwagę zapisy OPZ w części nr 8 pkt 31 dotyczące wymogu:

„Integracja ze szpitalnym systemem informacyjnym HIS– Optimed NXT producenta Comarch S.A.”

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację tabeli cenowej – stanowiącej Załącznik 1A o dodanie dodatkowej pozycji „Lp 2.” umożliwiającej wycenę wymogu – czyli integracji procesora ze szpitalnym systemem. Zwracamy uwagę, iż usługa integracji posiada inną stawkę podatku VAT niż sprzęt oferowanym w niniejszej części, w związku z czym nie można dokonać wyceny w jednej pozycji formularza cenowego..

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i koryguje treść formularza cenowego.

Pytanie 157:

Zwracamy się z wnioskiem o wskazanie terminu od dostawy procesora opisanego w OPZ część 8 na wykonanie integracji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby integracja została zakończona najpóźniej w dniu dostarczenia urządzenia (przed podpisaniem protokołu odbioru końcowego).

Pytanie 158:

Chcąc uniknąć ewentualnych rozbieżności w interpretacji zapisów Prosimy o doprecyzowanie zakresu integracji wskazanej w OPZ część 8 pkt 31.

Odpowiedź: Współpraca i obsługa szczegółowej komunikacji między procesorem tkankowym a Systemem HIS Optimed NXT producenta Comarch S.A., wraz z integracją z funkcjonalnością śledzenia próbek, w tym:

1. odnotowanie, w którym koszyku i procesorze kasetka była procesowana,



2. odnotowanie kiedy (minimum data i godzina wejścia kasetki do procesora) i przez kogo kasetka była procesowana,
3. przypisanie kasetki histopatologicznej do koszyka procesora tkankowego,
4. podgląd zawartości koszyków procesorów tkankowych,
5. interfejs integracyjny z procesorami umożliwiający automatyczne (tj. niewymagające interakcji ze strony użytkownika) określenie stanu uruchomienia procesora oraz występujących alarmów i zdarzeń informacyjnych. Informacje odczytane z procesorów są prezentowane w systemie Optimed NXT,
6. błędy czasu pracy procesora oraz alarmy krytyczne prezentowane są w kontekście kasetki histopatologicznej, która była częścią danego procesu,
7. informacja o alarmach, automatyczne wysłanie wiadomości SMS na określone numery w przypadku wystąpienia alarmu krytycznego procesora odczytywanego z portu RS232 procesora.

Pytanie 159: dot. części nr 10

Dot. Pkt nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce wstępnie opisanego Uretroskopu sztywnego, ureterorenoskop o następujących parametrach:

- kąt patrzenia 12°
- koniec dystalny: 8,5 Fr
- odcinek dystalny: 11,5 Fr
- kanał roboczy 6 Fr

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 160: dot. części nr 10

Dot. Pkt nr 2. Czy Zamawiający dopuści ureterorenoskop sztywny ze zintegrowanym łącznikiem, łącznik stanowi przedłużenie endoskopu, zapewnia to tę samą funkcjonalność.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 161: dot. części nr 1

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i wydłużył termin wykonania zamówienia do 8 tygodni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 162: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne wyposażone w szczyty wykonane ze stali malowanej proszkowo z wypełnieniem z płyty HPL?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.



Pytanie 163: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 499 – 899 mm?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 164: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne z możliwością przedłużenia leża o 170 mm?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 165: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne z bezpiecznym obciążeniem roboczym o wartości 335 kg oraz maksymalnej wadze pacjenta do 300 kg?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 166: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne wyposażone w materac przeciwdleżynowy zmiennociśnieniowy umożliwiający użytkowanie przez pacjenta o wadze do 300 kg?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 167: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne wyposażone w barierki boczne wykonane ze stali malowanej proszkowo składane wzdłuż ramy leża?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 168: dot. części nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne bariatryczne wyposażone w panel sterujący funkcjami łóżka odkładany do półki na pościel lub zawieszany na szczytce od strony nóg pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 169: dot. części nr 2 zadanie 1, 2

Czy Zamawiający, ze względu na ryzyko uszkodzeń pomp w wyniku przedostania się płynów do wnętrza urządzenia, oczekuje podwyższonej odporności/szczelności pompy na poziomie IP x4?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 170: dot. części nr 2 zadanie 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zamiennie rozwiązanie, w którym pompa posiada wzmocnione, zabezpieczone przed uszkodzeniami mechanicznymi ramię głowicy, wychodzącą poza obudowę pompy?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 171: dot. części nr 2 zadanie 1 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje możliwości programowania szybkości infuzji z dokładnością 0,01 ml/h w zakresie przynajmniej 99,99 ml/h?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 172: dot. części nr 2 zadanie 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści zamiennie mocowanie pompy do rury pionowej/szyny poziomej przy pomocy zatrzaskowo łączonego z pompą uchwytu?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 173: dot. części nr 2 zadanie 1 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści zamiennie pompę z uchwytem transportowym zatrzaskowo łączonym z pompą?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 174: dot. części nr 2 zadanie 1 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści zamiennie pompę z sygnalizacją odpowiednim piktogramem właściwego umocowania pompy w stacji dokującej?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 175: dot. części nr 2 zadanie 1 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści zamiennie pompę z zasilaniem bezpiecznym napięciem 12V DC z zewnętrznego zasilacza sieciowego?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 176: dot. części nr 2 zadanie 2 poz. 2

Z zapisów o realizacji dostaw sukcesywnie w okresie 24 miesięcy od daty podpisania umowy wnioskujemy, iż pompy mogą docelowo trafić do różnych oddziałów, o różnej specyfice prowadzonych terapii infuzyjnych. Czy w takim przypadku Zamawiający oczekuje, aby pompy objętościowe umożliwiały również żywienie pacjenta drogą do- i pozajelitową w standardzie ENFit czy podaż leków cytostatycznych przy użyciu bezpiecznych, zamkniętych systemów wielodrożnych.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ.



Pytanie 177: dot. części nr 2 zadanie 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zamiennie pompę z zasilaniem bezpiecznym napięciem 12V DC z zewnętrznego zasilacza sieciowego?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 178: dot. części nr 2 zadanie 2 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zamiennie pompę z możliwością programowania infuzji po założeniu drenu? W praktyce to zdecydowanie najczęściej występującą kolejność czynności przy obsłudze pomp, zarówno strzykawkowych jak i objętościowych.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 179: dot. części nr 2 zadanie 2 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zamiennie pompę z systemem auto-testu po uruchomieniu pompy, i osobną procedurą testową sprawdzającą poprawność instalacji drenu?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 180: dot. części nr 2 zadanie 2 poz. 14

Czy Zamawiający oczekuje, aby filtr 15 µm w komorze kroplowej wymaganych drenów, poza filtrowaniem cząstekowym zapobiegał również zapowietrzeniu drenu (poniżej komory) po zakończeniu infuzji? Cecha ta jest szczególnie ważna w sytuacji kontynuowania terapii przy użyciu następnego worka/butelki z płynem/lekiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 181: dot. części nr 2 zadanie 2 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści pompę z systemem wykrywania powietrza o czułości technicznej $\geq 0,01$ ml – inicjacja alarmu:

Alarm pojedynczego pęcherzyka powietrza: 0,02-0,3 ml (standardowo 0,3 ml)

Alarm powietrza skumulowanego: 0,5- 3,8 ml/h (standardowo 1,5 ml/h)

Inicjacja: 0,01 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 182: dot. części nr 2 zadanie 2 – zakres 25-34 „Alarmy i ostrzeżenia”:

Czy Zamawiający dopuści pompę wyposażoną w akustyczny – optyczny system alarmów i ostrzeżeń:

- Wyciszenie dźwięku alarmów/regulacja
- Sygnalizacja uszkodzenia pompy
- Sygnalizacja pracy z zasilania akumulatorowego
- Sygnalizacja rozładowania akumulatora/Wskaźnik pomiaru naładowania
- Sygnalizacja bliskiego końca i końca infuzji



- Sygnalizacja zatrzymania pompy/sygnalizacja KVO
- Sygnalizacja złych ustawień koncentracji leku
- Sygnalizacja złych ustawień dawki leku
- Sygnalizacja ciśnienia przed/za pompą
- Sygnalizacja detekcji powietrza

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183: dot. części nr 2 zadanie 3-5

Czy Zamawiający, ze względów bezpieczeństwa oczekuje, aby wszystkie złącza zasilania w stacji pozostały wyłączone do momentu instalacji pompy w slocie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 184: dot. części nr 2 zadanie 3-5

Czy Zamawiający ze względu na ryzyko uszkodzeń stacji dokujących w wyniku przedostania się płynów z pomp infuzyjnych do wnętrza urządzenia, oczekuje podwyższonej odporności/szczelności stacji dokujących na poziomie min. IP x4?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 185: dot. części nr 2 zadanie 3-5

Czy Zamawiający oczekuje możliwości zwiększenia pojemności stacji dokującej w przypadku zaistnienia takiej konieczności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 186: dot. części nr 2 zadanie 3, 4 poz. 5 oraz zadanie 5 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści stacje dokujące wyposażone w system mocowania, umożliwiającą instalację pomp po wypięciu pompy z zatraskowego uchwytu mocującego/transportowego?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 187: dotyczy cz. 12 – Wirówka rehabilitacyjna

Czy zamawiający dopuszcza wirówkę rehabilitacyjną do masażu stóp i podudzi wyposażoną w trzydzieści osiem funkcjonalnych dysz powietrznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188: dot. części nr 2 Zadanie 2 poz.21:

Czy Zamawiający dopuści zamiennie możliwość programowania wartości KVO w zakresie od 0,1 do 9,99 ml/h – programowanie z poziomu programu serwisowego?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym OPZ



Pytanie 189: dot. Części 2 Zadanie 2 – zakres 25-34 „Alarmy i ostrzeżenia”:

Czy Zamawiający dopuści pompę wyposażoną w akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń:

- Wyciszanie dźwięku alarmów/regulacja
- Sygnalizacja uszkodzenia pompy
- Sygnalizacja pracy z zasilania akumulatorowego
- Sygnalizacja rozładowania akumulatora/ Wskaźnik poziomu naładowania
- Sygnalizacja niskiego końca i końca infuzji
- Sygnalizacja zatrzymania pompy/sygnalizacja KVO
- Sygnalizacja przekroczenia dopuszczalnej dawki leku
- Sygnalizacja ciśnienia przed/za pompą
- Sygnalizacja detekcji powietrza

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 190: dot. części nr 2 zadanie 4

Czy Zamawiający dopuści zamiennie stację dokującą o pojemności do 3 pomp, z możliwością zwiększenia pojemności w razie konieczności, bez użycia specjalistycznych narzędzi?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ

Na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający modyfikuje treść SWZ w następujący sposób:

1) § XVIII OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT otrzymuje następujące brzmienie:

1. „Zamawiający przyjmie oferty do szczegółowego rozpatrywania (oceny), jeżeli:
 - odpowiada wymogom określonym w ustawie Prawo Zamówień Publicznych;
 - treść oferty wraz z załącznikami spełnia wymagania określone niniejszą specyfikacją;
 - oferta została złożona w terminie.
2. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich znaczeniem:
 - w częściach nr 1 – 2: cena- 90%, okres gwarancji 5%, parametry techniczne – 5%,
 - w częściach nr 3 – 12: cena - 95%, okres gwarancji - 5%

1%= 1 punkt

- W kryterium CENA Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie wartości brutto podanych w **Formularzu asortymentowo-cenowym – zał. do SWZ**
Liczba punktów, jaką można uzyskać w kryterium Cena, obliczona zostanie na podstawie następującego wzoru: $C_{min} / C_{bad} \times waga$, gdzie:
 - **C_{min}** - najniższa cena ze złożonych ofert,



- **Cbad** - cena badanej oferty.

W kryterium CENA wykonawca może otrzymać maksymalnie 90 pkt (dot. części 1-2) lub 95 pkt (dotyczy części 3 – 12).

- W kryterium OKRES GWARANCJI Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie informacji podanych przez Wykonawcę w **Formularzu oferty – zał. do SWZ.**
Liczba przyznanych punktów w kryterium Okres gwarancji, obliczona zostanie na podstawie następującego wzoru: **$G_{bad} / G_{max} \times waga$** , gdzie:

- **Gbad** –okres gwarancji badanej oferty,
- **Gmax** – najdłuższy okres gwarancji spośród ofert ocenianych.

Wymagany okres gwarancji:

Część 1 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 2 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 3 - min. 36 m-cy, lecz nie więcej niż 48 m-cy

Część 4 – min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 5 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 6 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 7 - min. 48 m-cy, lecz nie więcej niż 60 m-cy

Część 8 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 9 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 10 - min. 24 m-ce, lecz nie więcej niż 36 m-cy

Część 11 - min. 48 m-cy, lecz nie więcej niż 60 m-cy

Część 12 - min. 36 m-cy, lecz nie więcej niż 48 m-cy

W kryterium OKRES GWARANCJI Wykonawca może otrzymać maksymalnie 5 pkt.

- W kryterium PARAMETRY TECHNICZNE Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie informacji podanych przez Wykonawcę w **Opisie Przedmiotu Zamówienia - zał. do SWZ**

Liczba punktów, jaką można uzyskać w kryterium Parametry Techniczne, obliczona zostanie na podstawie następującego wzoru: $T_{bad} / T_{max} \times waga$ kryterium, gdzie

- **Tbad** – ilość punktów uzyskana przez Wykonawcę w badanej ofercie przyznana na podstawie wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia parametrów punktowanych,
- **Tmax** – maksymalna ilość punktów, jaką można uzyskać w ocenianym kryterium dla danej części na podstawie wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia parametrów punktowanych.

W kryterium PARAMETRY TECHNICZNE Wykonawca może otrzymać maksymalnie 5 pkt.

4. W przypadku, gdy Wykonawca nie wskaże w Formularzu oferty żadnego okresu gwarancji lub poda inny okres gwarancji niż wskazany przez Zamawiającego, Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zaoferował minimalny okres gwarancji
5. Punkty przyznane w poszczególnych kryteriach danej ofercie zostaną do siebie dodane.



6. Wykonawca może uzyskać maksymalnie 100 pkt.
7. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta uzyskała największą liczbę punktów.
8. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający modyfikuje treść SWZ i załącza zaktualizowane załączniki. Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Zamawiający wyznacza nowy termin składania ofert tj. **19.04.2024 r. godz. 10:00**. Otwarcie ofert w tym samym dniu **o godz. 11:00**. Termin związania ofertą: **17.07.2024 r.**

Z poważaniem

Wiceprezes ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Załączniki:

- *Ogłoszenie o zmianie*
- *Zał. nr 1A do SWZ – Formularz cenowy (po zmianie z 05.04.2024)*
- *Zał. nr 1 B do SWZ – OPZ (po zmianie z 05.04.2024)*
- *Zał. nr 5 do SWZ – Projekt umowy (po zmianie z 05.04.2024)*

Sporządziła: Ewa Dudziak - Sekretarz Komisji Przetargowej