

Wyjaśnienia i zmiana treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt. 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień publicznych na dostawę **sprzętu medycznego, PN-167/23/KK**.

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) zwanej dalej: „ustawą Pzp” informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1

Dotyczy część nr. 2

Czy zamawiający dopuści łaźnię wodną o wymiarach zewnętrznych 246 x 355 x 232 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2

W związku z dostawą kardiomonitorów oraz stanowiska centralnego monitorowania pacjenta prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 4

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „Kardiomonitory” pkt I.1.1.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorzy posiadające wbudowaną ramę na 5 modułów pomiarowych bez możliwości obracania oraz opcjonalną ramę zewnętrzną na 2 zaawansowane moduły pomiarowe, która posiada możliwość obracania o 90 stopni, 180 stopni oraz możliwość całkowitego odłączenia? Daje to większe możliwości aranżacji stanowiska niż rozwiązanie wymagane w OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „Kardiomonitorzy” pkt I.1.2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zarówno w kardiomonitorze jak i w centrali monitorującej wymaga polskiej wersji językowej interfejsu użytkownika, w tym możliwości wprowadzania jak i wyświetlania polskich znaków (ą, ć, ę, ń, ó, ś, ź, ż). W przypadku braku takiej zgodności mogą wystąpić błędy w przesyłaniu danych pacjentów z i do systemu CliniNet.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 7

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „Kardiomonitorzy” pkt I.1.4.

Czy Zamawiający wymaga aby kardiomonitorzy wyposażone były w odłączany, niewielki moduł transportowy umożliwiający monitorowanie pacjenta w czasie transportu, bez konieczności zabierania całego kardiomonitora, analogicznie jak ma to miejsce obecnie w OKAiIT NIO PIB?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „Kardiomonitorzy” pkt I.1.10.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany wyłącznie za pomocą ekranu dotykowego, bez pokrętki, dzięki czemu powierzchnia urządzenia jest gładka i łatwa do czyszczenia / dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem możliwości jednoczesnego podłączenia i obsługi klawiatury, myszy komputerowej i czytnika kodów kreskowych USB.

Pytanie nr 9

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „Kardiomonitorzy” pkt I.1.15.

W związku z tym, że zakres integracji z systemem CliniNet może być bardzo różny, prosimy o potwierdzenie czy wymagana jest integracja między systemami w zakresie wymiany danych o ruchu chorych (ADT) oraz w zakresie wysyłania raportów PDF do systemu CliniNet, analogicznie jak ma to miejsce obecnie w OKAiIT NIO PIB?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu integracji kardiomonitorów z systemem Clininet.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.7a do SWZ.

Pytanie nr 10

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „STANOWISKO CENTRALNEGO MONITOROWANIA PACJENTA” pkt I.2.5

Czy Zamawiający wymaga aby moduły oferowanego systemu były zgodne z systemem obecnie funkcjonującym (Philips), dzięki czemu możliwa będzie w razie potrzeby ich komunikacja między sobą oraz zamienne stosowanie modułów i akcesoriów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 11

Część nr 7 Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

Pytanie do poz. „STANOWISKO CENTRALNEGO MONITOROWANIA PACJENTA” pkt I.2.6

Czy Zamawiający dopuści system monitorowania, w którym wszystkie elementy znajdujące się w otoczeniu pacjenta są chłodzone konwekcyjnie, pasywnie (zgodnie z wymogiem) natomiast jednostka komputerowa stanowiska centralnego nadzoru posiada wbudowany niewielki wentylator zapewniający lepsze parametry pracy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy, instalacji i uruchomienia kardiomonitorów chłodzonych pasywnie – bez użycia wentylatorów.

Pytanie nr 12

dotyczy Wzoru umowy powierzenia danych osobowych w zakresie cz. 3 postępowania

Czy zasadne są postanowienia umowy dotyczące powierzenia danych osobowych, skoro nie dojdzie w rzeczywistości do powierzenia żadnych danych osobowych? Natomiast jeśli ma dojść, to jakich danych osobowych, skoro nie ma potrzeby zawierania umowy w sytuacji, kiedy druga strona przekazuje dane kontaktowe swoich pracowników lub osób reprezentujących w celu realizacji umowy głównej (w takiej sytuacji nie dochodzi do powierzenia przetwarzania danych osobowych. Każda ze stron jest osobnym administratorem danych osobowych, a przekazanie danych osobowych osób kontaktowych mieści się w uzasadnionym interesie każdego z administratorów, polegającym na możliwości wykonania umowy – art. 6 ust. 1 lit. f RODO (w niektórych przypadkach podstawą może być również art. 6 ust. 1 lit. b RODO).

Odpowiedź: Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych nie dotyczy części nr 3 - zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 13

dot. punktu I podpunkt 2 opisu przedmiotu zamówienia - łaźni wodnej okrągłej z pokrywą 2l szt 2

Czy Zamawiający dopuści łaźnię o mechanicznej regulacji temperatury w zakresie: +30 do +90 °C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Dot. par. 9 ust. 4 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości brutto umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 15

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Wykonawca prosi o wyjaśnienie rozbieżności. Czy parametry nr 1 – 15 dotyczą pompy objętościowej, a nie jak Zamawiający wskazał w punkcie I.1 pompy strzykawkowej? Czy parametry nr 16 – 28 dotyczą pompy strzykawkowej, a nie jak Zamawiający wskazał w punkcie I.2 pompy objętościowej?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 89.

Pytanie nr 16

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy objętościowe z prędkością podaży 0,1 – 1200 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy strzykawkowe i objętościowe, w których istnieje możliwość wgrania (na życzenie, w cenie oferty) biblioteki leków (do 40 oddziałów, do 40 kategorii leków, do 5000 procedur dozowania leków) w pełni dostosowanej do potrzeb Zamawiającego? Ze względów bezpieczeństwa przed wgraniem biblioteki leków konieczna jest konsultacja z użytkownikiem końcowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy objętościowe współpracujące z dedykowanymi zestawami infuzyjnymi? Takie rozwiązanie gwarantuje lepszą precyzję podaży i daje pewność kompatybilności mechanizmu tłoczącego pompy z tworzywem, z którego wykonany jest zestaw infuzyjny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy strzykawkowe posiadające dokładność podaży +/- 2%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy strzykawkowe i objętościowe nieposiadające trybu mikro-infuzji? Wyjaśniamy, że pompy umożliwiają wprowadzenie wymaganych/oczekiwanych ustawień w ramach standardowej infuzji ciągłej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby częstotliwość przeglądów była zgodna z zaleceniami producenta? Wykonawca zapewni przegląd na koniec okresu gwarancyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby czas reakcji serwisu był nie dłuższy niż 48 lub 72 godzin (wybrać) od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby czas na usunięcie usterek i wad sprzętu wynosił 5 dni roboczych od czasu ich zgłoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.8a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia zastępczego na czas przestoju (okres gwarancji w takim przypadku nie ulegałby przedłużeniu)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy objętościowe o wadze 2,39 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy objętościowe o wymiarach 288 x 115 x 196 (szer. x wys. x gł.)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający oczekuje, 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 28

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający oczekuje, aby pompy wyposażone były w ekran z funkcją dotykową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 29

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby częstotliwość przeglądów była zgodna z zaleceniami producenta? Wykonawca zapewni przegląd na koniec okresu gwarancyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby czas reakcji serwisu był nie dłuższy niż 48 lub 72 godzin (wybrać) od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby czas na usunięcie usterek i wad sprzętu wynosił 5 dni roboczych od czasu ich zgłoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32

Zadanie nr 8: Dot. załącznika nr 2.12a do SWZ – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia zastępczego na czas przestoju (okres gwarancji w takim przypadku nie ulegałby przedłużeniu)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33

Dotyczy Załącznika nr 2.6a do SWZ – OPZ część nr 6, II. POZOSTAŁE

WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU, GWARANCJA I SERWIS, pkt. 4, 5, 8, 9, 10, 15, 22, 24 oraz Załącznika nr 7 do SWZ, § 4, ust. 2, lit. c); ust.4; ust.6; § 9, ust. 2

Wnosimy o modyfikacje powyższych zapisów w przypadku braku wymagań przeglądów gwarancyjnych, konserwacji i kalibracji przez producenta sprzętu.

Odpowiedź: W przypadku braku wymagań przeglądów gwarancyjnych, konserwacji i kalibracji przez producenta sprzętu, w załączniku nr 2.6a należy wpisać *nie dotyczy*.

Powyższe zostanie również ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 34

Dotyczy Załącznika nr 2.6a do SWZ – OPZ część nr 6, II. POZOSTAŁE WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU, GWARANCJA I SERWIS, pkt. 12

Wnosimy o zmianę zapisu na następujący:

Czas reakcji* serwisu gwarancyjnego nie dłuższy niż 72 godzin od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Zamawiający dopuszcza zdalne wsparcie techniczne. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia usterek i wad sprzętu w terminie do 5* dni roboczych od czasu ich zgłoszenia, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

*w przypadku wymagalności ściągnięcia części zamiennych z zagranicy - do 28 dni roboczych od daty zgłoszenia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35

Dotyczy Załącznika nr 2.6a do SWZ – OPZ część nr 6, II. POZOSTAŁE

WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU, GWARANCJA I SERWIS, pkt. 14

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy Załącznika nr 2.6a do SWZ – OPZ część nr 6, III. DOKUMENTACJA, pkt. 22, 24 oraz V. INNE, pkt. 27 oraz Załącznika nr 7 do SWZ, § 4, ust. 2, lit. b)

Wnosimy o dopuszczenie instrukcji w języku angielskim dla wyrobów medycznych przeznaczonych dla profesjonalnego użytkownika i posiadających interfejs użytkownika w języku angielskim. Wnosimy o dopuszczenie przekazania instrukcji obsługi tylko w wersji elektronicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37

Dotyczy Załącznika nr 2.6a do SWZ – OPZ część nr 6, strona 6

Wnosimy o zmianę zapisu na następujący:

*) Przez „czas reakcji” należy rozumieć czas, w którym serwisant, po otrzymaniu zgłoszenia, stawi się w siedzibie użytkownika lub połączy się zdalnie z siedzibą użytkownika i przystąpi do niezwłocznego usunięcia usterek. W przypadku połączenia zdalnego, użytkownik udostępni bezpieczne połączenie VPN.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.6a do SWZ.

Pytanie nr 38

Dotyczy Załącznika nr 7 do SWZ, § 4, ust. 17

Wnosimy o ograniczenie kanałów komunikacji zgłoszenia do: telefonicznego i poprzez adres poczty elektronicznej (e-mail).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 39

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Kardiomonitor

Pkt. 1 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z wbudowaną w obudowę ramą na przynajmniej 2 zaawansowane moduły bez możliwości zmiany kątach nachylenia ramy? Powyższe rozwiązanie nie ma większego znaczenia klinicznego, ponieważ usytuowanie modułów nie ma wpływu na ich działanie. Najważniejsza jest sama funkcjonalność montażu modułów w ramie urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Kardiomonitor

Pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z akumulatorem wymiennym przez użytkownika bez użycia narzędzi ze wskaźnikiem naładowania dostępnym na głównym ekranie kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Kardiomonitor

Pkt. 6 - Czy Zamawiający może doprecyzować czy będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitor posiadały możliwości wyświetlania aplikacji klinicznych na ekranie kardiomonitora podłączonego do sieci szpitalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 42

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Kardiomonitor

Pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z możliwością zdalnego podglądu innych kardiomonitorów pracujących w sieci centralnego monitorowania z sygnalizacją alarmową natomiast bez automatycznego otwarcia takiego ekranu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Kardiomonitor

Pkt.10 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z obsługą przy pomocy ekranu dotykowego i przycisków wbudowanych w obudowę/ekran kardiomonitora z możliwością podłączenia klawiatury/myszki/czytnika kodów do portu USB? Sterowanie przyciskami na wybranych modułach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem możliwości jednoczesnego podłączenia i obsługi klawiatury, myszy komputerowej i czytnika kodów kreskowych USB.

Pytanie nr 44

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Kardiomonitor

Pkt.14 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor wyposażony we wszystkie wymagane akcesoria natomiast produkowane przed dostawcą zewnętrznym producenta kardiomonitorów? 99% producentów urządzeń medycznych opiera swój łańcuch dostaw podzespołów/ akcesoriów eksploatacyjnych na umowach z firmami zewnętrznymi, które muszą spełniać rygorystyczne standardy narzucone przez Zamawiających.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga oryginalnych akcesoriów pomiarowych producenta algorytmu pomiarowego.

Pytanie nr 45

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Stanowisko Centralnego monitorowania pacjenta

Pkt. 1,2,4- Czy Zamawiający dopuści do przetargu stanowisko centralnego monitorowania składającą się z komputera PC z zasilaniem awaryjnym UPS na min. 20 minut ciągłej pracy oraz wyposażoną w 27" monitor o rozdzielczości min. 1980x1020 pikseli bez obsługi przy pomocy dotyku. Powyższe rozwiązanie w przeciwieństwie do wymaganego rozwiązanie all-in-one- w przypadku wystąpienia usterki pozwala na szybką wymianę lub naprawę jednego elementów zestawu bez konieczności wyłączenia z eksploatacji całej stacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Stanowisko Centralnego monitorowania pacjenta

Pkt. 5- Czy Zamawiający może doprecyzować czy oczekuje aby kardiomonitory były w technologii modułowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 47

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Stanowisko Centralnego monitorowania pacjenta

Pkt. 6- Czy Zamawiający dopuści do przetargu stanowisko centralnego monitorowania chłodzone aktywnie? Chłodzenie aktywne w przeciwieństwie do pasywnego jest dużo mniej awaryjne ze względu na płynny obieg powietrza wewnątrz obudowy komputera co ma znaczący wpływ na chłodzenie wszystkich podzespołów. Chłodzenie pasywne niestety, ale posiada duże ograniczenia w tym aspekcie co najbardziej będzie odczuwalne dla urządzeń w okresach wysokich temperatur zewnętrznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Stanowisko Centralnego monitorowania pacjenta

Pkt. 10- Czy Zamawiający może doprecyzować czy oczekuje aby stanowisko centralnego monitorowania wyposażone było w dwa ekrany?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga dwóch ekranów.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.7a do SWZ.

Pytanie nr 49

Część nr.7: Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt. 1

Stanowisko Centralnego monitorowania pacjenta

Pkt.15- Czy Zamawiający dopuści do przetargu stanowisko centralnego monitorowania umożliwiające wyświetlanie na ekranie centrali danych z urządzeń(min. respiratory, aparaty do znieczulenia) podłączonych do oferowanych kardiomonitorów w formie liczbowej oraz krzywych dynamicznych natomiast bez zapisu w pamięci centrali?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50

Część nr.10: Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną -1 szt.

Pkt. 11,12 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z pamięcią trendów z ostatnich 160 godzin w rozdzielczości ustawianej przez personel w zakresie od 1 sekundy do 180 minut, ciągły zapis wybranej krzywej oraz wszystkich parametrów cyfrowych przez okres 48 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51

Część nr.10: Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną -1 szt.

Pkt. 19 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor wyposażony w zasilanie akumulatorowe na co najmniej 4 godziny ciągłej pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sondy promieniowania gamma, o parametrach jak poniżej?

1. System składający się z przenośnego komputera PC (z dedykowaną aplikacją) współpracującego z sondą bezprzewodową w technologii Bluetooth

2. Komputer PC zasilany sieciowo, z możliwością pracy z akumulatora
3. Zakres mierzonych energii promieniowania gamma: 50-250 keV
4. Sygnalizacja pomiaru: dźwiękowa, liczbowa, wykres (na monitorze komputera)
5. Możliwość zapisu danych
6. Odczytane dane wskazane na ekranie komputera w dedykowanej aplikacji
7. Sonda bezprzewodowa osiowo prosta na całej długości z wbudowanym kolimatorem, średnica głowicy 10mm
8. Obudowa sondy wykonana ze stali nierdzewnej w części aktywnej (pomiarowej)
9. Sonda bezprzewodowa z kryształem scyntylacyjnym
10. Waga sondy bezprzewodowej 100g
11. Sonda bezprzewodowa zasilana bateriami CR123
12. System ostrzegania o niskim stanie baterii/naładowania akumulatorów zapewniający 20 minut pracy z systemem. Stan naładowania baterii (w %) stale wyświetlany w aplikacji.
13. Wybór zakresów energii charakterystycznych dla następujących nuklidów: 99mTc, 125I;
14. Ekranowanie boczne z (99mTc): 99,97%
15. Skuteczność wykrywania gamma >90%
16. Okres gwarancji dla całego systemu – min. 24 miesiące
17. Szkolenie z obsługi systemu w siedzibie Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53

Część nr 7 – Zakup kardiomonitörów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.1.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie monitora o budowie kompaktowej i wyposażonego w pomiary EKG, HR, RR, SpO2, PR, Temp x2 w zakresie od 0 do 50 stopni C oraz NIBP w zakresie 10-290 mmHg i trybami pracy: ręcznym, automatycznym (od 1 do 480 min), sekwencyjnym i ciągłym (min. do 5 min.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Część nr 7 – Zakup kardiomonitörów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.1.1

Czy Zamawiający będzie wymagał urządzenia wyposażonego w algorytm ciągłego pomiaru NIBP bez potrzeby użycia mankietu? Kardiomonitorów są dedykowane do Kliniki Onkologii i Radioterapii, w której przebywają pacjenci z różnymi obciążeniami chorobowymi, a pomiar ciśnienia tą metodą zmniejszy do minimum potrzebę pompowania mankietu na ramieniu pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 55

Część nr 7 – Zakup kardiomonitörów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.1.9

Czy Zamawiający wymaga wielodotykowego ekranu o szerokim kącie widzenia ≥ 170 stopni, wbudowanego w monitor, o przekątnej min. 15" (obraz o rozdzielczości min. 1920 x 1080 pikseli) z możliwością zastosowania aż 31 rodzajów wiodących na świecie środków dezynfekujących? Ma to ogromne znaczenie w kontekście ochrony przed rozprzestrzenianiem się różnego rodzaju zakażeń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 56

Część nr 7 – Zakup kardiomonitörów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.1.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie monitora z obsługą z wykorzystaniem tylko pojemnościowego ekranu dotykowego, który w dzisiejszych czasach jest standardem w większości urządzeń (nie tylko medycznych), dodatkowo nie podlega takiemu zużyciu oraz ułatwi dezynfekcję urządzenia dzięki większej ilości płaskich powierzchni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 57

Część nr 7 – Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.1.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodu podłączeniowego o długości 2 m, do którego to przewodu podłącza się czujnik o długości około 1m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58

Część nr 7 – Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.1.15

W związku z tym, że Zamawiający wymaga integracji kardiomonitorów z systemem HIS uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie osoby obsługującej opisany system Clininet firmy CGM w celu uzyskania niezbędnych informacji, które są konieczne do prawidłowego przygotowania oferty i wycenienia usługi integracji, której koszt z naszego doświadczenia wynosi od około 10 do nawet 50 tys. zł.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie nr 59

Część nr 7 – Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.2.4

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie centrali w oparciu o komputer stacjonarny typu PC All in One bez atestu jako urządzenie medyczne? Tego typu rozwiązanie jest stosunkowo drogie i zgodnie z obowiązującym prawem nie wymagane dla centrali monitorującej jako urządzenia, a jedynie dla kardiomonitorów i oprogramowania centrali. Jednocześnie producent oferowanego systemu monitorowania nie stawia wymagań co do komputera PC poza minimalnymi wymaganiami typowych parametrów jak procesor, pamięć RAM itd. a w szczególności wymagań, aby komputer centrali był wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Część nr 7 – Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.2.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie monitora o budowie kompaktowej z wbudowanymi modułami z automatyczną rekonfiguracją ekranu uwzględniającą pojawienie się nowych parametrów pomiarowych po ich włączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Część nr 7 – Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.2.6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej dotyczącej chłodzenia pasywnego całego systemu monitorowania. Wg ogólnie przyjętych norm stanowisko centralnego monitorowania zazwyczaj jest komputerem klasy PC chłodzonym aktywnie (przy użyciu np. wentylatora), a jedynie kardiomonitory chłodzone są pasywnie (bez użycia wentylatorów)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy, instalacji i uruchomienia kardiomonitorów chłodzonych pasywnie – bez użycia wentylatorów.

Pytanie nr 62

Część nr 7 – Zakup kardiomonitorów szt. 4 z centralą szt.1

pkt I.2.10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia do centrali 2 ekranów?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 48.

Pytanie nr 63

Część nr 10 - Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną – 2 szt.

pkt 3

Czy Zamawiający wymaga, aby monitor wyposażony był w ekran odchylony pod kątem 105 stopni od podstawy, ułatwiający obserwację oraz wyposażony w rączkę do przenoszenia będącą również organizерem na kable pacjenta?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 64

Część nr 10 - Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdnią – 2 szt.

pkt 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomiarów NIBP u dorosłych:

- skurczowe 40-270
- rozkurczowe 10-215
- ciśnienia 20-195

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Część nr 10 - Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdnią – 2 szt.

pkt 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie optymalnego i najszybszego sposobu pomiaru temperatury z ucha w zakresie 34-42,2 °C. Oferowany monitor obsługuje również inne metody pomiaru temperatury w szerszych zakresach np. 25-45 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Część nr 10 - Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdnią – 2 szt.

pkt 17

Czy Zamawiający wymaga wizualnego, czytelnego wskaźnika alarmu widocznego w promieniu 360 stopni w płaszczyźnie poziomej? Oferowane rozwiązanie ułatwia personelowi medycznemu kontrolę alarmów i optymalizację działań dzięki możliwości obserwacji stopnia alarmu niezależnie od położenia monitora względem personelu.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.10a do SWZ.

Pytanie nr 67

Część nr 10 - Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdnią – 2 szt.

pkt 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie monitora funkcji życiowych z czasem pracy powyżej 3,5h oraz z czasem ładowania poniżej 3 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Część nr 12 - Pompy infuzyjne objętościowe, zestawy do infuzji leków cytostatycznych i żywienia pozajelitowego

pkt. 2

Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pompy, w której klawiatura numeryczna jest wyświetlana na kolorowym ekranie dotykowym 3,5 cala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

Część nr 12 - Pompy infuzyjne objętościowe, zestawy do infuzji leków cytostatycznych i żywienia pozajelitowego

pkt. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp o wymiarach : 210 (szer.) x 73 (wys.) mm x 140 (gł.) mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 2 Czy zamawiający miał na myśli : Mechaniczna regulacja temperatury w zakresie +30°C do +80°C? Łącznie wodne podgrzewają wodę, zaś jej nie chłodzą dlatego Wykonawca sugeruje, że w opis mógł wkraść się błąd.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli w pkt. 2: Mechaniczna regulacja temperatury w zakresie +30°C do +80°C.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o przestrzeni roboczej o wymiarach 60 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści łaźnię o wymiarach wanny (śred/wys): 225 x 50mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści łaźnię o wymiarach zewn.(śred/wys): 345 x 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści łaźnię o wadze 3,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 9 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Test bezpieczeństwa urządzenia VDE 0701/0702. Oznaczenie VDE 0701/0702 odnosi się do norm niemieckich obowiązujących poza granicami naszego kraju.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu: Test bezpieczeństwa urządzenia VDE 0701/0702.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ.

Pytanie nr 76

Dotyczy załącznika nr 2.3a do SWZ Pakiet 3

Pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści łaźnię wodną spełniającą międzynarodową normę dotyczącą bezpieczeństwa sprzętu elektrycznego EN61010 w zamian za wymóg spełniania niemieckich testów VDE 0701/0702?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 75.

Pytanie nr 77

Dotyczy: części nr. 10 – Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną, który zakres pomiaru tętna wynosi między 25-250 bpm (+/-10%);

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 78

Dotyczy: części nr. 10 – Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na wysokiej klasy monitor funkcji życiowych, który posiada innowacyjną konstrukcję oraz opatentowaną podstawę umożliwiającą bezpiecznie umieszczenie kardiomonitora na płaskiej powierzchni, jak i również powieszenie na ramie łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 79

Załącznik nr 2.12 do SWZ – Formularz Cenowy część 12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy pozycje od 2 do 6 mają być dostarczone wraz z pompą (poz. 1), czy Zamawiający zamierza zamawiać je systematycznie?

Odpowiedź: Pozycje od 2 do 6 mają być dostarczone jednorazowo wraz z pompą.

Pytanie nr 80

§4 ust. 2 i) wzoru umowy część 12

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej – dokumentacji techniczno-ruchowej? Z uwagi na wysoko zaawansowaną technologię w przypadku oferowanego sprzętu – pompy infuzyjnej objętościowej, instrukcja serwisowa uFidostępniara jest tylko punktom serwisowym posiadającym personel przeszkolony przez Producenta oraz wymagane przez niego wyposażenie. Spowodowane jest to odpowiedzialnością producenta za prawidłową i bezpieczną pracę urządzenia, przed użytkownikiem jak i pacjentem. Na skutek nieprawidłowo przeprowadzonych kalibracji i napraw mogą oni odnieść uszczerbek na zdrowiu a Użytkownik naszego sprzętu być narażony na roszczenia finansowe ze strony Pacjenta lub Personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile wykonawca zapewni listę podstawowych czynności wykonywanych podczas przeglądu.

Pytanie nr 81

Część 4

Pompa infuzyjna strzykawkowa z elementami składowymi -8 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp produkowanych w Europie, renomowanej na światowym rynku firmy, o zbliżonych parametrach odnosząc się do poszczególnych punktów z tabeli specyfikacji:

IOPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1 Pompa infuzyjna strzykawkowa sterowana elektronicznie przeznaczona do stosowania u dorosłych, dzieci w celu okresowego lub ciągłego podawania płynów – pozajelitowo, leków, krwi i produktów krwiopochodnych za pośrednictwem klinicznie dostępnych dróg m.in.: dożylniej, dotętnicznej, podskórnej.

3 Zasilanie 230V 50 Hz, bezpośrednio z sieci

4 Masa pompy gotowej do użycia ok 2,1 kg

5 Dokładność podaży +/- 3%

6 Wymiary pompy 135 × 345 × 170 mm

8 Proste intuicyjne menu pompy, ułatwiająca obsługę urządzenia podczas zakładania strzykawki

9 Stopień ochrony IP 22

10 Niebieski monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD o wymiarach 70 mm × 35 mm 3" z regulacją jasności

13 Wbudowany na stałe zacisk pompy umożliwiający przymocowanie do wspornika pionowego lub poziomowego, o średnicy w zakresie od 16 do 40 mm

14 Strzykawka manualnie mocowana od przodu (zabezpieczona drzwiczkami); mechanizm blokujący tłok strzykawki - zabezpieczający przed swobodnym niekontrolowanym przepływem działający niezależnie od położenia głowicy napędowej w stosunku do tłoka strzykawki.

Pojemność i nazwa strzykawki wyświetlany na panelu ekranu pompy

15 Skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30, 35, 50/60 ml różnych typów oraz różnych producentów

18 Pompa wyposażona w moduł łączności bezprzewodowej:

Bezprzewodowa sieć LAN (tylko dla Agilia SP MC WiFi)

Technologii IEEE 802.11 a/b/g/n. Pasma częstotliwości: 2,400–2,500 GHz (2,4 GHz to pasmo ISM) / 4,900–5,850 GHz (Pasma wysokie).

Modulacja OFDM z BPSK, QPSK, 16-QAM oraz 64-QAM 802.11b z CCK i DSSS.

Bezpieczeństwo łączności bezprzewodowej WPA/WPA2-Enterprise, WPA/WPA2-PSK.

Protokoły sieciowe TCP, IPv4, DHCP, HTTP. Zgodność z CE, FCC i IC.

19 Możliwość zdalnej aktualizacji oprogramowania pompy oraz biblioteki leków

20 Zakres prędkości infuzji min. 0,1 do 1200 ml/h,

22 Wstępnie wybierany czas w zakresie 00h01min - 96h00min

24 Możliwość programowania parametrów infuzji w

Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.

25 Możliwość pompy w system redukcji błędów dawki dzięki wgranej bibliotece leków

- 27 Bolus: prędkość bolusa możliwa do zaprogramowania w zakresie 1-1200 ml/h
- 28 Tryby bolusa:
- * bolus na żądanie (ręczny)
 - * bolus programowany
- 29 Możliwość podaży bolusa w jednostkach (microg, mg, g, ml, nanog/kg, microg/kg, nanog)
- 31 Regulacja intensywności podświetlenia w trybie dzień/noc ustawienie kontrastu
- 32 Pompa z możliwością wprowadzenia bazy leków/biblioteki leków z procedurami dozowania. Biblioteka zawierająca takie informacje jak nazwa leków, jego koncentracja, szybkość dozowania, parametry infuzji. Biblioteka na ok. 2850 leków podzielona na 19 grup
- Możliwość wprowadzenia do pompy biblioteki leków bezpośrednio z komputera lub zdalnie poprzez sieć szpitalną
- 34 Wbudowany akumulator litowo – jonowy. Zasilanie z wbudowanego akumulatora ponad 11 godzin przy przepływie 5ml/h. Czas ponownego ładowania ok. 6 h.
- 37 Maksymalny pobór mocy 10–15 VA
- 40 Informacji o dacie następnego przeglądu technicznego wyświetlania jej przy każdym uruchomieniu pompy
- 45 Dopuszczalne obciążenie 25 kg umożliwia powieszenie stacji dokującej wraz z 8 pompami
- 49 Ochrona klasy IP22 przeciwko kurzowi i rozpryskom płynu.
- 50 Wbudowany imadło do mocowania stacji do stojaka i przenoszenia stacji
- 53 Możliwość zamocowania półki służącej np.: odłożenia strzykawki podczas wymiany
- Pozostałe parametry zgodne z SWZ
- Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 82

Część 4

Pompa infuzyjna strzykawkowa z elementami składowymi -8 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp wyprodukowanych w 2022 r.?

Odpowiedź: Rok produkcji nie starszy niż 2022 r. – zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Część 4

Pompa infuzyjna strzykawkowa z elementami składowymi -8 szt.

Czy pompy powinny posiadać funkcję Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia?

Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 84

Cześć 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp produkowanych w Europie, renomowanej na światowym rynku firmy, o zbliżonych parametrach odnosząc się do poszczególnych punktów z tabeli specyfikacji:

I.1 Pompa infuzyjna strzykawkowa szt. 5

4 Programowalna prędkość podaży co najmniej od 0,1 ml/h do 1200 ml/h

5 Możliwość ustawienia trybu podaży m.in.:

Tryby wlewu

- tryb w ml/h:
- Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.

- Ustawienie rozcieńczenia: -- jedn. / ml lub -- jedn. / -- ml. Z dawką nasycającą lub bez.

- Objętość lub dawka / jednostka czasu: 0,1–99,9 ml; 00 h 01 – 96 h 00.

- Limit objętości: 0,1–999 ml.

9 Dodatkowe zasilanie z baterii ponad 11h przy średniej prędkości 5 ml/h

I.2 Pompa infuzyjna objętościowa szt. 5

19 Możliwość pracy na liniach infuzyjnych onkologicznych, do żywienia pozajelitowego, preparatów krwio pochodnych

20 Możliwość ustawienia trybu podaży m.in.:

Tryby wlewu

• tryby w ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas, Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu, Wzrastająco / Malejąco, Sekwencyjnie / Okresowo, Krople/min.

• Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.

• Ustawienie rozcieńczenia: -- jedn./ml lub -- jedn./-- ml. Z dawką nasycającą lub bez

26 Współpraca z dedykowanymi liniami infuzyjnymi

Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

Cześć 8

Czy pompy powinny posiadać funkcję Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia? Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 86

Cześć 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp produkowanych w Europie, renomowanej na światowym rynku firmy, o zbliżonych parametrach odnosząc się do poszczególnych punktów z tabeli specyfikacji:

I OPIS

17 Urządzenie niewielkich rozmiarów: Wymiary (W/S/G) 135 × 190 × 170 mm

Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87

Czy ilości podane w punkcie I.2 Zestawy do infuzji leków cytostatycznych i żywienia pozajelitowego przewidziane zostały na wszystkie pompy czy na jedną pompę?

Odpowiedź: Ilości podane są na wszystkie pompy.

Pytanie nr 88

Czy pompy powinny posiadać funkcję Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia? Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 89

Część nr 8 - Pompy infuzyjne strzykawkowe i objętościowe

pkt. 19

Prosimy Zamawiającego o poprawienie pomyłki, ponieważ w pompach objętościowych nie ma możliwości użycia strzykawki.

Odpowiedź: W odpowiedzi Zamawiający zmienia zapisy pkt. 19 oraz pkt. 26 Załącznika nr 2.8a do SWZ w sposób następujący:

19.	Możliwość pracy na liniach infuzyjnych onkologicznych, do żywienia pozajelitowego, preparatów krwio pochodnych	TAK	
26.	Współpraca z dedykowanymi liniami infuzyjnymi	TAK	

W związku z powyższym Zamawiający przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.8a do SWZ.

Pytanie nr 90

Załącznik nr 2.10a do SWZ pkt. 10

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania urządzenia z zakresem pomiaru temperatury wynoszącym 16 – 43 °C, wykonywanym przy użyciu termometru skroniowego niewymagającego użycia jednorazowych osłonek? Taki zakres pomiaru temperatury jest w zupełności wystarczający do szybkiej identyfikacji anomalii klinicznych pacjentów na oddziałach szpitalnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91

Załącznik nr 2.10a do SWZ

Ponieważ wykonywanie podstawowych pomiarów podczas codziennych obchodów wiąże się z dużą ilością czasu konieczną do przepadania wszystkich pacjentów, czy Zamawiający będzie wymagał, aby pomiar NIBP był możliwy jeszcze podczas inflacji/napełniania mankietu umożliwiając dokładny pomiar w czasie krótszym niż 20 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 92

Załącznik nr 2.10a do SWZ

Jednym z czterech głównych parametrów życiowych obok temperatury ciała, ciśnienia krwi i tętna jest częstość oddechów. Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowany aparat posiadał możliwość rozbudowy o pomiar częstości oddechów w zakresie 4-70 odd./min. z pomocą napalcowego czujnika? Pomiar oddechów może być wykonywany wtedy równocześnie podczas pomiaru SpO2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 93

Załącznik nr 2.10a do SWZ IV WARUNKI DOSTAWY pkt. 29

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy do 56 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 94

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor funkcji życiowych bez wbudowanego uchwytu transportowego? Monitor ma być umieszczony na statywie jezdnym, wyposażonym w uchwyt, do wygodnego przemieszczania urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 95

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 8

Czy Zamawiający wymaga modułu SpO2 z możliwością automatycznego pomiaru respiracji z napalcowego czujnika saturacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 96

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania moduł SpO2

- z zakresem pomiarowym saturacji 0-100% z dokładnością min. +/-3% w zakresie 70-100%

- z zakresem pomiaru tętna 25-240 bpm z dokładnością +/-3 bpm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 97

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania moduł NIBP z zakresami ciśnienia:

- skurczowe 30-260 mmHg

- rozkurczowe 20 – 220 mmHg

- średnie 23-230 mmHg (dorosły: od 23 do 230 mmHg, dziecko: od 23 do 230 mmHg, noworodek: od 13 do 110 mmHg)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 10

Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego termometru dousznego z podgrzewaną końcówką eliminującą wychłodzenie kanału słuchowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 99

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 10

Czy Zamawiający dopuści termometr z zakresem temperatur 20-42,2 °C?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 100

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 12

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor z pamięcią pomiarów z ostatnich 24 godzin; automatyczne kasowanie zapisów po 24 godzinach?

Oferowany Monitor umożliwi integrację z systemem szpitalnym Zamawiającego, a w konsekwencji eksport wyników do karty pacjenta. Funkcjonalność ta pozwala na stały dostęp do danych z całego okresu hospitalizacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 101

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 17

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor z pamięcią pomiarów z ostatnich 24 godzin; automatyczne kasowanie zapisów po 24 godzinach?

Oferowany Monitor umożliwi integrację z systemem szpitalnym Zamawiającego, a w konsekwencji eksport wyników do karty pacjenta. Funkcjonalność ta pozwala na stały dostęp do danych z całego okresu hospitalizacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 102

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 20

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor z dedykowanym statywem jezdny z możliwością zablokowania co najmniej dwóch kół, z demontowanymi przegródkami na akcesoria (np. mankiety, sensory, kapturki) ,ze zintegrowanym oświetleniem LED (do pracy nocnej) oraz uchwytem na pojemnik na odpady lub chusteczki dezynfekujące?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 103

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 20

Czy Zamawiający wymaga statywu z wbudowanym dodatkowym akumulatorem umożliwiającym rozszerzenie czasu pracy monitora do 17 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 104

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 20

Czy Zamawiający wymaga monitora wyposażonego w aktywną Funkcję EWS (algorytm Early Warning Score oparty o skalę NEWS2)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 105

CZĘŚĆ NR 10 Monitor funkcji życiowych z podstawą jezdną - Załącznik nr 2.10a do SWZ

Dot. punktu 20

Czy Zamawiający wymaga monitora z pomiarem częstości oddechów metodą pletyzmograficzną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 106

Załącznik nr 2.12a do SWZ, PN-167/23/KK

Cz. I.1, pkt 2

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy r wyposażonej w klawiaturę symboliczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107

Załącznik nr 2.12a do SWZ, PN-167/23/KK

Cz. I.1, pkt 3

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy, której ekran umożliwia wyświetlenie wymaganych parametrów, ale nie jednocześnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108

Załącznik nr 2.12a do SWZ, PN-167/23/KK

Cz. I.1, pkt 4

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy, z zakresem szybkości dozowania 0,1 – 999 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109

Załącznik nr 2.12a do SWZ, PN-167/23/KK

Cz. I.1, pkt 5

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy, z możliwością regulacji prędkości podaży co 0,1ml w zakresie od 0,0 do 99,9ml/h

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110

Załącznik nr 2.12a do SWZ, PN-167/23/KK

Cz. I.1, pkt 11

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy, której funkcjonalność pozwala na stawianie wymienionych parametrów, ale tylko w przypadku infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111

pakiet nr 7:

KARDIOMONITORY

Pkt 1. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wbudowaną ramą na 1 moduł rozszerzeń z możliwością rozbudowy o dodatkową ramę do podłączenia 2 dodatkowych modułów pomiarowych bez możliwości odchylenia ramy o 90 stopni względem osi pionowej monitora?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 112

pakiet nr 7:

Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z obsługą poprzez ekran dotykowy bez możliwości podłączenia klawiatury i myszy do portu USB? Brak pokręta zapewnia łatwiejsze czyszczenie i dezynfekcję kardiomonitora, a także zmniejsza awaryjność kardiomonitora i jego odporność na uszkodzenia mechaniczne, dzięki eliminacji elementów ruchomych, wystających poza obudowę monitora.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113

pakiet nr 7:

STANOWISKO CENTRALNEGO MONITOROWANIA PACJENTA

Pkt 4. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał monitora klasy medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 114

pakiet nr 7:

STANOWISKO CENTRALNEGO MONITOROWANIA PACJENTA

Pkt 5. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał takiej funkcjonalności w stanowisku centralnego monitorowania czy w kardiomonitorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 115

pakiet nr 7:

STANOWISKO CENTRALNEGO MONITOROWANIA PACJENTA

Pkt 6. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał takiej funkcjonalności w stanowisku centralnego monitorowania czy w kardiomonitorze?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy, instalacji i uruchomienia kardiomonitorów chłodzonych pasywnie – bez użycia wentylatorów.

Pytanie nr 116

pakiet nr 7:

STANOWISKO CENTRALNEGO MONITOROWANIA PACJENTA

Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez możliwości rozbudowy o bezprzewodowe podłączenie z siecią monitorowania

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 117

pakiet nr 7:

Pozostałe wymagania / warunki udziału w zamówieniu:

Pkt 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na: W ramach wartości umowy przeglądy potwierdzające sprawność działania sprzętu w okresie gwarancji. Częstotliwość przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta (wraz z kalibracją/ walidacją, jeśli dotyczy).

W przypadku określonych urządzeń medycznych producenci zalecają przeglądy co 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.7a do SWZ.

Pytanie nr 118

pakiet nr 7:

Pozostałe wymagania / warunki udziału w zamówieniu:

Pkt 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas reakcji wynosił nie dłużej niż 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.7a do SWZ.

Pytanie nr 119

pakiet nr 7:

Pozostałe wymagania / warunki udziału w zamówieniu:

Pkt 16: Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 120

pakiet nr 7:

§4 ust. 5

Wykonawca zwraca się o potwierdzenie, iż każdorazowe ostateczne terminy przeglądów podlegają obustronnemu ustaleniu przez strony umowy w formie mailowej lub telefonicznej potwierdzonej mailowo.

Zwracamy się o modyfikację postanowienia, zgodnie z którą harmonogram, o którym mowa w postanowieniu będzie stanowił punkt wyjściowy dla szczegółowych ustaleń dat przeglądów pomiędzy stronami:

„Szczegółowy termin przeglądów będzie każdorazowo uzgodniony z osobą upoważnioną w Umowie do kontaktu z Wykonawcą w trakcie realizacji Umowy mailowo lub telefonicznie, za potwierdzeniem mailowym.”

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia brzmienie § 4 ust.5 projektowanych postanowień umowy – Załącznik nr 7 do SWZ w sposób następujący:

„5. Harmonogram przeglądów zostanie uzgodniony przez osoby wymienione w § 5 ust 2 oraz § 6 ust 3 najpóźniej w dniu podpisania protokołu instalacji, uruchomienia i odbioru końcowego sprzętu oraz przeprowadzonego szkolenia. Szczegółowy termin przeglądów będzie każdorazowo uzgodniony z osobą upoważnioną w Umowie do kontaktu z Wykonawcą w trakcie realizacji Umowy mailowo lub telefonicznie, za potwierdzeniem mailowym.(jeśli dotyczy)”

Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 121

pakiet nr 7:

§4 ust. 21 lit e)

W celu doprecyzowania postanowienia, aby nie budziło wątpliwości, że katalog zdarzeń wymienionych w nawiasie ma charakter otwarty Wykonawca wnosi o uzupełnienie lit. e): „(pożar, powódź itp.)”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia brzmienie § 4 ust.21 lit e) projektowanych postanowień umowy – Załącznik nr 7 do SWZ w sposób następujący:

„e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź itp.)”

Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 122

pakiet nr 7:

§7 ust. 1

Na zasadzie jak dla §4 ust. 21 lit. e), zwracamy się o dodanie w postanowieniu: „(...) o charakterze siły wyższej, takich jak przykładowo: (...)”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia brzmienie § 7 ust.1 projektowanych postanowień umowy – Załącznik nr 7 do SWZ w sposób następujący:

„1.Zamawiający przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy, w tym zmiany terminu wykonania, w przypadku wystąpienia sytuacji trudnej do przewidzenia w chwili zawarcia umowy tj. wystąpienia zdarzeń o charakterze siły wyższej , takich jak przykładowo: klęski żywiołowe, epidemia, operacje wojenne, strajk generalny a zaistniała sytuacja będzie miała charakter obiektywny, niezależny od Stron umowy.”

Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 123

pakiet nr 7:

§8 ust. 2

Termin usunięcia ewentualnych naruszeń w ramach wezwania, o którym mowa w ust. 2. Nie powinien wynikać wyłącznie z uznaniowej, jednostronnej decyzji Zamawiającego, który zazwyczaj nie orientuje się, ile czasu jest potrzebne na podjęcie odpowiednich czynności, zwłaszcza, gdy chodzi o sprzęt medyczny sprowadzany z zagranicy. Innymi słowy – termin wyznaczony Wykonawcy, mający na celu realne zapobieżenie odstąpieniu od umowy, powinien być uzasadniony okolicznościami faktycznymi (usprawiedliwiony technicznie czy logistycznie). W związku z powyższym zwracamy się o zmianę postanowienia zgodnie z propozycją:

„– po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania Umowy i wyznaczeniu mu w tym celu odpowiedniego terminu co najmniej 5 dni roboczych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 124

pakiet nr 7:

§9 ust. 3

Uwzględniając, że ryzyka finansowe związane z naliczaniem odszkodowań umownych są uwzględniane w cenach ofertowych wykonawców mających realizować zamówienie, zwracamy się o zmianę współczynnika kary z tytułu odstąpienia na „10%”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125

pakiet nr 7:

§9 ust. 4

Wykonawca zwraca się o obniżenie limitu kar umownych do „20%”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 126

pakiet nr 7:

§12 ust. 2

Wykonawca wskazuje, iż w okolicznościach siły wyższej, dochowanie sztywnych form zgłoszenia może być technicznie utrudnione lub obiektywnie niemożliwe. Obowiązki informacyjne powinny być realizowane, na ile jest to wykonalne ze względu na okoliczności. Wykonawca prosi o odpowiednią zmianę brzmienia ust. 2:

„(...) w terminie 14 dni od daty powzięcia wiadomości o zaistnieniu okoliczności „siły wyższej” lub w terminie 7 dni od ustania przyczyn uniemożliwiających przekazanie informacji.”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 127

Projekt umowy. §3 ust 4.

Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu zawartego w §3 ust. 4 z 2 do 3 dni roboczych od daty podpisania protokołów o których mowa w §1 ust.7 pkt 2.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 128

Załącznik nr 2.5a do SWZ . Tabela punkt 12

Wnosimy o wydłużenie czasu reakcji serwisu gwarancyjnego na nie dłużej niż 72 godzin od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Oraz określenie czasu reakcji jako czasu podjęcia pierwszych czynności serwisowych podjętych w celu naprawy urządzenia

Zgodnie z zaleceniami producenta naprawy oraz diagnostyka urządzenia powinny być przeprowadzone w autoryzowanych punktach serwisowych, co wymusza konieczność przesłania urządzeń do serwisu Wykonawcy Na czas przeprowadzenia czynności serwisowych Wykonawca udostępnia sprzęt zastępczy

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje aktualnie obowiązujący Załącznik nr 2.5a do SWZ.

Pytanie nr 129

Załącznik nr 2.5a do SWZ. Tabela. Punkt 24

Wnosimy o odstąpienie od wymogu przekazania instrukcji serwisowej DTR lub szczegółowego wykazu czynności, testów bezpieczeństwa i funkcjonalnych wykonywanych w trakcie przeglądów.

Urządzenie nie posiada oddzielnej instrukcji serwisowej przeznaczonej dla użytkownika końcowego poza informacjami zawartymi w instrukcji użytkownika. Wskazane powyżej dokumenty są przeznaczone do wglądu i stosowania tylko dla autoryzowanych przez producenta punktów serwisowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile wykonawca zapewni listę podstawowych czynności wykonywanych podczas przeglądu.

Pytanie nr 130

Projekt umowy. §4 ust. 10

Wnosimy o odstąpienie od wymogu poinformowania Zamawiającego w formie pisemnej, o konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Wymóg ten wprowadza dodatkowy formalizm, który nie ma przełożenia na same czynności naprawcze.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 131

Projekt umowy. §4 ust. 12

Wnosimy o odstąpienie od wymierzania kar umownych w wypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas przeprowadzania napraw urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 132

Projekt umowy. §4 ust. 17

Prosimy o zmianę treści ustępu na:

„O każdym przypadku wadliwego działania sprzętu Zamawiający zawiadomi Wykonawcę niezwłocznie za pośrednictwem tel/faksu/e-mail na nr.....lub bezpośrednio upoważnionego pracownika Wykonawcy nr tel./fax/e-mail.....”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Powyższe zostanie ujęte w umowie z Wykonawcą.

Pytanie nr 133

Załącznik nr 2.5a do SWZ . Tabela punkt 10

Czy Wykonawca uzna za wystarczające dostarczenie raportu serwisowego po naprawie urządzenia w ogólnie przyjętej formie ?

Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do eksploatacji, stosuje się głównie przy modyfikacji sprzętu, prowadzącego do zamian jego charakterystyki technicznej poza wartości zadeklarowane przy jego zakupie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 134

Projekt umowy. §9 ust.1

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmniejszenie kary umownej zawartej w §9 ust.1 do 0,1% łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% łącznej wartości brutto przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 135

Projekt umowy. §9 ust.2

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmniejszenie kary umownej zawartej w §9 ust.2 do 0,1 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 136

Projekt umowy. §9 ust.3

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmniejszenie kary umownej zawartej w §9 ust.3 do wysokości 10% wartości brutto łącznego maksymalnego wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 137

Projekt umowy. §9 ust.4

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie maksymalnego pułapu łącznych kar umownych do 20% wartości brutto umowy, wskazanej w § 2 ust.1

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 138

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 139

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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 140

Prosimy o modyfikację zapisów § 9 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 141

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 § 9, 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 142

Zamawiający w projekcie umowy, pisze: Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w : W przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w takim przypadku Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kary umownej w wysokości 20% wartości brutto łącznego maksymalnego wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 Umowy. Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkodą, co zgodnie jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 3531 w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 143

Część 3

Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie łaźni wodnej z zakresem regulacji od 20 do 80 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144

Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie łaźni o pojemności łaźni wodnej 2L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 145

Pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie łaźni wodnej o wymiarach wewnętrznych 217 x 61 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146

Pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie łaźni wodnej o wymiarach zewnętrznych 323x 88 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147

Pozycja 9

Prosimy o dopuszczenie łaźni wodnej będącej wyrobem medycznym w świetle dyrektywy (EU) 2017/746, oraz spełniającej dyrektywę 2011/65/EU w zakresie RoHS i zgodnej ze standardami w zakresie bezpieczeństwa: IEC/SS-EN 61010-1, IEC/SS-EN 61010-2-101, IEC/SS-EN 61326-1, IEC/SS-EN 61326-2-6

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 75.

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że zmianie uległy następujące zapisy SWZ:

• **rozdz. XXIII Sposób oraz termin składania ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami określonymi w SWZ należy umieścić na Platformie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa> - w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 26.10.2023 r. do godz. 09:00”

• **rozdz. XXIV Termin otwarcia ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 26.10.2023r. o godz. 10:00”

• **rozdz. XXX Termin związania ofertą pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„Wykonawca jest związany złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 23.01.2024r.”

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Z poważaniem
Milena Kaczyńska-Nowak

Załączniki:

- 1/ Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia o zamówieniu
- 2/ Obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 3/ Obowiązujący Załącznik nr 2.5a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 4/ Obowiązujący Załącznik nr 2.6a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 5/ Obowiązujący Załącznik nr 2.7a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 6/ Obowiązujący Załącznik nr 2.8a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia
- 7/ Obowiązujący Załącznik nr 2.10a do SWZ - opis przedmiotu zamówienia

STARSZY SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
inż. Katarzyna Król

