

Kraków, 9.06.2022 r.

DZ.271.31.496.2022

Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 34 84
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

dotyczy: postępowania DZ.271.31.2022 – Zakup wyposażenia dla Oddziałów Szpitala dofinansowanych ze środków: Małopolskiej Tarczy Antykryzysowej 3, dotacji Urzędu Marszałkowskiego oraz dotacji Urzędu Wojewódzkiego.

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

Pytanie 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wymaga.

PAKIET I - Aparat USG typu I - 1 sztuka

Pytanie 2.

Punkt 79

Czy Zamawiający dopuści najwyższej klasy aparat USG wyposażony w głowicę liniową o szerokości czoła głowicy, 40 [mm] +/-5% ?

Dopuszczenie powyższego parametru pozwoli na lepsze wykorzystanie właściwości funkcjonalno-użytkowych zaproponowanego aparatu.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat USG wyposażony w głowicę liniową o szerokości czoła głowicy, 40 [mm] +/-5%.

PAKIET II - Aparat USG typu II - 1 sztuka

Pytanie 3.

Czy Zamawiający dopuszcza podłączenie aparatu do zdalnego serwisu online producenta poprzez udostępnioną sieć internetową. Podłączenie do zdalnego serwisu pozwalające na świadczenie zdalnych usług serwisowych na terenie Polski przez autoryzowany serwis producenta umożliwia zapewnienie bezpiecznej i stałej opieki serwisowej szczególnie

w przypadku sytuacji epidemiologicznej uniemożliwiającej swobodne przemieszczanie się między państwami bądź regionami.

Odp.: TAK, w celu realizacji zobowiązań wynikających z wymagań określonych w pakiecie nr II w części SWZ dotyczącej „Warunków gwarancji i serwisu” Zamawiający dopuszcza do stosowania zaproponowane w pytaniu rozwiązanie.

Pytanie 4.

Punkt 120-122

120	kompatybilność (możliwość podłączenia do oferowanego aparatu i wykorzystania) z głowicą liniową GE 9L-RS lub dostawa głowicy równoważnej. Zakres równoważności min.: częstotliwość pracy min. 3,5 - 10,0 MHz, ilość elementów, min. 190, pole widzenia min. 40 mm, praca w II harmoniczej, tryb TRIPLEX B/CD/PWD	TAK/NIE
121	kompatybilność (możliwość podłączenia do oferowanego aparatu i wykorzystania) z głowicą sektorową GE M4S-RS lub dostawa głowicy równoważnej. Zakres równoważności min.: częstotliwość pracy min. 1,5 - 3,6 MHz, kąt widzenia min. 90°, pole widzenia min. 30 mm	TAK/NIE
122	kompatybilność (możliwość podłączenia do oferowanego aparatu i wykorzystania) z głowicą przezprzełykową GE 6Tc-RS lub dostawa głowicy równoważnej. Zakres równoważności min.: częstotliwość pracy min. 2,9 - 8,0 MHz, kąt widzenia min. 90°, praca w trybach min. 2D, CD, PW, CW, harmonicznym	TAK/NIE

Czy poprawną interpretacją jest, że Zamawiający nie wymaga dostarczenia wymienionych równoważnych głowic w przypadku braku kompatybilności, a jedynie zestawu głowic opisanych w pozycjach 90-115?

Odp.: TAK.

PAKIET III - Aparat echokardiograficzny - 1 sztuka

Pytanie 5.

Czy Zamawiający dopuszcza podłączenie aparatu do zdalnego serwisu online producenta poprzez udostępnioną sieć internetową. Podłączenie do zdalnego serwisu pozwalające na świadczenie zdalnych usług serwisowych na terenie Polski przez autoryzowany serwis producenta umożliwia zapewnienie bezpiecznej i stałej opieki serwisowej szczególnie w przypadku sytuacji epidemiologicznej uniemożliwiającej swobodne przemieszczanie się między państwami bądź regionami.

Odp.: TAK, Patrz odpowiedź na pytanie nr 3.

Pytanie 6.

Punkt 56

56	<i>dostępna funkcja elektronicznej rotacji płaszczyzny obrazowania bez konieczności obrotu głowicą w zakresie 360 stopni na głowicy przezprzełykowej; uzyskiwanie projekcji AP4, AP3 i AP2 bez obrotu głowicy z tego samego okna akustycznego za pomocą jednego kliknięcia</i>	TAK
----	--	-----

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości aparat ultrasonograficzny renomowanej firmy, bez funkcji elektronicznej rotacji płaszczyzny obrazowania bez konieczności obrotu głowicą w zakresie 360 stopni na głowicy przezprzełykowej; uzyskiwanie projekcji AP4, AP3 i AP2 bez obrotu głowicy z tego samego okna akustycznego za pomocą jednego kliknięcia? Ponieważ ta funkcja jest tylko dostępna na projekcjach przekłatkowych na głowicach do obrazowania 3D.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w pakiecie nr III, wysokiej jakości aparat ultrasonograficzny renomowanej firmy, bez funkcji elektronicznej rotacji płaszczyzny obrazowania bez konieczności obrotu głowicą w zakresie 360 stopni na głowicy przezprzełykowej; uzyskiwanie projekcji AP4, AP3 i AP2 bez obrotu głowicy z tego samego okna akustycznego za pomocą jednego kliknięcia.

Pytanie 7.

Punkt 61-63

61	Wykonawca, w ramach oferty, zobowiązany jest do zapewnienia i zrealizowania integracji oferowanych aparatów z posiadanym przez Zamawiającego systemem NetRAAD (RIS/PACS) firmy CompuGroup Medical Polska Sp. z o. o. w zakresie, min. pobierania listy pacjentów (Modality Worklist), wysyłania do archiwum RIS/PACS badań oraz przyjmowania komunikatu potwierdzenia odebrania badania przez PACS (Storage Commitment) zgodnie ze standardem DICOM 3.0. Zamawiający określi, najpóźniej w dniu instalacji i uruchomienia aparatów we wskazanych lokalizacjach, parametry niezbędne do integracji (w szczególności AEt oferowanego urządzenia, przydzielony nr IP oraz nr IP, port, AEt serwera PACS oraz serwera WORKLIST)	TAK
62	Wykonawca, w ramach oferty, zobowiązany jest do zapewnienia i zrealizowania integracji oferowanych aparatów z posiadaną przez Zamawiającego infrastrukturą teleinformatyczną (konfiguracja sieciowa urządzeń w porozumieniu z Zespołem Technologii Informatycznych i Telemedycznych oraz Działem Inżynierii Klinicznej Szpitala)	TAK
63	na Wykonawcy spoczywa obowiązek zapewnienia wykonania wszelkich prac instalacyjnych i konfiguracyjnych koniecznych do uzyskania funkcjonalności w zakresie komunikacji z RIS/PACS Zamawiającego opisanej w SWZ w porozumieniu z producentem systemu RIS/PACS (wykorzystywanego przez Zamawiającego) firmą CompGroup Medical Polska Sp. z o. o., w ramach licencji tego systemu posiadanej przez Zamawiającego i przeznaczonej dla oferowanego aparatu	TAK

Czy poprawną interpretacją jest, że Zamawiający nie wymaga zakupu dodatkowych elementów do wymienionych systemów, a wymaga podłączenia oferowanego systemu do istniejącej już infrastruktury w celu przesyłania danych DICOM m.in obrazów, pętli, raportów strukturalnych i funkcjonowania WORKLISTY?

Odp.: TAK.

PAKIET V - Aparat EKG - 1 sztuka

Pytanie 8.

Punkt 40

Wyspecyfikowany elektrokardiograf z dedykowanym wózkiem pod ekg znacznie przekracza wagę 1,5 kg. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści aparat EKG cięższy o 600 gramów tj. 2,1kg? Waga całego zestawu na stoliku jezdnym nie będzie miała wpływu na codzienne użytkowanie.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat EKG o wadze 2,1 kg.

Pytanie 9.

Punkt 6

Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr V w pkt 6 bez zmian.

Pytanie 10.

Punkt 10

Czy Zamawiający dopuści prędkość zapisu: 5/12,5/25/50 mm/s?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11.

Punkt 11

Czy Zamawiający dopuści długość zapisu badania automatycznego 10 sekund?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr V w pkt 11 bez zmian.

Pytanie 12.

Punkt 12

Czy Zamawiający dopuści wydruk w trybie 3,6,12 przebiegów EKG?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13.

Punkt 15

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG sterowany za pomocą ekranu dotykowego, z możliwością podłączenia klawiatury poprzez złącze USB?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr V w pkt 15 bez zmian.

Pytanie 14.

Punkt 17

Czy Zamawiający dopuści pamięć do 300 badań?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15.

Punkt 18

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości eksportu na skrzynkę e-mail? Zwracamy uwagę, że zapis ten wskazuje na jednego producenta aparatów EKG na polskim rynku i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr V w pkt 18 bez zmian. Zamawiający informuje, że podana funkcjonalność jest praktycznie wykorzystywana w jednostkach działalności medycznej Zamawiającego. Równocześnie Zamawiający informuje, że istnieje min. dwóch producentów spełniających podany parametr.

Pytanie 16.

Punkt 23

Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17.

Punkt 30

Czy Zamawiający dopuści brak trybu AUTOMANUAL?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr V w pkt 30 bez zmian.

Pytanie 18.

Punkt 34

Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr V w pkt 34 bez zmian.



Pytanie 19.

Punkt 37

Czy Zamawiający dopuści 2 x .port usb?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20.

Punkt 40

Czy Zamawiający dopuści wagę aparatu 4,5kg?

Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr V w punkcie nr 40 do zaoferowania aparatu o wadze 4,5 kg.

Pytanie 21.

Punkt 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na: *gwarantowany czas przystąpienia do naprawy max. 72h w dni robocze od zgłoszenia konieczności naprawy?*

Odp.: Nie, Zamawiający pozostawia zapisy w punkcie 52 w pakiecie nr V załącznika nr 3 do SWZ bez zmian.

Pytanie 22.

Punkt 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje w/w punktu na: gwarantowany czas naprawy, max. 7 dni roboczych od daty zgłoszenia konieczności naprawy. W określonych przypadkach zachodzi konieczność sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, co wydłuża czas naprawy od 3 do 7 dni roboczych.

Odp.: Nie, Zamawiający pozostawia zapisy w punkcie 53 w pakiecie nr V załącznika nr 3 do SWZ bez zmian.

PAKIET VI - System do badań wysiłkowych i spoczynkowych EKG - 1 zestaw

Pytanie 23.

Punkt 3

Czy Zamawiający dopuści system z kompatybilnym i spełniającym określone parametry komputerem, wskazanym przez producenta systemu wysiłkowego? Oferowany komputer spełnia wszystkie wymagania i parametry które są wymagane do poprawnej pracy systemu.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24.

Punkt 47

Czy Zamawiający dopuści system z dedykowaną bazą danych opartą na zabezpieczonych plikach? Proponujemy rozwiązanie oparte o stworzone przez producenta środowisko bazodanowe, wykorzystujące dedykowane rozwiązania, stworzone specjalnie do oferowanego systemu wysiłkowego.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25.

Punkt 56

Czy Zamawiający dopuści system z możliwością exportu raportu badań w formacie PDF do określonej lokalizacji sieciowej w celu współdzielenia i podglądu wykonanych badań? Prosimy o dopuszczenie rozwiązania, rozwiązanie z wielostanowiskową pracą systemu wysiłkowego podniesie znacząco cenę oferowanego systemu. Wielostanowiskowa praca na systemie wysiłkowym nie jest wykorzystywana w codziennej pracy klinicznej ze względu na specyfikę badania wysiłkowego.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.





Pytanie 26.

Punkt 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na: gwarantowany czas przystąpienia do naprawy max. 48h w dni robocze od zgłoszenia konieczności naprawy

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr VI w pkt 70 bez zmian.

Pytanie 27.

Punkt 71

Zwracamy uwagę, iż w określonych przypadkach do zakończenia naprawy zachodzi konieczność sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, co może wydłużyć czas usunięcia usterki od 3 do 7 dni roboczych. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w punktu na: gwarantowany czas usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw: max. do 7 dni roboczych od podjęcia naprawy.

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr VI w pkt 71 bez zmian.

Pytanie 28.

Punkt 5

Czy Zamawiający uzna za wystarczającą możliwość rozbudowy o taką funkcjonalność przy ewentualnej rozbudowie do pełnego zestawu ergospirometrycznego?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29.

Punkt 9

Prosimy o wprowadzenie punktacji i przyznanie 5 punktów za rozwiązanie umożliwiające bezprzewodową komunikację modułu z systemem. Takie rozwiązanie jest zdecydowanie bardziej wygodne dla pacjenta oraz osoby wykonującej badanie. Po przejściu pacjenta z bieżni na leżankę umożliwia wykonanie pacjentowi, pełnego, spoczynkowego, 12 odprowadzeniowego ekg.

Odp.: TAK, Zamawiający wprowadza w pakiecie nr VI w pkt 9 punktację:

9	sygnał analogowy zamieniany na cyfrowy w module akwizycji – beprzewodowa komunikacja modułu EKG z oferowanym systemem	TAK/NIE	3/0
---	--	---------	-----

Pytanie 30.

Punkt 11 i 12

Prosimy o wykreślenie tego wymogu, jest to rozwiązanie typowe dla zestawu wysiłkowego firmy GE.

Odp.: Zamawiający informuje, że pozostawia punktowane parametry opisane w pakiecie nr VI w pkt 11 i 12 bez zmian.

Pytanie 31.

Punkt 14

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 10 odprowadzeniowego, nierozłączanego, lekkiego, ergonomicznego przewodu pacjenta w module akwizycji?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr VI w pkt 14 bez zmian.

Pytanie 32.

Punkt 15

Czy Zamawiający uzna za wystraszające próbkowanie 8000 Hz/s/kanał? To częstotliwość zupełnie wystraszająca do pełnego zobrazowania zapisu ekg, bez utraty istotnych danych diagnostycznych w tym do wykrywania impulsów stymulatora.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33.

Punkt 17

Prosimy o wykreślenie tego wymogu, jest to rozwiązanie typowe dla zestawu wysiłkowego firmy GE.

Odp.: Zamawiający wprowadza w pakiecie nr VI w pkt 17 punktację:

17	filtracja typu: FRF lub Cubic Spine	TAK, podać/ NIE	2/0
----	-------------------------------------	-----------------------	-----

Pytanie 34.

Punkt 20

Czy Zamawiający zgodzi się na CMRR>110 dB? Niewielka różnica nie mająca wpływu na funkcjonalności oraz proces diagnostyczny.

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr VI w pkt 20 bez zmian.

Pytanie 35.

Punkt 27

Prosimy o wykreślenie tego wymogu, jest to rozwiązanie typowe dla zestawu wysiłkowego firmy GE.

Odp.: Zamawiający , po ponownej weryfikacji potrzeb funkcjonalnych rezygnuje z wymogu opisanego w pakiecie nr VI w punkcie nr 27 (wykreśla ten wymóg).

Pytanie 36.

Punkt 41

Prosimy o wprowadzenie punktacji i przyznanie 5 punktów za oprogramowanie umożliwiające monitorowanie rytmu spoczynkowego w sposób ciągły do 20 minut, z detekcją arytmii i funkcją generowania standardowego 10-sekundowego spoczynkowego EKG z pomiarami i interpretacją j.w. dla dowolnie wybranego fragmentu z zarejestrowanych 20 minut

Odp.: Zamawiający wprowadza w pakiecie nr VI w pkt 27 punktację:

41	Monitorowanie rytmu spoczynkowego w sposób ciągły do 20 minut, z detekcją arytmii i funkcją generowania standardowego 10-sekundowego spoczynkowego EKG z pomiarami i interpretacją j.w. dla dowolnie wybranego fragmentu z zarejestrowanych 20 minut oraz możliwość powiększenia i zapisania dowolnego fragmentu pełnego zapisu EKG	TAK/NIE	5/0
----	---	---------	-----

Pytanie 37.

Punkt 45

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu wysiłkowego z możliwością rozbudowy do pełnego zestawu ergospirometrycznego oraz dodania komunikacji HL7/DICOM i funkcji wektokardiografii?

Odp.: NIE, Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr VI w pkt 45 bez zmian.

Pytanie 38.

Punkt 58, 59, 60

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie bieżni z zakresem prędkości 0,5-18 km/h, kątem nachylenia 0-20% i nośnością do 200kg? Chcielibyśmy zaoferować Państwu wysokiej klasy bieżnię medyczną o parametrach nieznacznie różniących się od wymaganych, nie mających wpływu na funkcjonalność oraz proces diagnostyczny.

Odp.: Zamawiający pozostawia wymagania w pakiecie nr VI w pkt 59 i 60 bez zmian, natomiast Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie bieżni z zakresem prędkości 0,5-18 km/h.

PAKIET VII - Aparat do sekwencjonowania następnej generacji (NGS) z wyposażeniem - 1 zestaw

Pytanie 39.

Wartość oferty – Załącznik nr 4

W związku z tym, iż Zamawiający wymaga, aby urządzenie główne, czyli Aparat do sekwencjonowania następnej generacji (NGS) był urządzeniem medycznym, natomiast urządzenia wskazane jako jego wyposażenie oraz urządzenia dodatkowe tj. termoblok i wytrząsarka - urządzeniami o charakterze naukowo-badawczym prosimy o stosowną modyfikację formularza cenowego w zakresie różnych stawek podatku VAT, tak aby odpowiadał on Załącznikowi nr 3 (Opis przedmiotu zamówienia).

Odp.: Zamawiający informuje, że dopuszcza do modyfikacji formularza cenowego w pakiecie nr VII przez Wykonawcę w taki sposób, aby możliwe było przedstawienie wszystkich niezbędnych pozycji zaoferowanego zestawu, ich ilości, cen jednostkowych, odpowiadających im stawek podatku VAT oraz poszczególnych cen oraz łącznej ceny. Zamawiający potwierdza, że zmiana ta nie niesie dla Wykonawcy żadnych negatywnych konsekwencji z punktu widzenia zgodności takiej oferty z SWZ.

Pytanie 40.

Punkt 6 SWZ

Mimo dołożenia wszelkich starań w celu zrealizowania jak najszybszej dostawy mogą wystąpić problemy z dostępnością urządzeń u producenta, które są następstwem okoliczności związanych z COVID 19. Wybuch pandemii spowodował opóźnienia w dostawach surowców, a w konsekwencji doszło do długofalowego wydłużenia okresu produkcji i zakłócenia łańcucha dostaw. W związku z powyższym prosimy o wydłużenie wymaganego terminu realizacji zamówienia do 10 tygodni od daty zawarcia umowy.

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu realizacji w pakiecie nr VII do max. 10 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 41.

pkt. 1 Aparat do sekwencjonowania następnej generacji (NGS) z wyposażeniem – 1 zestaw ppkt. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby gwarantowany czas przystąpienia do naprawy wynosił zgodnie z wymaganymi SWZ max. 72 (h) od zgłoszenia konieczności naprawy, jednak uwzględniał zastosowanie zdalnej diagnozy? Dla oferowanych przez nas urządzeń w wielu przypadkach zdalna diagnoza jest wystarczająca do określenia rodzaju usterki i zamówienia potrzebnych części do wykonania naprawy, a osobista wizyta nie jest konieczna na etapie diagnozowania usterki. Wymóg postawiony przez Zamawiającego nie przyspiesza samej naprawy natomiast zwiększa koszt samego kontraktu.

Odp.: Tak, Zamawiający zgadza się na zastosowanie diagnostyki zdalnej.

Pytanie 42.

pkt. 1 Aparat do sekwencjonowania następnej generacji (NGS) z wyposażeniem – 1 zestaw ppkt. 30

Sekwenatory NGS są urządzeniami o znacznym stopniu złożoności konstrukcji. Czas przewidziany przez Zamawiającego na skuteczne usunięcie usterek i wad jest zbyt krótki, ponieważ częstokroć naprawa urządzenia wymaga zastosowania długotrwałych procedur kalibracyjnych a jej poprawność musi zostać potwierdzona przeprowadzeniem odpowiedniej reakcji testowej trwającej nawet kilka dni. Czy w związku z powyższym Zamawiający zaakceptuje maksymalny czas naprawy niewymagającej sprowadzenia części zamiennych 15 dni roboczych oraz 21 dni robocze w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy?

Odp.: Tak, Zamawiający akceptuje maksymalny czas naprawy niewymagającej sprowadzenia części zamiennych do 15 dni roboczych oraz 21 dni robocze w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy.





Pytanie 43.

pkt 2 Termoblok – 1 zestaw ppkt. 3 oraz pkt. 18 Wytrząsarka – 1 zestaw ppkt. 21
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie gwarantowanego czasu naprawy do 14 dni roboczych od dnia zgłoszenia konieczności naprawy?

Odp.: Tak, Zamawiający zgadza się na wydłużenie gwarantowanego czasu naprawy do 14 dni roboczych od dnia zgłoszenia konieczności naprawy.

Pytanie 44.

Pkt. 2 Termoblok – 1 zestaw ppkt. 22 oraz pkt. 3 Wytrząsarka – 1 zestaw ppkt. 25
Czy Zamawiający dla urzędzeń o charakterze naukowo-badawczym (termoblok oraz wytrząsarka) dopuści dostarczenie instrukcji obsługi w języku angielskim?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuści dostarczenie instrukcji obsługi w języku angielskim dla urzędzeń o charakterze naukowo-badawczym (termoblok oraz wytrząsarka).

PAKIET X – Aparat RTG jezdny – 2 sztuki

Pytanie 45.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat był wyposażony w kolimator, który posiada min. trzy płaszczyzny ruchomych przysłon, z regulowanym położeniem? Kolimatory posiadające trzy płaszczyzny przysłon dają gwarancję prawidłowego kolimowania wiązki. Jest to szczególnie istotne gdy wykonujemy zdjęcia na częściowo przymkniętym kolimatorze. Coraz częściej przy wykonywaniu testów akceptacyjnych wykonuje się zdjęcia właśnie przy częściowo przymkniętych przysłonach, aby sprawdzić „upływność” promieniowania poza polem obrazowania.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga aby aparat był wyposażony w kolimator, który posiada min. trzy płaszczyzny ruchomych przysłon.

Pytanie 46.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany aparat był wyposażony w dotykowy panel do sterowania generatorem aparatu? Starsze aparaty nie posiadają tego rozwiązania, co obniża ich komfort użytkowania.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga, aby oferowany aparat był wyposażony w dotykowy panel do sterowania generatorem aparatu.

Pytanie 47.

Czy Zamawiający wymaga aparatu wyposażonego w hamulec bazowo ustawiony w pozycji zahamowanej, który należy zwolnić poprzez naciśnięcie przycisku przy uchwycie aparatu? Takie rozwiązanie zabezpiecza przed samoczynnym niekontrolowanym przesunięciem się aparatu.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga aparatu wyposażonego w hamulec bazowy ustawiony w pozycji zahamowanej, który należy zwolnić poprzez naciśnięcie przycisku przy uchwycie aparatu.

Pytanie 48.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy zaoferowane aparaty powinny zgodnie z przepisami być wyposażone w pomiar dawki promieniowania DAP oraz uwzględnienie tego w zapisach SWZ.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga aby zaoferowane aparaty przyłóżkowe RTG były wyposażone w pomiar dawki promieniowania DAP.

Zamawiający informuje, że zgodnie z §29 ust. 2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dn. 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi – wymóg posiadania miernika

wielkości ekspozycji, dotyczy zestawów rentgenowskich używanych w radiologii zabiegowej.

PAKIET XV - Fiberoskop intubacyjny - 6 zestawów

Pytanie 49.

Wartość oferty – Załącznik nr 4

Zwracamy się z prośbą o zmianę formularza cenowego poprzez rozpisanie wartości oferowanego asortymentu zgodnie z załącznikiem nr 3- opis przedmiotu zamówienia dla tego pakietu, tj.

PAKIET XV - fiberoskop intubacyjny

firma Wykonawcy
adres
województwo.....
nr NIP

1	2	3	4	5	6
lp.	nazwa urządzenia	ilość	cena jednostkowa netto [PLN]	stawka VAT [%]	CENA [PLN] (kolumna 3x4xwspółczynnik stawki podatku vat)
1	Giętki wideoendoskop intubacyjny I typu	4 szt.			
2	Giętki wideoendoskop intubacyjny II typu	1 szt.			
3	Sztywny wideoendoskop intubacyjny z zagiętą końcówką	1 szt.			
4	Monitor systemu wideoendoskopowego	5 szt.			
5	Dodatkowe akcesoria				
	mobilny wózek aparaturowy, uchwyt mocujący do monitora, uchwyt do endoskopów giętkich, adapter do testu szczelności	5 szt.			
	Wózek do transportowania i krótkoterminowego przechowywania endoskopów giętkich oraz akcesoriów	1 szt.			
RAZEM CENA					

Oraz wykreślenie z opisu przedmiotu zamówienia „6 zestawów”

Pozostawienie formularza cenowego w obecnej formie może wskazywać, że Zamawiający ma na myśli 6 zestawów, tj.: 6 x ilości asortymentu wymienionego w specyfikacji, np. 6 x 4 szt. wideoendoskopów intubacyjnych I typu = 24 szt. wideoendoskopów I typu / 6 wideoendoskop intubacyjny II typu = 6 szt. / 6 x wideoendoskop z zagiętą końcówką = 6 szt. / 6 x 5 szt. monitorów = 30 szt. monitorów / 6 x po 5 szt. dodatkowych akcesoriów = po 30 szt. z każdego asortymentu wymienionego w dodatkowych akcesoriach

Odp.: Zamawiający informuje, że dopuszcza do modyfikacji formularza cenowego w pakiecie nr XV przez Wykonawcę w taki sposób, aby możliwe było przedstawienie wszystkich niezbędnych pozycji zaoferowanego zestawu, ich ilości, cen jednostkowych, odpowiadających im stawek podatku VAT oraz poszczególnych cen oraz łącznej ceny. Zamawiający potwierdza, że zmiana ta nie niesie dla Wykonawcy żadnych negatywnych konsekwencji z punktu widzenia zgodności takiej oferty z SWZ. Jednocześnie Zamawiający wywodzi z treści zadanego pytania, że pytający również na podstawie propozycji załącznika cenowego zna konkretne ilości sprzętu, wymagane do zaoferowania w pakiecie nr XV. Ilości te są wyraźnie podane i wynikają wprost z opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr XV.

Pytanie 50.

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia (urządzenia i narzędzia), które są wykonywane na zamówienie i wymagają specjalnego sprowadzania zza granicy a także obecną sytuacją wynikającą ze skutków pandemii COVID-19 i wojny oraz zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 15, 16 i 17 do 20 tygodni od podpisania umowy?



Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu realizacji w pakiecie XV do max. 20 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 51.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia, tj. uchwytów mocujących do monitora, adapterów testów szczelności, tub ochronnych do endoskopów giętkich, uchwytów do endoskopów giętkich oraz wózka do transportu endoskopów, które spełniają wszystkie wymagania Zamawiającego, ale nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 52.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie max. czasu naprawy do max. 10 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy a w przypadku konieczności sprowadzania cz. zamiennych spoza granicy kraju do 15 dni roboczych?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie XV na wydłużenie max. czasu naprawy do max. 10 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy a w przypadku konieczności sprowadzania cz. zamiennych spoza granicy kraju do 15 dni roboczych.

Pytanie 53.

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów/ elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaka ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione- teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odp.: TAK, Zamawiający potwierdza.

PAKIET XVI - Zestaw do intubacji trudnych dróg oddechowych wraz z wyposażeniem - 2 zestawy

Pytanie 54.

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia (urządzenia i narzędzia), które są wykonywane na zamówienie i wymagają specjalnego sprowadzania z zagranicy a także obecną sytuację wynikającą ze skutków pandemii COVID-19 i wojny oraz zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 15, 16 i 17 do 20 tygodni od podpisania umowy?

Odp.: Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu realizacji w pakiecie XVI do max. 20 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 55.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia, tj. uchwytów mocujących do monitora, adapterów testów szczelności, tub ochronnych do endoskopów giętkich, uchwytów do endoskopów giętkich oraz wózka do transportu endoskopów, które spełniają wszystkie wymagania Zamawiającego, ale nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi

oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odp.: TAK, patrz odpowiedź na pytanie nr 51.

Pytanie 56.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie max. czasu naprawy do max. 10 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy a w przypadku konieczności sprowadzania cz. zamiennych spoza granicy kraju do 15 dni roboczych?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie XVI na wydłużenie max. czasu naprawy do max. 10 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy a w przypadku konieczności sprowadzania cz. zamiennych spoza granicy kraju do 15 dni roboczych.

Pytanie 57.

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów/ elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaka ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione- teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odp.: TAK, patrz odpowiedź na pytanie nr 53.

PAKIET XVII - Wideolaryngoskop wraz z wyposażeniem - 2 sztuki

Pytanie 58.

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia (urządzenia i narzędzia), które są wykonywane na zamówienie i wymagają specjalnego sprowadzania zza granicy a także obecną sytuację wynikającą ze skutków pandemii COVID-19 i wojny oraz zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 15, 16 i 17 do 20 tygodni od podpisania umowy?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu realizacji w pakiecie XVII do max. 20 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 59.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie max. czasu naprawy do max. 10 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy a w przypadku konieczności sprowadzania cz. zamiennych spoza granicy kraju do 15 dni roboczych?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie XVII na wydłużenie max. czasu naprawy do max. 10 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy a w przypadku konieczności sprowadzania cz. zamiennych spoza granicy kraju do 15 dni roboczych.

Pytanie 60.

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów/ elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe



przewidzenie, jaka ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione - teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odp.: TAK, patrz odpowiedź na pytanie nr 53.

PAKIET XVIII - Sterylizator plazmowy przelotowy - 2 sztuki

Pytanie 61.

Punkt 34

Prosimy o wykreślenie sformułowania dot. walidacji, zgodnie z zaleceniami producenta w zakresie tego sprzętu dokonuje się przeglądów bez konieczności przeprowadzania walidacji, a sama walidacja jest wykonana przez producenta przy wprowadzaniu urządzenia do sprzedaży Walidacja jest osobną usługą wykonywaną odpłatnie, co znacznie zwiększy kwotę oferty.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 62.

Punkt 62

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przez sformułowanie „czas przystąpienia do naprawy” ma na myśli przyjęcie zgłoszenia i rozpoczęcie czynności diagnostycznych

Odp.: Zamawiający potwierdza, że przez sformułowanie „czas przystąpienia do naprawy” ma na myśli maksymalny odstęp czasu od przyjęcia przez Wykonawcę zgłoszenia o konieczności naprawy do przystąpienia przez Wykonawcę do tej naprawy – w przypadku pakietu nr XVIII – czas ten określony max. 48 godzin.

Pytanie 63.

Punkt 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy. Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 64.

Dotyczy Parametry Techniczne

Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie o poniższych parametrach:

- Komora prostokątna o objętości całkowitej minimum 131,4 litrów.
- Komora wykonana ze stali kwasoodpornej, przelotowa.
- Wymiary użytkowe komory:
 - - głębokość 730 mm
 - - szerokość 450 mm
 - - wysokość 400 mm
- Drzwi komory przesuwne w pionie.
- Przeznaczony do sterylizacji narzędzi wrażliwych, kanałowych, endoskopów elastycznych oraz optyk.
- Możliwość sterylizacji przewodów elastycznych 1Ø × 12 000mm.
- Możliwość sterylizacji przewodów w wykonaniu ze stali nierdzewnej (sztywnych lub półelastycznych) 1Ø × 1 000mm
- Możliwość sterylizacji narzędzi Da Vinci
- Brak zakłóceń w przebiegu programu w przypadku dotknięcia sterylizowanego materiału do ścianki komory
- Automatyczna kontrola procesu sterylizacji (temperatury, ciśnienia, fazy cyklu, itp)
- Czynniki sterylizujące: nadtlenek wodoru oraz plazma gazu. Stężenie nadtlenku wodoru w naboju oraz podczas procesu 50% lub mniejsze.
- Stężenie nadtlenku wodoru w procesie sterylizacji nieprzekraczające 50%

- Jednorazowy nabój sterylizacyjny o stężeniu nieprzekraczającym 50% (jeden nabój na jeden proces)
- Brak konieczności stosowania zbiornika pozostałości nadtlenu wodoru oraz opakowań czynnika sterylizującego.
- Temperatura cyklu sterylizacji maksymalnie 60 °C
- 3 programy sterylizacyjne. Maksymalny czas trwania procesu do 70 minut, brak konieczności aeracji wsadu po procesie
- Sterowanie mikroprocesorowe
- Po stronie załadowczej oraz wyładowczej dotykowy panel sterowania z kolorowym ekranem (nie dopuszcza się przycisków membranowych).
- Automatyczna kontrola procesu sterylizacji (temperatury, ciśnienia, fazy cyklu, itp)
- Wydruku parametrów procesu sterylizacji oraz ewentualnych sytuacji alarmowych na wbudowanej drukarce.
- Sterownik wyposażony w złącze umożliwiające podłączenie urządzenia do systemu komputerowego do monitorowania procesów sterylizacji, mycia, dezynfekcji oraz ewidencji narzędzi a także wyliczania kosztów obróbki narzędzi.
- Kontrola procesu sterylizacji za pomocą wskaźników biologicznych i chemicznych
- Możliwość natychmiastowego użycia wysterylizowanego sprzętu, brak procesu aeracji
- Możliwość stosowania opakowań oraz testów biologicznych do sterylizacji plazmowej różnych producentów (załączyć potwierdzenie producenta)
- Zasilanie elektryczne 230V lub 400V 50Hz, maksymalna moc przyłączeniowa 4kW. Urządzenie niewymagające dodatkowych przyłączy poza zasilaniem elektrycznym.
- Maksymalne wymiary zewnętrzne (W x S x G) 176x110x110 cm
- Urządzenie posiada potwierdzenie deklaracji CE przez jednostkę notyfikowaną w krajach UE (oznakowanie CE z czterocyfrową notyfikacją).
- Potwierdzenie spełnienia wymagań normy ISO14937 zawarte w deklaracji zgodności producenta
- Producent posiada wdrożony system jakości ISO 9001 lub równoważny
- Powiadomienie/Wpis do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych
- Potwierdzenie producenta o możliwości reprocessowania narzędzi Da Vinci?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 65.

Punkt 6 SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia dla pakietu XVIII do 8 tygodni od daty zawarcia umowy?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 66.

Punkt 5

Czy Zamawiający dopuści otwieranie drzwi komory sterylizacyjnej poprzez naciśnięcie odpowiedniego pola na ekranie sterownika?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 67.

Punkt 6

Czy Zamawiający dopuści wymiary urządzenia nieznacznie odbiegające od wymaganych tj. (wys. x głęb. x szer.) 1910 x 864 x 680 mm?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 68.

Punkt 8





Czy Zamawiający dopuści komorę wykonaną ze stali nierdzewnej kwasoodpornej?
Uzasadnienie: Stal nierdzewna kwasoodporna zapewnia lepszą trwałość oraz odporność na działanie stężonego nadtlenku wodoru.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 69.

Punkt 9

Prosimy o doprecyzowanie czy podane wymagane wymiary dotyczą przestrzeni użytkowej czy są to całkowite wymiary komory?

Odp.: Zamawiający informuje, że podane wymiary to wymiary całkowite komory.

Pytanie 70.

Punkt 9

Czy Zamawiający dopuści wymiary komory użytkowe nieznacznie odbiegające od wymaganych tj. (wys. x głęb. x szer.) 500 x 460 x 710 mm?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 71.

Punkty 12 i 38

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w ekran dotykowy oraz drukarkę po stronie załadowniczej?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 72.

Punkt 14

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z danymi dotyczącymi kompatybilnych wykonania i wymiarów instrumentów zawartą w instrukcji obsługi? Uzasadnienie: Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 73.

Punkt 18

Czy Zamawiający dopuści 3 cykle sterylizacji: cykl standardowy przeznaczony do sterylizowania wszystkich narzędzi i sprzętu medycznego w czasie nie dłuższym niż 60 minut, cykl przeznaczony do sterylizowania endoskopów giętkich w czasie nie dłuższym niż 50 minut oraz cykl szybki przeznaczony do sterylizowania narzędzi i sprzętu medycznego w czasie nie dłuższym niż 35 minut ?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 74.

Punkt 30

Czy Zamawiający dopuści pojemnik z nadtlenkiem wodoru pobieranym automatycznie, z zabezpieczeniem uniemożliwiającym wydobywanie się czynnika sterylizującego z pojemnika, z możliwością bezpiecznej utylizacji? Uzasadnienie: Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 75.

Punkt 32

Czy Zamawiający dopuści cykl sterylizacyjny składający się z dwóch faz generowania plazmy oraz dwóch powtarzanych po sobie faz dyfuzji nadtlenku wodoru, zachowujących te same parametry: czasu, temperatury, ciśnienia, stężenia czynnika sterylizującego? Uzasadnienie: Producenci sterylizatorów na nadtlenek wodoru w różny sposób konfiguruje programy i ich fazy. Dla użytkownika nie ma znaczenia kolejność faz, a jedynie skuteczność i bezpieczeństwo procesu.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza proponowanie w pytaniu rozwiązanie.

Pytanie 76.

Punkt 35

Czy Zamawiający dopuści system podawania czynnika sterylizującego poprzez pojemnik z nadtlakiem wodoru z automatycznym pobraniem przez urządzenie odpowiedniej dawki czynnika przeznaczonego na 1 cykl sterylizacji, przy zapewnieniu zapasu czynnika na minimum 15 procesów (do przechowywania czynnika sterylizującego nie są wymagane dodatkowe urządzenia)?

Uzasadnienie: Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 77.

Punkt 37

Czy Zamawiający dopuści sterylizator wyposażony w monitoring stężenia nadtlaku wodoru bez wykorzystania lampy UV ?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 78.

Punkt 39

Czy Zamawiający dopuści sterownik urządzenia po stronie załadowczej wyposażony w kolorowy dotykowy ekran sterowania o przekątnej ekranu 7 cali?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 79.

Punkty 42 i 44

Czy Zamawiający dopuści czytnik testów biologicznych bez komunikacji ze sterylizatorem?

Uzasadnienie: Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 80.

Punkty 43 i 50

Czy Zamawiający dopuści czytnik/inkubator wskaźników biologicznych wyposażony w wyświetlacz LCD, wykonany z tworzywa łatwego do czyszczenia i konserwacji, umożliwiający współpracę ze wskaźnikami biologicznymi szybkiego odczytu – czas uzyskania wyniku nie dłuższy niż 20 minut?

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 81.

Punkt 48

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez opisanego systemu?

Uzasadnienie: Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 82.

Punkty 49-58

Czy Zamawiający dopuści inne kolory?

Uzasadnienie: Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że oferowane w tym pakiecie wszystkie testy chemiczne i materiały eksploatacyjne muszą posiadać taki sam kod barwny, tzn. przed procesem sterylizacji muszą posiadać taki sam



kolor oraz po przeprowadzonym procesie odbarwiać się do takiego samego koloru.

Pytanie 83.

Punkty 47 i 59

Czy Zamawiający dopuści pojemniki bez wskaźnika chemicznego z zakodowaną informacją, która umożliwi wyświetlenie na panelu sterowania danych dotyczących daty ważności i ilości pozostałych do wykonania procesów? Uzasadnienie: Informacja o producencie jest zbędna, gdyż każdy producent sterylizatorów dopuszcza tylko zasobniki swojej produkcji. Opisane rozwiązanie jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odp.: NIE, zgodnie z zapisami SWZ.

WZÓR UMOWY

Pytanie 84.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 7-9, 12 oraz §4 ust. 12:

7. W razie nieterminowej realizacji przedmiotu zamówienia Zamawiający naliczy karę umowną z tego tytułu w wysokości 0,5 % **niedostarczonej części** kwoty określonej w § 2 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, licząc od następnego dnia po terminie wskazanym w § 2 ust. 2 zdanie pierwsze, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części umowy.**

8. W razie nieterminowej realizacji przedmiotu zamówienia, Zamawiający może również za uprzednim pisemnym wyznaczeniem dodatkowego 14-dniowego terminu na realizację zamówienia od umowy odstąpić na ogólnych zasadach kodeksu cywilnego, naliczając z tego tytułu karę umowną w wysokości 10 % **niedostarczonej części** kwoty określonej w § 2 ust. 1 zachowując prawo od kary umownej naliczonej na podstawie ust. 1, do dnia odstąpienia.

9. W razie nieterminowego wykonywania obowiązków wynikających z rękojmi lub z udzielonej gwarancji, Zamawiający może naliczyć karę umowną z tego tytułu w wysokości 0,1% ceny **brutto wadliwej części przedmiotu umowy** za każdy dzień zwłoki, licząc od następnego dnia po wyznaczonym terminie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy**

12. W razie dostarczenia wadliwego towaru, Wykonawca jest zobowiązany do wymiany na wolny od wad niezwłocznie, jednak nie później niż w terminie 21 dni roboczych licząc od daty złożenia zastrzeżenia. W razie niezrealizowania przez wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % kwoty **brutto wadliwej części przedmiotu umowy**, w ramach którego dostarczono wadliwy towar, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy**

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 85.

Czy Zamawiający uzupełni projekt 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 wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 86.



W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 12 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „... od daty złożenia zastrzeżenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 87.

Pytanie do umowy PPDO (Załącznik nr 2a)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu na zgłoszenie naruszenia do 72 lub 48 lub 36 godzin, o czym mowa w §2 ust. 10 lit. c?

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 88.

Pytanie do umowy PPDO (Załącznik nr 2a)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie nowego ustępu po §2 ust. 17 o brzmieniu:

„Zlecający i Zleceniobiorca nie ponoszą odpowiedzialności wobec drugiej strony za szkody, utratę zysków, przewidywanych oszczędności, wartości firmy, reputacji, ani za szkody przypadkowe

lub wtórne, wynikające z:

- nieautoryzowanego dostępu do sieci lub produktu, pomimo zastosowania przez stronę środków bezpieczeństwa zgodnie z Art. 32 RODO,
- wszelkich działań egzekucyjnych wszczętych przeciwko drugiej stronie przez jakiegokolwiek organy regulacyjne, wynikających z naruszenia przez jedną ze stron swoich zobowiązań wynikających z obowiązujących przepisów dotyczących ochrony danych osobowych.”?

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 89.

Dotyczy wzoru umowy § 3

Czy Zamawiający uzupełni projekt 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 wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie 85.

Pytanie 90.

Dotyczy wzoru umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie osobnej umowy dla każdego z pakietów? W przypadku, gdy Wykonawca złoży ofertę na więcej niż 1 pakiet, niezasadne jest naliczanie kar umownych od pełnej wartości kontraktu podczas gdy zwłoka w realizacji przedmiotu umowy lub wykonywania obowiązków z tytułu gwarancji / rękojmi dotyczyła będzie tylko 1 urządzenia.

Odp.: TAK, umowy będą podpisywane na każdy pakiet osobno.

Pytanie 91.

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1 i 2

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,



umożliwiający Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 92.

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1 oraz ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do: 0,2% kwoty brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy?

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 93.

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3

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, umożliwiający Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 94.

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby maksymalna wysokość kar umownych, którą mogą dochodzić strony wynosiła 10% wartości maksymalnego wynagrodzenia brutto określonego w par. 2 ust.1 Umowy?

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 95.

Dotyczy wzoru umowy § 5

W związku z dynamicznie rozwijającą się sytuacją na świecie oraz w kraju proponujemy dodatkowo Paragrafu o treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*

2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*

3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 96.

Dotyczy wzoru umowy § 4 pkt 3



Prosimy o doprecyzowanie kary umownej poprzez uprzednie wezwanie do przystąpienia do realizacji naprawy gwarancyjnej, przed naliczeniem kary umownej.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 97.

§1 ust. 1 oraz §2 ust. 3 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przygotowuje miejsce montażu zgodnie z wytycznymi otrzymanymi od Wykonawcy

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 98.

§ 4 ust 10 Wykonawca wnosi o dokonanie zmiany maksymalnej wysokości kar z 40% na maksymalnie do 20%. Obecna wysokość maksymalnej kary jest rażąco wysoka i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Wykonawca zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na zamawiającego.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 99.

Umowa – par. 4 pkt. 4 – prosimy o zmniejszenie kar maksymalnych z 40 do 20 %.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 100.

§4 ust. 1

Prosimy o ograniczenie wysokości kary umownej do 0,2% kwoty określonej w kwoty określonej w § 2 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, licząc od następnego dnia po terminie wskazanym w § 2 ust. 2 zdanie pierwsze, w razie nieterminowej realizacji zamówienia.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 101.

§4 ust. 6

Prosimy o ograniczenie wysokości kary umownej do 0,2% kwoty określonej w kwoty określonej w § 2 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, w dostawie towaru wolnego od wad.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 102.

§4 ust. 9

Prosimy o modyfikację postanowień wzoru przyszłej umowy (załącznik 2b) w zakresie §4 ust. 9 na następującą treść:

„9. W razie nieterminowego wykonywania obowiązków wynikających z rękojmi lub z udzielonej gwarancji, Zamawiający może naliczyć karę umowną z tego tytułu w wysokości 0,1% ceny reklamowanego/ naprawianego sprzętu za każdy dzień zwłoki, licząc od następnego dnia po wyznaczonym terminie.”

W przypadku zastosowania kary za zwłokę w naprawie powinna być ona naliczana od wartości naprawianego sprzętu a nie od wartości całej umowy. Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne. Pozostawienie w/w paragrafu w niezmienionej formie powoduje znaczącą



dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron, w związku z czym wnioskujemy jak wyżej.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 103.

Czy w przypadku złożenia oferty na kilka pakietów, Zamawiający podpisze umowę na każdy pakiet osobno?

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie 90.

Pytanie 104.

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 105.

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony, lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 106.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaże Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaże Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku, gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego



przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregokolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek, jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Pytanie 107.

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że pozostawia zapisy wzoru umowy w proponowanym w pytaniu zakresie bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 4 – Wartość Oferty dla Pakietu nr XVIII – sterylizatory plazmowe wystąpił błąd, który pojawił się na etapie edycji SWZ. Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę – poprawna, obowiązująca treść załącznika cenowego w pakiecie XVIII to:

1	2	3	4	5	6
lp.	nazwa urządzenia	ilość	cena jednostkowa netto [PLN]	stawka VAT [%]	CENA [PLN] (kolumna 3x4xwspółczynnik stawki podatku vat)
1	Sterylizatory plazmowe	2			
CENA				RAZEM	



Krakowski Szpital Specjalistyczny
im. Jana Pawła II
DYREKTOR SZPITALA
lek. Grzegorz Flitas