

Białystok, dnia 18.01.2021r.

Numer pisma: DA.ZP.242.67.1.2020

Samodzielny Publiczny ZOZ
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY
im. J. Śniadeckiego
DZIAŁ ADMINISTRACJI
Zamówienia Publiczne
15-950 Białystok, ul. M. Skłodowskiej-Curie 26
tel. 85 74-88-531, fax 85 74-88-593

Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu i aparatury medycznej**, oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.67.2020**

Zamawiający: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespólny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku w skrócie „WSZ”, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Wykonawca 1

Dotyczy pakietu numer 2 - echokardiograf

Załącznik nr 1.2 do SIWZ – FORMULARZ SZCZEGÓŁOWY OFERTY

1. Pkt. 23 Doppler ciągły (CW) dostępny na głowicy sektorowej kardiologicznej z prędkością min. 19 m/s
Czy Zamawiający dopuści do udziału echokardiograf Vivid z prędkością dopplera ciągłego (CW) 12,9 m/s ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pkt. 24 Regulacja wielkości bramki Dopplerowskiej (SV) w zakresie min. 1,0 mm - 19,0 mm
Czy Zamawiający dopuści do udziału echokardiograf Vivid z regulacją wielkości bramki Dopplerowskiej (SV) w zakresie 1,0 mm - 16,0 mm ?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Pkt. 26 Obraz diagnostyczny wypełniający ekran monitora w min. 75%
Czy Zamawiający dopuści do udziału echokardiograf Vivid z obrazem diagnostycznym wypełniającym ekran monitora poniżej 75% ?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

4. Pkt. 39, C Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga min. 80 fizycznych elementów piezoelektrycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga elementy piezoelektryczne.

5. Pkt. 40, C Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga min. 96 fizycznych elementów piezoelektrycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga elementy piezoelektryczne.

6. Pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści głowicę liniową do badań naczyniowych o częstotliwości 4,5-12MHz, szerokości pola skanowania 39 mm, ilości elementów 192 ?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Załącznik nr 7 do SIWZ - PROJEKT UMOWY

1. Czy Zamawiający zmodyfikuje treść § 4 ust. 5 pkt 1 wzoru umowy nadając mu następujące brzmienie:
„Wykonawca odpowiada za uszkodzenie, zdekompletowanie lub zniszczenie Sprzętu oraz szkodę w mieniu Zamawiającego spowodowane przez Wykonawcę lub osoby, którymi Wykonawca posługuje się przy wykonywaniu Umowy. Szkada nie obejmuje utraconych korzyści.” ?

Wykonawca wskazuje, iż aktualne brzmienie ww. postanowienia umownego jest nieprecyzyjne oraz zbyt rygorystyczne i przekracza zwyczajowe standardy rynkowe. W szczególności bardzo nieprecyzyjnym i ogólnym stwierdzeniem jest obciążanie wykonawcy szkodą „choćby została wyrządzona bez bezpośredniego związku z wykonywaniem Umowy”.

W przypadku braku wyrażenia zgody na modyfikację ww. postanowienia umownego prosimy o wyjaśnienie/wskazanie przykładowego katalogu sytuacji wyrządzenia szkody „bez bezpośredniego związku z wykonywaniem Umowy”? Wykonawca powinien odpowiadać wyłącznie za zdarzenia związane z niewłaściwą realizacją zobowiązań wynikających z umowy zgodnie z treścią art. 471 k.c. i nie może brać na siebie tak nieprecyzyjnego ryzyka, nie mającego źródła w przepisach obowiązującego prawa. Jednocześnie wskazujemy, iż brak naprawienia szkody nie może być przeszkodą do podpisania protokołu odbioru, gdyż ten dotyczy prawidłowo dokonanej dostawy, a nie ewentualnych szkód, które mogą nastąpić później, dlatego zasadna jest modyfikacja umowy również i w tym zakresie. Ponadto wykonawca nie może zgodzić się z góry na pomniejszenie wynagrodzenia o bliżej niesprecyzowaną wartość ewentualnej szkody. Tego typu ogólne postanowienie umowne uniemożliwia prawidłowe skalkulowanie wynagrodzenia i może skutkować rezerwami na ryzyko kontraktowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

2. Czy Zamawiający wykreśli z treści § 4 ust. 5 pkt 2 wzoru umowy następującą frazę: „z tym, że dla przypisania Wykonawcy odpowiedzialności wystarczającym jest stwierdzenie, że jego działanie naruszające Umowę skutkowało chociażby nieznacznym wzrostem prawdopodobieństwa szkody” ?

Powyższe postanowienie jest bardzo nieprecyzyjne, ponadto wskazuje na obciążanie wykonawcy odpowiedzialnością, w sytuacji gdy szkoda faktycznie nie powstała, a co jest sprzeczne z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności art. 471 k.c., czy także art. 415 k.c., zgodnie z którymi

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

dłużnik odpowiada za faktycznie wyrządzoną szkodę, a nie szkodę hipotetyczną. Ponadto nie wiadomo kto miałby stwierdzać owe naruszenie i jakie zasady miałyby przyświecać takiemu stwierdzeniu. Nie uregulowano również zasad ustalania wartości takiej szkody, w związku z czym przedmiotowe postanowienie umowne nie spełnia wymogów wskazanych w art. 29 ust. 1 ustawy Pzp.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

3. Dotyczy § 7 wzoru umowy ust. 1, 4 i 5.

Wykonawca wskazuje, iż w ramach umowy może odpowiadać za wadliwe działanie Sprzętu spowodowane jedynie swoimi zawinionym działaniem/zaniechaniem w ramach realizacji niniejszej Umowy. Wykonawca nie może odpowiadać za niewłaściwe zachowania personelu Zamawiającego, bądź niestosowanie się do instrukcji obsługi, bądź innych informacji przekazanych Zamawiającemu lub jego personelowi. Jednocześnie wskazuje, iż przeprowadzenie szkolenia nie jest umową rezultatu gwarantującą prawidłowe zrozumienie przez personel przekazywanych wskazówek i informacji związanych z używaniem Sprzętu. Wykonawca może w świetle obowiązujących przepisów prawa (art. 361 k.c.) odpowiadać za normalne następstwa działania lub zaniechania, z którego szkoda wynikła.

Czy Zamawiający zmodyfikuje treść § 7 ust. 1, 4 i 5 wzoru umowy na następującą:

- „1. Wykonawca nieodpłatnie przeszkoli personel medyczny i techniczny Zamawiającego w zakresie obsługi Sprzętu oraz podstawowych czynności konserwacyjno-diagnostycznych, określonych w instrukcji użytkowania.
4. Dokumenty przekazane przez Wykonawcę oraz informacje (materiały) przekazane w trakcie szkolenia muszą pozwolić jednoznacznie ustalić, które czynności konserwacyjno-diagnostyczne są możliwe do wykonania przez personel Zamawiającego.
5. Wykonawca odpowiada za uszkodzenia Sprzętu pozostające w adekwatnym związku przyczynowym z działaniami/zaniechaniami Wykonawcy w ramach wykonywania niniejszej Umowy”.

Dodatkowo, czy Zamawiający wykreśli treść § 7 ust. 6 wzoru umowy?

Bardzo ogólne i nieprecyzyjne jest stwierdzenie wskazane w § 7 ust. 6 wzoru umowy odnoszące się do „wszystkich dalszych konsekwencji zdarzeń określonych w ust. 5”. W przypadku braku wykreślenia tego postanowienia ze wzoru umowy, prosimy o wyjaśnienie, bądź podanie chociażby przykładowego katalogu jakich dokładnie sytuacji dotyczy przedmiotowy ustęp? Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „wszystkich dalszych konsekwencji zdarzeń określonych w ust. 5”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

4. Czy Zamawiający zmodyfikuje treść § 8 ust. 9 wzoru umowy na następującą: „Ryzyko zniszczenia lub uszkodzenia Sprzętu, jak również zaginięcia przechodzi na Zamawiającego z chwilą dostarczenia Sprzętu do Zamawiającego”?

Wykonawca nie może ponosić ryzyka od momentu podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego potwierdzającego należyte wykonanie Umowy. Od czasu fizycznego dostarczenia Sprzętu do podpisania protokołu może minąć nawet kilka dni. Protokół jest przecież podpisywany po przeprowadzeniu szkoleń. Przedstawiciele Wykonawcy nie są wówczas obecni 24 godziny na dobę przy dostarczonym już sprzęcie, a dostęp do tego sprzętu będą mogły mieć inne osoby poza strukturą wykonawcy. Ryzyko utraty lub zniszczenia Sprzętu uzależnione jest wówczas wyłącznie od środków zabezpieczających podjętych przez Zamawiającego. Aktualna treść postanowienia umownego może być poczytana *de facto* jako świadczenie niemożliwe, w związku z tym wnosimy o jego modyfikację.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

W przypadku braku zgody na zmianę ww. postanowienia umownego, prosimy o odpowiedź na pytanie czy Zamawiający zapewni środki zabezpieczające przed utratą lub uszkodzeniem dostarczonego już Sprzętu, a jeżeli tak, jakie będą to środki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

5. Czy Zamawiający zmieni treść § 10 ust. 8 wzoru umowy na następującą:

„W przypadku rozbieżności pomiędzy warunkami gwarancji określonymi przez producenta (kartą gwarancyjną), a warunkami gwarancji określonymi w Umowie, stosuje się warunki określone w karcie gwarancyjnej” ?

Wykonawca wskazuje, iż nie ma wpływu na warunki gwarancyjne określone przez producenta – kartą gwarancyjną. W związku z tym urządzenie powinno być użytkowane zgodnie z tymi warunkami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

6. W związku z zastrzeżoną gwarancją na dostarczony sprzęt, Wykonawca wskazuje, że gwarant nie powinien jednocześnie odpowiadać za sytuacje, gdy awaria spowodowana została okolicznościami wynikającymi z działań podmiotów trzecich. Objęcie takich usterek gwarancją może prowadzić do istotnego zwiększania ceny usługi gdyż Wykonawca będzie musiał wziąć na siebie dużo większe ryzyko. Nie jest możliwe także uwzględnienie gwarancji, gdy szkoda powstała wskutek nieprawidłowo obsługiwanego urządzenia. Prosimy o doprecyzowanie w/w okoliczności, które odzwierciedlają zakres gwarancji jakości a jednocześnie przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy i modyfikację: *„Gwarancja jakości określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:*

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania lub najnowszą instrukcją serwisową;
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c. jakiegokolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;
- d. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.),
- e. normalnego zużycia rzeczy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

7. Czy Zamawiający zmieni treść § 11 ust. 8 wzoru umowy w ten sposób, iż po 3 nieskutecznych naprawach gwarancyjnych tego samego elementu Sprzętu następujących bezpośrednio po sobie, wykonanych w celu usunięcia uszkodzeń i/lub wad uniemożliwiających pracę całego sprzętu, wykonawca zobowiązuje do wymiany danego naprawianego elementu na nowy? Niezasadnym jest żądanie wymiany całego sprzętu na nowy, kiedy nieskuteczna naprawa gwarancyjna dotyczy jedynie jakiegoś elementu, a nie całego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

8. Czy Zamawiający doda do § 11 ust. 12 wzoru umowy, po kropce następujące zdanie: „Zamawiający nie może korzystać ze sprzętu po stwierdzeniu, iż usterka nadal występuje, w przeciwnym razie to Zamawiający odpowiada za dalej idące skutki uszkodzenia rzeczy lub pogłębienia niesprawności Sprzętu.”
? Wykonawca nie może odpowiadać za dalej idące uszkodzenia rzeczy, jeżeli Zamawiający świadomie korzysta ze Sprzętu wiedząc jednocześnie, iż usterka nadal występuje. Wówczas Zamawiający niezwłocznie jest zobowiązany powiadomić o tym Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

9. Czy Zamawiający wykreśli z § 12 ust. 2 wzoru umowy frazę: „jak również w przypadku opóźnienia wynoszącego 5 dni roboczych”? Wykonawca wskazuje, iż powinien odpowiadać jedynie za zawinione opóźnienia, czyli „zwłokę” w przystąpieniu do naprawy/konserwacji, serwisu lub przeglądu urządzenia. Opóźnienie – czyli niezawiniona zwłoka nawet 5-dniowa może wynikać z przyczyn niezależnych od wykonawcy. Jednocześnie wskazujemy, iż w przypadku gdy Zamawiający chce obarczyć wykonawcę odpowiedzialnością za opóźnienie tj. zdarzenia od niego niezawinione, zobowiązany jest wskazać dokładnie okoliczności, które nie będą eksculpowały odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie. Wprawdzie przepisy Kodeksu cywilnego dopuszczają możliwość przyjęcia przez dłużnika odpowiedzialność także w szerszym zakresie, jednakże stosownie do treści art. 473 § 1 k.c. wymaga sprecyzowania okoliczności, których taka rozszerzona odpowiedzialność miałaby dotyczyć, czego jednak zabrakło przy konstrukcji ww. postanowień umownych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

10. W § 12 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł:

„Po okresie gwarancyjnym Wykonawca zapewnia, na warunkach określonych w odrębnej umowie, odpłatny serwis obejmujący naprawy i sprzedaż części zamiennych przez okres co najmniej 8 lat od dnia zakończenia okresu gwarancyjnego. Zaproponowanie zawarcia umowy określonej w zdaniu poprzedzającym, ze stawkami odbiegającymi od średnich rynkowych o więcej, niż 10 % uważa się za uchybienie warunkowi określonemu w zdaniu poprzedzającym.”

Prosimy o potwierdzenie, iż celem ww. postanowienia jest zapewnienie możliwości zawarcia w przyszłości umowy na świadczenie usług serwisowych w ramach odrębnej procedury/negocjacji z Zamawiającym z uwzględnieniem obowiązujących przepisów prawa, a w szczególności ustawy Prawo zamówień publicznych i zgodnie z trybami przewidzianymi w przepisach tejże ustawy?

Wykonawca wskazuje dodatkowo, iż ww. postanowienie jest bardzo nieprecyzyjne. Wskazania wymaga, iż nie wiadomo bowiem jak i przez kogo będą określane ww. średnie stawki rynkowe, według jakich danych, odnoszące się do jakich modeli, parametrów? Na rynku funkcjonują różne urządzenia o różnych parametrach, które mogą diametralnie różnić się od siebie ceną, ze względu na funkcjonalności jakie posiadają.

W związku z powyższym, obok wyjaśnienia celu ww. postanowienia umownego, wnosimy o jego modyfikację w sposób następujący:

„Po okresie gwarancyjnym strony zastrzegają możliwość zawarcia na warunkach określonych w odrębnej umowie, odpłatnego serwisu obejmującego naprawy i sprzedaż części zamiennych przez okres co najmniej 8 lat od dnia zakończenia okresu gwarancyjnego, z uwzględnieniem obowiązujących na dzień zawarcia takiej umowy przepisów prawa, a w szczególności ustawy Prawo zamówień publicznych i zgodnie z trybami przewidzianymi w przepisach tejże ustawy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

11. Wykonawca wskazuje, iż w przypadku wizyt u Zamawiającego, współpraca Zamawiającego w kwestiach bhp jest kluczowa. Czy zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowienia dotyczącego obowiązków Zamawiającego o treści:

„Zamawiający jest zobowiązany do współpracy z Wykonawcą w celu zapewnienia właściwych warunków bezpieczeństwa personelowi Wykonawcy, w trakcie realizacji usług, w tym:

- a) podjęcia wszelkich kroków mających na celu zapobieżenie przekazaniu czynników zakaźnych przenoszonych poprzez krew i/lub płyny ustrojowe;
- b) przestrzegania norm postępowania obowiązujących w przypadku zdarzeń dotyczących narażenia na kontakt z krwią lub płynami ustrojowymi,
- c) podjęcia kroków wymaganych w instrukcji urządzenia (w szczególności dezynfekcji sprzętu przed kontaktem z personelem Wykonawcy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

12. Czy Zamawiający ograniczy odpowiedzialność Wykonawcy wskazaną we wzorze umowy do rzeczywiście poniesionej szkody z wyłączeniem utraconych korzyści?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

13. Czy Zamawiający wprowadzi do § 13 wzoru umowy mechanizm, iż odstąpienie od umowy powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym odpowiednim terminie, nie krótszym niż 5 dni roboczych?

Odstąpienie jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron wykonujących kontrakt w dobrej wierze, zwłaszcza, że opisanie przesłanek do odstąpienia jest bardzo ogólne, a naruszenia umowy i tak wiążą się z nałożeniem kary umownej. Proponujemy, aby przed odstąpieniem od umowy w tym trybie Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, który dokonał wyboru wykonawcy w publicznej procedurze, a Wykonawcy umożliwiła rzetelną kalkulację ryzyka.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

14. W § 14 wzoru umowy Zamawiający określił katalog kar umownych. Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność. Wykonawca nie powinien odpowiadać zatem za następstwa okoliczności niezależnych od Wykonawcy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia i oparcie się na zasadach ogólnych (tj. zasadzie winy) tj. zastąpienie każdorazowo słowa „opóźnienie” terminem „zwłoka”?

Jednocześnie wskazujemy, iż w przypadku gdy Zamawiający chce obarczyć wykonawcę odpowiedzialnością za opóźnienie tj. zdarzeniem od niego niezawinionym, zobowiązany jest wskazać dokładnie okoliczności, które nie będą ekskulpować odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie. Wprawdzie przepisy Kodeksu cywilnego dopuszczają możliwość przyjęcia przez dłużnika odpowiedzialność także w szerszym zakresie, jednakże stosownie do treści art. 473 § 1 k.c. wymaga to

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

sprecyzowania okoliczności, których taka rozszerzona odpowiedzialność miałyby dotyczyć, czego jednak zabrakło przy konstrukcji ww. postanowień umownych.

Czy Zamawiający mając na uwadze zasadę równości stron stosunku zobowiązaniowego doda do wzoru umowy karę umowną zastrzeżoną na korzyść wykonawcy w wysokości 10 % wartości brutto umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

15. Czy Zamawiający obniży rażąco wygórowane kary umowne określone w § 14 ust. 1 pkt 3 i 4 wzoru umowy do przedziału 0,2 % - 0,5 % wartości umowy brutto? Aktualna wysokość kar tj. 2% i 5 % wartości umowy brutto za każde uchybienie jest znacznie wygórowana i przekracza aktualne standardy stosowane w obrocie gospodarczym, gdzie kary zwyczajowo za tego typu uchybienia wynoszą od 0,2 % do 0,5 % za każdy przypadek uchybienia.

Dodatkowo wnosimy o wykreślenie z treści 14 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy odesłania do § 12 ust. 3. Kara umowna oscylująca w granicach 2 % kwoty sprzedaży za cenę odbiegającą o ponad 10 % od średniej rynkowej jest swoistym nieporozumieniem i jest nieadekwatna do ewentualnego uchybienia oraz nie przystaje do realiów rynkowych. Jeśli proponowane ceny za serwis będą wyższe od rynkowych, to Zamawiający może nie podpisać umowy i zawrzeć ją na „warunkach rynkowych”. W związku z powyższym 2% kara nie wiąże się z jakąkolwiek szkodą i jest całkowicie nienależnym świadczeniem dla zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

16. Czy Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy mechanizm, iż naliczenie kary umownej powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do naliczenia kary umownej, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym odpowiednim terminie, nie krótszym niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

17. Czy Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy konstrukcję w postaci ograniczenia łącznej wysokości kar umownych jakie mogą być naliczone w ramach przedmiotowej Umowy i wprowadzi maksymalny pułap kar umownych nie przekraczający 10 % wartości brutto wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

18. W celu umożliwienia Wykonawcy odpowiedniego przygotowania oferty z uwzględnieniem ryzyka biznesowego związanego z realizacją kontraktu, ograniczenia łącznej wysokości kar umownych do 10 % wydaje się celowe i uzasadnione. Kary umowne stanowią najistotniejsze ryzyko związane z realizacją kontraktu, często okazują się nadmiernie wygórowane w stosunku do naruszenia stanowiącego podstawę do ich naliczenia, a to powoduje spadek jakości wykonanych usług/dostaw, bowiem przerzuca ciężar uwagi Wykonawcy z prawidłowego i terminowego realizowania przedmiotu umowy na dbanie o niedopuszczenie do sytuacji, w której Zamawiający uzyska uprawnienie do naliczenia często bardzo wysokiej kary. Z kolei w wyroku z 25.06.2010 r.(sygn. akt: KIO 1123/10) Izba wskazała, iż kara umowna nie może być traktowana jako ubezpieczenie Zamawiającego. Kary umowne muszą być proporcjonalne do ceny umowy, a nie do ewentualnych strat Zamawiającego, gdyż do tego służą instytucje odszkodowań. Co

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

więcej, ustalenie wysokości kary umownej powyżej pułapu, którego wysokość byłaby uzasadniona wagą naruszenia obowiązków Wykonawcy jest bezprzedmiotowe, gdyż nie spowoduje dodatkowej motywacji u Wykonawcy. Kara umowna ustalona zbyt wysoko przestaje spełniać funkcję stymulacyjną (motywującą dłużnika do prawidłowego wykonania zobowiązania), a staje się źródłem nadmiernej represji wobec Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

19. Czy Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy mechanizm, iż przed powierzeniem wykonania usługi naprawy w ramach wykonania zastępczego, Zamawiający wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy wyznaczając mu przy tym dodatkowy termin, nie krótszy niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

20. Czy Zamawiający wykreśli treść § 14 ust. 4 wzoru umowy dotyczący potrącania kar umownych z wynagrodzenia wykonawcy?

Wykonawca wskazuje, iż zgodnie z art. 15 r (1) ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (dalej jako „specustawa koronawirusowa”): „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.”

Zasadnym jest zatem wykreślenie ze wzoru umowy ww. postanowień.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

21. Czy Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy postanowienia ograniczające odpowiedzialność stron w związku z okolicznościami spowodowanymi panującą pandemią wirusa SARS-COV-2 wywołującego chorobę COVID-19?

Czy Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy postanowienie umowne o następującej treści:

„§ ...

Odpowiedzialność

1. *Strony oświadczają, iż w związku z panującą pandemią wirusa SARS-cov-2 wywołującego chorobę COVID-19, mają świadomość, że:*
 - a) *stan epidemii może mieć wpływ na realizację niniejszej umowy, w szczególności może spowodować opóźnienia w realizacji umowy,*
 - b) *stan pandemii jest okolicznością niezależną od żadnej ze stron, a niemożność wywiązania się z obowiązków umownych wywołana następstwami pandemii takimi jak: absencja pracowników spowodowana kwarantanną, chorobą, sprawowaniem opieki nad dziećmi lub ograniczeniami nałożonymi przez uprawnione władze, jest czynnikiem za który Strony nie ponoszą winy,*

Strony niniejszym wyłączają odpowiedzialność kontraktową wywołaną następstwami epidemii SARS-cov-2, w szczególności mogącą wynikać z opóźnień lub braku możliwości realizowania w pełni obowiązków umownych.

2. W każdym wypadku strona powołująca się na niewykonanie lub nienależyte wykonanie ciężących na niej obowiązków umownych z powodu pandemii wirusa SARS-cov-2 wywołującego chorobę COVID-19 zobowiązana jest wskazać drugiej Stronie podstawę faktyczną swoich twierdzeń. " ?

Wykonawca argumentuje powyższe tym, iż stan epidemii, który wpływa na realizację umowy przez strony należy zakwalifikować do okoliczności, za które strona nie powinna ponosić odpowiedzialności w rozumieniu art. 471 k.c., ani też być obciążana karami umownymi, które należy wiązać jedynie z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem Umowy. Co więcej, niedogodności związane z realizacją umowy spowodowane pandemią wirusa SARS-CoV-2, należy traktować jako siłę wyższą rozumianą w doktrynie oraz orzecznictwie jako zdarzenie o charakterze zewnętrznym, niemożliwym do przewidzenia i nieuchronnym: „Za siłę wyższą jest uznawane wyłącznie zdarzenie charakteryzujące się trzema następującymi cechami: zewnętrżnością, niemożliwością jego przewidzenia oraz niemożliwością zapobieżenia jego skutkom. Zdarzenie jest zewnętrzne wówczas, gdy następuje poza strukturą przedsiębiorstwa. Niemożliwość przewidzenia, że dane zdarzenie nastąpi, należy pojmować jako jego nadzwyczajność i nagłość. Niemożliwość zapobiegnięcia skutkom zdarzenia jest tłumaczona jako jego przemożność, a więc niezdolność do odparcia nadchodzącego niebezpieczeństwa. Za przejawy siły wyższej uznaje się katastrofalne zjawiska wywołane działaniem sił natury, np. powodzie, huragany, trzęsienia ziemi, pożary lasów. Jako siłę wyższą traktuje się także akty władzy publicznej oraz zjawiska społeczne lub polityczne o skali katastrofalnej” (wyrok Sądu Apelacyjnego w Lublinie z dnia 19 listopada 2019 r. o sygn. III APa 15/19).

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

22. Z uwagi na brak definicji i regulacji ustawowej, prosimy o potwierdzenie, że dni robocze rozumiane są jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: Dni robocze rozumiane są jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

23. Z uwagi na brak precyzyjnych rozwiązań dotyczących siły wyższej, proponujemy zawarcie we wzorze umowy precyzyjnych ustaleń. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do wzoru umowy zapisu:

„1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, 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.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisu SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

Załącznik nr 8 - UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. **Par. 2 ust. 9 pkt 3):** Rozporządzenie RODO nakłada obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 72h. Niezasadnym jest zatem żądanie zgłoszenia administratorowi samego podejrzenia naruszenia, a dodatkowo w tak krótkim 24-godzinnym terminie, który – w zależności od zakresu, rodzaju incydentu naruszenia danych – może być terminem niewystarczającym, niedostosowanym do danej sytuacji faktycznej. Wobec tego, Wykonawca proponuje nowe, następujące brzmienie par. 2 ust. 9 pkt 3):

„3) bezzwłocznie – nie później jednak niż w ciągu 48 godzin od jego wystąpienia – zgłosi Zlecającemu każde naruszenie poufności powierzonych danych osobowych przekazanych na podstawie niniejszej Umowy, którego będzie uczestnikiem;”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

2. **Par. 2 ust. 9 pkt 5):** Zwracamy uwagę, iż RODO nie narzuca konkretnej formy kontroli przetwarzania danych. Przeprowadzanie audytów stanowi najdalej idącą formę takiej kontroli i stwarza ryzyko dostępu do tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu przetwarzającego, w tym informacji poufnych Podmiotu przetwarzającego i ich klientów. W związku z tym, proponujemy doprecyzowanie postanowienia o konieczności współpracy przy wyborze audytora, zapewnienia nieujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa podmiotu przetwarzającego i wskazanie terminu, w jakim z wyprzedzeniem Podmiot Przetwarzający powinien się dowiedzieć o kontroli, poprzez następującą modyfikację par. 2 ust. 9 pkt 5):

„5. udostępni Zlecającemu wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków spoczywających na Podmiocie Przetwarzającym oraz umożliwi Zlecającemu lub audytorowi upoważnionemu przez Zlecającego, wspólnie wybranemu przez Strony, przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji (z zastrzeżeniem, iż audyt nie może prowadzić do ujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu Przetwarzającego), współpracując przy działaniach sprawdzających i naprawczych; Zlecający zawiadomi Podmiot Przetwarzający o zamiarze przeprowadzenia audytu co najmniej 7 dni przed rozpoczęciem czynności kontrolnych.;”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

3. **Par. 2 ust. 10:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy listy podmiotów przetwarzających (stałych wykonawców), którym Podmiot Przetwarzający może powierzyć dane osobowe w celu realizacji usług i co do których Podmiot Przetwarzający nie będzie musiał informować Zlecającego o zamiarze powierzenia danych? Takie rozwiązanie w istotny sposób może przyczynić się do usprawnienia procesu napraw sprzętu. Jednocześnie, w przypadku zmian na liście (np. uwzględnienie innych podmiotów), Podmiot Przetwarzający będzie zobowiązany do poinformowania o tych zmianach Zlecającego zgodnie z par. 2 ust. 10.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

WYKONAWCA 2

Dotyczy pakietu nr 13

1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przewijaki, które posiadają maksymalne dopuszczalne obciążenie 75 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przewijaki, które posiadają wymiary blatów 750 x 960 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przewijaki, które posiadają powierzchnię roboczą 690 x 890 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przewijaki, które mają wagę większą niż 30 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA 3

Załącznik nr 1.5 do SIWZ - Formularz Szczegółowy Oferty

PAKIET NR 5

Pyt. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycje: **NR 2: REJESTRATORY HOLTEROWSKIE Z SYSTEMEM HOLTEROWSKIM** i **NR 3: HOLTER CIŚNIENIOWY z PAKIETU NR 5** na rzecz oddzielnego zadania w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższająco technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urządzenia prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

POZYCJA NR 2:

REJESTRATORY HOLTEROWSKIE Z SYSTEMEM HOLTEROWSKIM

Pkt. 2 Oprogramowanie pracujące na wspólnej bazie pacjentów stanowiące jeden z modułów platformy kardiologicznej gromadzącej wyniki z holtera EKG i holtera ciśnieniowego z możliwością rozbudowy o moduł ekg spoczynkowego z oceną ryzyka nagłej śmierci sercowej, spirometrii i badań wysiłkowych. Na dzień składania oferty programowanie ma posiadać możliwość rozbudowy o moduł telekonsultacji badań.

Czy Zamawiający dopuści system bez oprogramowania pracującego na wspólnej bazie pacjentów stanowiące jeden z modułów platformy kardiologicznej?

Oferowany przez nas system wyposażony jest w oprogramowanie różnych producentów.

Optymalnym rozwiązaniem jest wybór najlepszych zestawów, do danego typu analizy, niekoniecznie jednego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 3 Współpraca z rejestratorami 12-kanałowymi, 7-kanałowymi i 3 kanałowymi.

Czy Zamawiający miał na myśli konieczność współpracy z rejestratorami: 12-kanałowymi, 10 odprowadzeniowymi i 3 kanałowymi, 7-mio odprowadzeniowymi?

Standardowymi formatami holterowskiej analizy sygnału EKG jest 3 i 12 kanałów.

Co prawda firma BTL dystrybuuje 3/7/12-kanalowe rejestratory EKG, lecz analiza z 7 kanałów nie jest honorowana w ośrodkach klinicznych.

Rejestracja z 7-kanałów nie wnosi żadnych istotnych danych.

Odpowiedź: System ma mieć możliwość podłączenia rejestratorów 3,7 i 12 kanałowych.

Pkt. 4 Umożliwienie przeprowadzenie min. następujących analiz:

- analiza HRV wraz z trendami HRV
- analiza obniżenia i nachylenia odcinka ST
- analiza QT i QTc
- analiza PQ
- detekcja i zaawansowana analiza kardiostymulatorów.

Czy Zamawiający dopuści system bez analizy odcinka PQ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 8 Wyświetlenie sygnału EKG na bieżąco na monitorze komputera podczas przygotowania pacjenta.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwości wyświetlania sygnału EKG na bieżąco na monitorze komputera podczas przygotowania pacjenta?

Oferowany przez nas system ma bardziej zaawansowane funkcje.

Rozpocząć badanie można w dowolnym miejscu. Do podglądu sygnału EKG nie jest niezbędny monitor z systemem analizującym. Podczas rozpoczęcia badania, podczas przygotowania pacjenta, sygnał EKG możemy monitorować na wyświetlaczu LCD, wbudowany w obudowę rejestratora. Zwiększa to komfort użytkownika.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pkt. 12 Analiza czasowa podstawowych wartości badania względem godzin/dni/łącznie lub sen/aktywność.

Czy Zamawiający może sprecyzować określenie analiza czasowa statystyk aktywności pacjenta w podziale godzin/dni/łącznie lub sen/aktywność?

Czy Zamawiający dopuści system z analizą HRV czasową i częstotliwościową z podziałem godzinowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 13 Możliwość zmiany ilości, rozmiaru i położenia wyświetlanych okien w programie.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwości zmiany ilości, rozmiaru i położenia wyświetlanych okien w programie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 17 Analiza fizycznej aktywności pacjenta przy pomocy czujnika w rejestratorze.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator bez czujnika aktywności fizycznej/ruchowej pacjenta?

Oferowane przez naszą firmę aparaty nie są wyposażone w czujniki aktywności fizycznej/ruchowej pacjenta. Producent zakłada, że operator, obserwując krzywą EKG, może bez problemu ustalić stan pacjenta. Czy pacjent w danym czasie jest aktywny, pracuje, ćwiczy, czy też odpoczywa, lub śpi,

przedstawia to sygnał EKG. Doposażenie rejestrator w dodatkowe czujnika spowodują większy pobór prądu. Wynika z tego krótszy czas pracy urządzenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 18 Analiza czasowa statystyk aktywności pacjenta w podziale godzin/dni/łącznie lub sen/aktywność.

Czy Zamawiający może sprecyzować określenie analiza czasowa statystyk aktywności pacjenta w podziale godzin/dni/łącznie lub sen/aktywność?

Czy Zamawiający dopuści system z analizą HRV czasową i częstotliwościową z podziałem godzinowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 20 Moduł analizy odcinka PQ

Podgląd wartości granicznych PQ.

Analiza czasowa wartości PQ w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność pacjenta.

Podział czasu na zdarzenia PQ i alarmy.

Czy Zamawiający dopuści system bez analizy odcinka PQ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 21 Obrazowanie zespołów QRS w formie Relief i Waterfall.

Czy Zamawiający dopuści system bez obrazowania zespołów QRS w formie Relief i Waterfall?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 22 Detekcja impulsów stymulatora. Rozróżnienie pomiędzy stymulację przedsionkową, komorową, dwujamową, pobudzeń zsumowanych i rzekomo zsumowanych.

Czy Zamawiający dopuści system z opcją detekcji impulsów stymulatora, bez rozróżnienia pomiędzy stymulację przedsionkową, komorową, dwujamową, pobudzeń zsumowanych i rzekomo zsumowanych?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pkt. 24 Histogram odstępów pomiędzy pobudzeniem a impulsem stymulatora. Badanie bazowego rytmu stymulatora. Możliwość przeglądu pobudzeń w wybranych odstępami R-i.

Czy Zamawiający dopuści system bez opcji histogramu odstępów pomiędzy pobudzeniem a impulsem stymulatora?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 26 Czas trwania zdarzeń PCM oraz alarmów w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność.

Czy Zamawiający dopuści system z opcją zdarzeń PCM oraz alarmów bez podziału na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 27 Trendy oraz podział czasu na zdarzenia PCM oraz alarmy..

Czy Zamawiający dopuści system bez trendu oraz podział czasu na zdarzenia PCM oraz alarmy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

*Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.*

Pkt. 29 Analiza czasowa wartości HRV w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta..

Czy Zamawiający dopuści system z opcją analizy czasowej wartości HRV bez podziału na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 33 Analiza czasowa wartości ST w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta..

Czy Zamawiający dopuści system z opcją analizy czasowej wartości ST bez podziału na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 35 Analiza czasowa wartości nachylenia ST w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta.

Czy Zamawiający dopuści system z opcją analizy czasowej wartości nachylenia ST bez podziału na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 37 Podgląd i nawigacja do wartości granicznych QT.

Czy Zamawiający dopuści system bez podglądu i nawigacji do wartości granicznych QT?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 40 Analiza czasowa wartości QT/QTc w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność pacjenta..

Czy Zamawiający dopuści system z opcją analizy czasowej wartości QT/QTc bez podziału na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 48 Czujnik aktywności fizycznej pacjenta.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator bez czujnika aktywności fizycznej/ruchowej pacjenta?

Oferowane przez naszą firmę aparaty nie są wyposażone w czujniki aktywności fizycznej/ruchowej pacjenta. Producent zakłada, że operator, obserwując krzywą EKG, może bez problemu ustalić stan pacjenta. Czy pacjent w danym czasie jest aktywny, pracuje, ćwiczy, czy też odpoczywa, lub śpi, przedstawia to sygnał EKG. Doposażenie rejestrator w dodatkowe czujnika spowodują większy pobór prądu. Wynika z tego krótszy czas pracy urządzenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 50 Częstotliwość próbkowania min. 1000Hz .

Czy Zamawiający dopuści rejestrator z częstotliwością próbkowania 200 Hz przy rozdzielczości zapisu 12 bity?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 56 Przycisk zdarzeń pacjenta wraz z zapisem głosowym (wbudowany mikrofon).

Czy Zamawiający dopuści rejestrator bez możliwości zapisu głosowego (brak mikrofonu).

*Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.*

Oferowany przez nas rejestrator wykorzystuje klawisz zdarzeń pacjenta ze standardowymi funkcjami. Włączenie opcji zapisu głosowego powoduje większe zużycie energii baterii zasilającej. Jednocześnie skracając czas rejestracji sygnału EKG.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 57 Zasilanie z max. 2 baterii lub akumulatorów AA.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator zasilany jedną baterią AAA?

Użycie baterii typu AAA zmniejsza masę rejestratora, jednocześnie pozwala na zmniejszenie wielkości obudowy aparatu.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pkt. 60 W zestawie z każdym rejestratorem futerał z paskiem, 4 przewody pacjenta, dwie karty pamięci, cztery akumulatory AA.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator z zestawem : futerał z paskiem, 4 przewody pacjenta, dwie karty pamięci, cztery akumulatory AAA?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

POZYCJA NR 3:

HOLTER CIŚNIENIOWY

Pkt. 2 Oprogramowanie pracujące na wspólnej bazie pacjentów stanowiące jeden z modułów platformy kardiologicznej gromadzącej wyniki z holtera EKG i holtera ciśnieniowego z możliwością rozbudowy o moduł ekg spoczynkowego z oceną ryzyka nagłej śmierci sercowej, spirometrii i badań wysiłkowych.

Czy Zamawiający dopuści system bez oprogramowania pracującego na wspólnej bazie pacjentów stanowiące jeden z modułów platformy kardiologicznej?

Oferowany przez nas system wyposażony jest w oprogramowanie różnych producentów.

Optymalnym rozwiązaniem jest wybór najlepszych zestawów, do danego typu analizy, niekoniecznie jednego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 4 Możliwość utworzenia indywidualnych kont zabezpieczonych hasłem dla każdego z użytkowników.

Proszę o sprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga możliwość konfiguracji wielu użytkowników z dostępem chronionym hasłem, realizowana poprzez aplikację analizującą? Czy Zamawiający dopuści system z możliwością konfiguracji wielu użytkowników z dostępem chronionym hasłem przy użyciu systemu operacyjnego?

W praktyce opcja ochrony hasłem, jako funkcja systemu operacyjnego Windows, jest najbardziej uniwersalnym i funkcjonalnym rozwiązaniem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby dostęp do systemu analitycznego był zabezpieczony dodatkowym hasłem.

Pkt. 6 Możliwość utworzenia konta z uprawnieniami administratora i użytkownika.

Proszę o sprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga możliwość utworzenia konta z uprawnieniami administratora i użytkownika, realizowana poprzez aplikację analizującą? Czy Zamawiający dopuści system z możliwością konfiguracji wielu użytkowników z dostępem chronionym hasłem przy użyciu systemu operacyjnego?

W praktyce opcja ochrony hasłem, jako funkcja systemu operacyjnego Windows, jest najbardziej uniwersalnym i funkcjonalnym rozwiązaniem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby system analityczny posiadał możliwość tworzenia konta administratora i użytkownika.

Pkt. 8 Na dzień składania oferty oprogramowanie ma posiadać możliwość rozbudowy o moduł telekonsultacji badań, będący integralną częścią oprogramowania.

Czy Zamawiający dopuści system Holtera ciśnienia bez możliwości rozbudowy o moduł telekonsultacji badań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 15 Możliwość zaprogramowania minimum 600 pomiarów w trakcie jednego badania.

Czy Zamawiający dopuści możliwość wykonania 400 pomiarów w trakcie jednego badania?

Oferowane przez nas, najnowszej technologii rejestratory umożliwiają wykonanie 400 pomiarów ciśnienia tętniczego. Wówczas możliwa jest rejestracja ciśnienia tętniczego, przez ponad cztery doby. W praktyce rejestracja ciśnienia tętniczego, dłuższa niż 48 godzin, nie jest stosowana.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 29 Maksymalne rozmiary rejestratora: 100 x 70 x 30 mm.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator o wymiarach 113x75x26 mm?

Różnica wartości wymaganych od oferowanych jest minimalna.

Mniejsza grubość oferowanego rejestratora potęguje wrażenie smukłości i lekkości urządzenia.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Zważywszy na powyższe prosimy o dopuszczenie innych systemów, co w żaden sposób nie zaniży jakości zamawianego systemu, a może jedynie przyczynić się do wybrania zestawu o bardziej przydatnych nowoczesnych możliwościach analizy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA 4

Pytanie pakiet 22 - ssaki:

1. Czy Zamawiający dopuści wysoki wózek jezdny na 4 kołach z blokadami?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści pedał do sterowania nożnego w postaci włącznika/wyłącznika nożnego zintegrowanego/wbudowanego w wózek?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

3. Czy Zamawiający dopuści ssak bez pedała do sterowania nożnego?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający dopuści nietłukące zbiorniki z poliwęglanu, do dezynfekcji, o poj. 1,5l lub 2,5l do wyboru przez Zamawiającego, przystosowane do wkładów jednorazowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści ssak o 3 trybach maksymalnej wydajności: 40l/min, 50l/min i 60l/min i podciśnieniu 95kPa?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści ssak o maksymalnej wydajności 30l/min i podciśnieniu 90kPa?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

7. Czy Zamawiający dopuści ssak o maksymalnej wydajności 18l/min i podciśnieniu 75kPa?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

8. Czy Zamawiający dopuści ssak o maksymalnej wadze 16kg (9,3kg bez wózka) i wymiarach: 98,5cm x 51 x 47cm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

9. Czy Zamawiający dopuści ssak o maksymalnej wadze 10kg (bez wózka 3,5kg) i wymiarach 36x17x28,50cm montowany na wózku o wymiarach 45x41x86cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA 5

Pytanie 1 – pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o parametrach podanych w poniższej tabeli?

1.	Aparat EKG 12-kanałowy z analizą i interpretacją danych z badań.
2.	Tryby pracy: 1) automatyczny, 2) ręczny.
3.	Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc oraz pomiarów osi P, R, T.
4.	CMR >100dbB
5.	Pomiar HR: 30-300 bpm
6.	Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania.
7.	Algorytm interpretacji 12-kanałowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci.
8.	Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran LCD, 4,3" , rozdzielczość: 480x272
9.	Klawiatura membranowa alfanumeryczna wraz z klawiszami funkcyjnymi
10.	Wyświetlanie na ekranie LCD:

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

	<ul style="list-style-type: none"> 1) aktualnego czasu; 2) częstości rytmu; 3) czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru. 4) Kontaktu elektrod
11.	Pamięć wewnętrzna do przechowywania minimum 100 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym
12.	Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive.
13.	Pasma przenoszenia: 0,05 ÷ 300 Hz.
14.	Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta.
1	Wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta.
15.	Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta.
16.	Drukarka termiczna 8 pkt/mm, wbudowana w aparat, papier 100 x 150 mm, składanka
17.	Prędkość zapisu: 5, 10, 25 i 50 mm/s.
18.	Jednoczesna rejestracja sygnału EKG z 3-ech, 6-ciu i 12-tu odprowadzeń.
19.	Formaty wydruku: 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3
20.	Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6, kanałów z konfigurowaną grupą kanałów.
21.	Wydruk daty i godziny badania.
22.	Czułość: 5, 10 i 20 mm/mV.
23.	Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej.
24.	Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych(25/40/150 Hz) i pływania linii izoelektrycznej.
25.	Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora.
26.	Wykrywanie impulsów stymulatora.
1	Częstotliwość próbkowania dla detekcji impulsów stymulatora: 32 000 próbek /s / kanał.
27.	Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG dla analizy i zapisu: 1000 próbek / s / kanał.
28.	Rozdzielczość przetwarzania: 24 bitów.
29.	Komunikacja 2x USB
30.	Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na serwerze użytkownika lub na dysku wirtualnym
31.	Format danych SCP-PDF
32.	Możliwość rozbudowy pamięci do 1000 badań
33.	Możliwość rozbudowy o moduł Wi-Fi, LAN
34.	Możliwość rozbudowy exportu danych w formatach DICOM, HL7
35.	Możliwość rozbudowy o czytnik kodów kreskowych i kart magnetycznych
36.	Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim.
37.	Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora.
1	Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora.
38.	Aparat przenośny, zainstalowany na wózku z koszem na akcesoria
39.	Masa aparatu z akumulatorem, bez kabla pacjenta, papieru i wózka: poniżej 1,9 kg.
40.	Wymiary aparatu 285 x 204 x 65 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

Pytanie 2 – pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o parametrach zawartych w poniższej tabeli?

1.	Kardiomonitor o budowie kompaktowej
2.	Kardiomonitor przystosowany do monitorowania: dorosłych, dzieci oraz noworodków
3.	Kolorowy, dotykowy ekran TFT LCD o przekątnej 8,4 cala
4.	Rozdzielczość ekranu 800x600 pikseli
5.	Zasilanie 100-240V, 50/60Hz
6.	Wbudowany akumulator litowo-jonowy o pojemności 4400 mAh
7.	Czas pracy na akumulatorze 4 godziny
8.	Obsługa w języku polskim
9.	Waga 2,5 kg
10.	Wymiary 230x119x210 mm
11.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
12.	Regulowane poziomy alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów
13.	Automatyczna lub manualna regulacja jasności ekranu
14.	Czujnik jasności otoczenia (wbudowany w monitor) umożliwiający automatyczną regulację jasności ekranu
15.	Możliwość wyświetlenia 7 krzywych
16.	Możliwość wyświetlenia mierzony wartości w trybie „dużych cyfr”
17.	Pomiar: EKG, NIBP, SpO2, respiracja, temperatura
18.	Monitorowanie oxyCRG
19.	Wbudowany kalkulator leków
20.	Wbudowana drukarka
21.	Konstrukcja bez pokręteł do obsługi, obsługa za pomocą przycisków na ekranie dotykowym
22.	Opcja przywołania pielęgniarce
23.	Komunikacja za pomocą USB, LAN
24.	Możliwość podłączenia kardiomonitora do centrali monitorującej umożliwiającej podłączenie do min. 30 monitorów
25.	Możliwość rozbudowy o bezprzewodowy moduł transmisji Wi-Fi
26.	Możliwość rozbudowy o komunikację HL7
27.	Możliwość rozbudowy monitora o pomiar: IBP (2 - 4 kanały), CO, CO2, gazów anestetycznych
28.	Trendy graficzne i tabelaryczne, pamięć: 1 tydzień
	EKG
29.	5-odprowadzeniowy kabel ekg
30.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)
31.	Zakres pomiaru HR: 15-450 ud/min
32.	Dokładność pomiarowa 1% lub 1 ud/min, wyższa wartość
33.	Tryb pracy: diagnostyczny, monitorowania, chirurgiczny
34.	Analiza odcinka ST
35.	Wybór kanału do monitorowania odcinka ST
36.	Detekcja arytmii, min. 13 rodzajów arytmii

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

37.	Prędkość przesuwu 12,5/25/50 mm/s
38.	Wzmocnienie: min. 0,25/0,5/1/2/4 cm/mV oraz automatycznie
39.	Wykrywanie stymulatora serca
	Respiracja
40.	Pomiar z impedancji klatki piersiowej
41.	Zakres pomiaru 0-120 oddechów/min
42.	Dokładność pomiarowa +/- 2 oddechy/min
43.	Prędkość: 6,25/12,5/25 mm/s
44.	Wzmocnienie 0,5/1/2
45.	Wybór obliczanego kanału: R-L, R-F, L-N, F-N
	Saturacja
46.	Metoda pomiarowa: Nellcor
47.	Zakres pomiarowy: 0-100%
48.	Dokładność pomiarowa: +/-2% w zakresie saturacji 70-100%
49.	Zakres PR: 20-300 ud/min
50.	Dokładność PR: +/-2%
	NIBP
51.	Oscylometryczna metoda pomiaru
52.	Tryb pracy: manual, auto, ciągły
53.	Pomiar: SYS, DIA, MEAN (Średnie)
54.	Zakres pomiarowy: - SYS 40-270 mmHg - DIA 10-210 mmHg - MEAN 20-230 mmHg;
55.	Dokładność pomiarowa: +/- 5 mmHg
56.	Interwały pomiarowe: min. 1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 180, 240, 480 min
57.	Możliwość wyboru jednostki: mmHg/kPa
	Temperatura
58.	2 kanały pomiarowe: T1, T2
59.	Prezentacja różnicy zmierzonych temperatur
60.	Zakres pomiarowy min. 0-50 st. C
61.	Rozdzielczość pomiarowa: 0,1 st. C
62.	Dokładność pomiarowa: +/- 0,3 st. C
63.	Możliwość wyboru jednostki: stopnie F/ stopnie C
	Drukarka
64.	Szerokość wydruku: 50 mm
65.	Tryb drukowania: manualny/w przypadku alarmu/predefiniowany
66.	Prędkość przesuwu krzywych: 12,5/25/50 mm/s
67.	Wydruk krzywych i danych pomiarowych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

WYKONAWCA 6

Czy Zamawiający na zasadach równoważności funkcjonalnej i na zasadach zachowania konkurencyjności dopuści aparat do badań EEG o następujących parametrach:

- Liczba kanałów: 32
- Zakres pomiarowy: 0,16-1000Hz
- Zakres stałej czasowej: 1s ± 5%
- Maksymalna wartość mierzonego napięcia: ± 8 mV
- Zaszumienie: 2 μVp-p
- Dokładność pomiaru amplitudy: ± 2%
- Dokładność pomiaru czasu: ± 0,1%
- Wewnętrzna częstotliwość próbkowania: 6 kHz/kanał
- Impedancja wejściowa: 10 GΩ || 35pF
- Zakres pomiaru impedancji: 0 - 50 kΩ
- Zasilanie: 220-240 V AC 50/60 Hz
- Maksymalny pobór mocy: 530 VA
- Zasilanie głowicy wzmacniacza: 2 x 3,7V/2200mAh
- Czas pracy na głowicy przy pełnym naładowaniu: 80 godzin
- Wymiary systemu z wózkiem: 85cm x 137cm x 56 cm
- Wymiary głowicy wzmacniacza: 93mm x 45mm x 142mm
- Waga wzmacniacza z bateriami: 380 g
- Waga systemu: ok. 50 kg
- Składowe systemu:
 - Głowica EEG 32 chh z ładowaniem indukcyjnym oraz ramieniem mocowanym do wózka
 - Połączenie głowicy za pomocą włókna optycznego wykluczającego w odróżnieniu od połączeń USB czy Ethernet artefakty z rejestrowanego sygnału podczas jego przesyłu
 - Wózek FlexiCart z fotostymulatorem LED na ramieniu mocowanym do wózka (dwa kolory światła biały i czerwony)
 - Wbudowany w wózek komputer PC z cichym systemem chłodzenia (procesor Intel i3 najnowszej generacji, 8 GB RAM, HDD 1 TB, system Windows 10)
 - Monitor 24" LCD
 - Zasilacz medyczny zintegrowany z wózkiem
 - Oprogramowanie:
 - Oprogramowanie do akwizycji sygnału EEG
 - Baza danych pacjentów
 - Przeglądanie zarejestrowanych badań EEG
 - Oprogramowanie do odtwarzania zarejestrowanych badań oraz jego analizy
 - Możliwość przygotowywania własnych szybkich markerów
 - Stały pomiar impedancji widoczny na ekranie komputera
 - Możliwość tworzenia dowolnej liczby montaży
 - Wbudowane montaże producenta
 - Możliwość programowania stymulatora LED

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

- Możliwość nagrywania i obserwacji pomiaru na dzielonym ekranie
 - Możliwość eksportu zapisanego badania na pendrive
 - Możliwość eksportu danych do programów Matlab i Excel
 - Mapping 2D/3D (amplitudowy/częstotliwościowy/kohenerncji)
 - Moduł VEP z dodatkowym monitorem LCD
 - Klawiatura do szybkiej obsługi systemu EEG z customizowanymi przyciskami
 - Koszyk na akcesoria mocowany do ramienia głowicy
 - Moduł vEEG z ramieniem do mocowania kamery oraz licencją oprogramowania vEEG
 - Kamera HD z lampą podczerwieni oraz mikrofonem oraz sterowaniem z oprogramowania
 - Akcesoria: : 1x Recording Cap(M), 1x NeuGel 500ml, 1x Pair Ear Electrodes, 2x EKG electrodes, 2x Quick insert electrode, 1x Body Harness(M), 1x CapKleen soap, 1x Set for application of the gel, 2x Headbox Safety Ribbon
 - Drukarka kolorowa kompatybilna z wózkiem FlexiCart
- W zestawie dodatkowe stanowisko do opisu danych:
 - Komputer przenośny 17"
 - procesor Intel i3 najnowszej generacji
 - pamięć RAM 8GB
 - dysk twardy 1TB
 - nagrywarka DVD
 - system operacyjny Windows 10
 - zestaw okablowania z zasilaczem medycznym
 - Torba na komputer przenośny
 - Wózek transportowy do laptopa
 - Oprogramowanie do przeglądania i analizy:
 - Przeglądanie zarejestrowanych badań EEG
 - Oprogramowanie do odtwarzania zarejestrowanych badań oraz jego analizy
 - Możliwość przygotowywania własnych szybkich markerów
 - Stały pomiar impedancji widoczny na ekranie komputera
 - Możliwość tworzenia dowolnej liczby montażu
 - Wbudowane montażu producenta
 - Możliwość programowania stymulatora LED
 - Możliwość nagrywania i obserwacji pomiaru na dzielonym ekranie
 - Możliwość eksportu zapisanego badania na pendrive
 - Możliwość eksportu danych do programów Matlab i Excel
 - Mapping 2D/3D (amplitudowy/częstotliwościowy/kohenerncji)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

WYKONAWCA 7

Część nr: 1

Aparat ultrasonograficzny

1. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 5

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, którego wyświetlany rzeczywisty obraz stanowi 50% wielkości monitora?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 8

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który posiada dotykowy ekran LCD o przekątnej 10.1", do sterowania funkcjami aparatu i wprowadzania danych?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 9

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który nie posiada możliwości zduplikowania obrazu diagnostycznego na ekranie dotykowym panelu sterowania?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 14

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który nie posiada możliwości współpracy aparatu z głowicą wolumetryczną liniową ?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

5. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 35

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o funkcję automatycznego ustawiania bramki dopplera w naczyniu, ale posiada funkcję automatycznego kąta korekcji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

6. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 43

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o funkcję wgrzywania do aparatu i wyświetlania na ekranie obrazów z badań CT, MRI, PET, USG, Mammograficznych celem dokonywania porównań z aktualnie wyświetlanymi obrazami badania USG?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

7. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 57

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który posiada głowicę microconvex o kącie widzenia 80 stopni ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

8. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 60

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który posiada głowicę liniową posiadającą 192 elementy akustyczne ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

9. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 66

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o elektroniczną, volumetryczną głowicę liniową?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

10. Dotyczy załącznika nr 1.1 do SWIZ formularz cenowy punkt 73

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który nie posiada

automatycznie dodawanej przeglądarki plików DICOM przy nagrywaniu na nośniki zewnętrzne?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Część nr: 2

Echokardiograf

1. Dotyczy załącznika nr 1.2 do SWIZ formularz cenowy punkt 7

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który posiada panel dotykowy o przekątnej 10.1", wspomagający obsługę aparatu z możliwością regulacji jasności?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Dotyczy załącznika nr 1.2 do SWIZ formularz cenowy punkt 26

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który posiada obraz diagnostyczny wypełniający ekran monitora w 50%?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Dotyczy załącznika nr 1.2 do SWIZ formularz cenowy punkt 50

Czy Zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy Premium Japońskiego producenta, który posiada możliwość rozbudowy dostępną na dzień składania oferty o głowicę liniową do badań naczyniowych o zakresie częstotliwości min. od 4.0 do min. 18.0 MHz, szerokości pola skanowania min. 38 mm, ilości elementów 192?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

WYKONAWCA 8

Pakiet nr 1 – Aparat ultrasonograficzny

Pytanie 01. Dotyczy pkt. 45

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG z możliwością rozbudowy o obrazowanie 4D z zastosowaniem głowic volumetrycznych o prędkości min. 30 obj./s.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 02. Dotyczy pkt. 46

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG z możliwością rozbudowy o tryb fotorealistycznej wizualizacji obrazów 3/4D z wykorzystaniem wirtualnego źródła światła z możliwością umieszczenia źródła światła w dowolnym miejscu względem obiektu 3D?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 03.

Czy zamawiający wymaga możliwości rozbudowy o podłączenie głowicy przezprzełykowej matrycowej: - Zakres częstotliwości 2—7[MHz]; - Ilość elementów fizycznych: 2500, - Pole skanowania 90 stopni, obrazowanie harmoniczne, funkcja zmiany płaszczyzny obrazowania w zakresie 180stopni w sposób elektroniczny bez konieczności obracania głowicy? Uważamy, że szpital o takim stopniu referencyjności powinien mieć możliwość rozbudowy o głowicę przezprzełykową tak aby w przyszłości móc wykonywać tego typu badania kardiologiczne.

Odpowiedź: Wymagamy.

WYKONAWCA 9

PAKIET NR 9

POZYCJA NR 1: Pulsoksymetr

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru renomowanej Amerykańskiej Firmy Masimo o wymiarach 74 mm x 41mm x 30mm oraz wagi wraz z bateriami 73g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy ze względu na najczęściej występujące problemy z pomiarem SpO2 u pacjentów z niską perfuzją, obrzękiem kończyn, zimnymi kończynami przede wszystkim pacjentem pobudzonym i w ruchu Zamawiający wymaga aby pulsoksymetr pracował w technologii przedstawiającej precyzyjny wynik pomiaru wysycenia krwi tętnicznej podczas ruchu pacjenta, tzn. eliminuje wzbudzony ruchem puls żylny prowadzący do fałszywego zaniżania pomiaru oraz pracy w czasie rzeczywistym?


Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

POZYCJA NR 2: Pulsoksymetr napalcowy

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru renomowanej Amerykańskiej Firmy Masimo o wyższych parametrach niż wymagane odnosząc się do każdej pozycji poniżej:

1.	PARAMETRY OGÓLNE 
2.	Wymiary Jednostka główna: 229 (szer.) X 165 (wys.) X 102 (gł.)
3.	Waga 1,36 kg
4.	Kolorowy ekran dotykowy LCD TFT
5.	Rozmiar ekranu 4,8", Piksele 720 punktów x 1280 punktów Wyświetlacz HD 1080p
6.	Wskaźnik alarmu żółty & czerwony
7.	Wskaźnik zasilania i stanu baterii zielona ikona
8.	Dźwięk alarmu głośnika (0 - 75 dB), dźwięk naciśnięcia ekranu
9.	Dźwięk alarmu spełnia wymagania normy IEC 60601-1-8
10.	Opóźnienie alarmu 0, 5, 10 lub 15 seconds (sekund) ustawiane przez użytkownika fabrycznie 15 second
11.	Przechowywanie danych trend do 96 godzin z rozdzielczością wynoszącą 2 s
12.	Parametry SpO2
13.	Zgodność ze standardami ISO 80601-2-61:2011
14.	Zakres wyświetlania 0% ~ 100%
15.	Rozdzielczość wyświetlacza SpO2 1%
16.	Dokładność SpO2 $\pm 2\%$ (w zakresie 70%~100%),
17.	Zakres limitu alarmowego SpO2 Górny limit alarmu Od 2% do 99% Dolny limit alarmu Od 1% do 98%
18.	Generowanie sygnału alarmowego SpO2 Brak opóźnienia
19.	Odświeżanie wartości SpO2 1 s

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

20.	Uśrednianie danych dostępnych do ustawienia przez użytkownika 2,4,8,10,12,14 lub 16 sekund Niska czułość 8s Średnia czułość 4-8s Zaawansowana czułość 2s
21.	Opóźnienie alarmu Niska czułość < 8s Średnia czułość < 6s Zaawansowana czułość < 2s
22.	Parametry PR
23.	Zakres wyświetlania 25~240bpm
24.	Rozdzielczość ±1 bpm
25.	Dokładność ±2% lub ±2bpm,
26.	Parametry elektryczne
27.	Zasilanie z sieci z godnie z normami Od 100 VAC do 240 VAC, od 47 Hz do 63 Hz
28.	Maksymalne zużycie energii 60 VA
29.	Prąd spoczynkowy 50mA
30.	Maksymalny prąd podczas pomiaru max 60 VA
31.	Maksymalny prąd zabezpieczenia bezpiecznika zdolność wyłączenia min. 1500 A

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy ze względu na najczęściej występujące problemy z pomiarem SpO2 u pacjentów z niską perfuzją, obrzękiem kończyn, zimnymi kończynami przede wszystkim pacjentem pobudzonym i w ruchu Zamawiający wymaga aby pulsoksymetr pracował w technologii przedstawiającej precyzyjny wynik pomiaru wysycenia krwi tętnicznej podczas ruchu pacjenta, tzn. eliminuje wzbudzony ruchem puls żylny prowadzący do fałszywego zaniżania pomiaru oraz pracy w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający mając na uwadze późniejszą rozbudowę parametrów pulsoksymetru oczekuje możliwość rozbudowy o pomiar bezinwazyjny SpHb, SpMet, SpCO, SpOC, Ori, RRa, RRp, PVI?


Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

POZYCJA NR 2: Pulsoksymetr napalcowy

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru renomowanej Amerykańskiej Firmy Masimo o wyższych parametrach niż wymagane odnosząc się do każdej pozycji poniżej:

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

1.	<p>PARAMETRY OGÓLNE</p>  <p>obudowa odporna na upadki</p>
2.	Wymiary Jednostka główna: 74 mm x 198 mm x 25 mm
3.	Waga 0,27 kg
4.	Kolorowy ekran dotykowy TFT LCD
5.	3,82" Piksele 320 punktów x 240 punktów
6.	Wskaźnik alarmu żółty & czerwony
7.	Wskaźnik zasilania adaptera 1 zielony
8.	Dźwięk alarmu głośnika (0 - 75 dB), dźwięk naciśnięcia ekranu
9.	Dźwięk alarmu spełnia wymagania normy IEC 60601-1-8
10.	Opóźnienie alarmu Wył.0, 5, 10 lub 15 sek
11.	Przechowywanie danych brak możliwości
12.	Parametry SpO2
13.	Zgodność ze standardami ISO 80601-2-61:2011
14.	Zakres wyświetlania 0% ~ 100%
15.	Rozdzielczość wyświetlacza SpO2 1%
16.	Dokładność SpO2 $\pm 2\%$ (w zakresie 70%~100%),
17.	Zakres limitu alarmowego SpO2 Górny limit alarmu Od 2% do 99% Dolny limit alarmu Od 1% do 98%
18.	Generowanie sygnału alarmowego SpO2 Brak opóźnienia
19.	Odświeżanie wartości SpO2 1 s
20.	Uśrednianie danych dostępnych do ustawienia przez użytkownika 2,4,8,10,12,14 lub 16 sekund Niska czułość 8s Średnia czułość 4-8s Zaawansowana czułość 2s

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

21.	Opóźnienie alarmu	Off (Wył.), -5% lub -10%
22.	Parametry PR	
23.	Zakres wyświetlania 25~240bpm	
24.	Rozdzielczość ±1 bpm	
25.	Dokładność ±2% lub ±2bpm,	
26.	Parametry elektryczne	
27.	Napięcie zasilania 100-240 V AC; 50/60 Hz; 0,6 A	
28.	Maksymalne zużycie energii < 6W	
29.	Prąd spoczynkowy maksymalnie < 6W	
30.	Maksymalny prąd podczas pomiaru maksymalnie < 6W	
31.	Maksymalny prąd podczas inflacji maksymalnie < 6W	

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy ze względu na najczęściej występujące problemy z pomiarem SpO2 u pacjentów z niską perfuzją, obrzękiem kończyn, zimnymi kończynami przede wszystkim pacjentem pobudzonym i w ruchu Zamawiający wymaga aby pulsoksymetr pracował w technologii przedstawiającej precyzyjny wynik pomiaru wysycenia krwi tętniczej podczas ruchu pacjenta, tzn. eliminuje wzbudzony ruchem puls żylny prowadzący do fałszywego zaniżania pomiaru oraz pracy w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

PAKIET NR 12

Bezinwazyjny miernik bilirubiny

Pytanie 1

Prosimy o dopuszczenie bezinwazyjny miernik bilirubiny renomowanej firmy o zakresie pomiaru bilirubiny całkowitej we krwi 0-20mg/dl/0-30 µmol/L oraz wymiarach 57mm x 150mm x 23mm H. Kalibracja wykonywana przez użytkownika bez konieczności kalibracji serwisowej?



Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytanie 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby bezinwazyjny miernik bilirubiny posiadał skaner kodów kreskowych celem oraz możliwość wprowadzenia danych pacjenta oraz wydrukowania na drukarce celem dokumentacji pomiaru oraz możliwość podłączenia do systemu szpitalnego przez HL7 HIS?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

PAKIET NR 16

Lampa do fototerapii noworodka

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy do fototerapii Renomowanej Amerykańskiej firmy Natus o równoważnych parametrach a nawet wyższych niż w parametrach podanych w SIWZ. Lampa do fototerapii noworodków składająca się jedynie z trzech części: Głowicy, która posiada zamontowane źródło światła LED terapeutyczne o niebieskim świetle. Diody LED emitują światło niebieskie w widmie 450–475 nm odpowiadające szczytowej wartości absorpcji długości fali, przy której następuje rozkład bilirubiny (458 nm)². Głowica wyposażona w wentylator chłodzący, źródło światła led oraz licznik pracy. Matę która pozwala na utrzymanie prawidłowej i dogodnej dla maluszka pozycji. Kombinezonu – becik wielorazowy, utrzymujący należytą ciepłotę ciała oraz zapobiegającym wydostaniu się promieni terapeutycznych na zewnątrz. Lampa wyposażona w wyświetlacz LCD wskazujący parametry pracy urządzenia zakres wskaźnika aktualnego czasu pracy lampy. Zasilanie – 230V. Żywotność promienników LED żywotność powyżej 20000 h. Najwyższe całkowite natężenie napromienienia 30 - 35 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby lampa była wyposażona w 2 sztuki dedykowanych Kombinezonów – becików wielorazowych, dzięki którym pacjent naświetlany nie wymaga zakładania okularków ochronnych a mama oraz personel medyczny nie jest narażony na działanie światła niebieskiego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga aby lampa miała możliwość pracy w łóżeczku pacjenta oraz w inkubatorze otwartym i zamkniętym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 2 dotyczy wzór umowy §11 ust.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku 3 krotnej awarii tego samego elementu wymieniony został tylko ten element?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

WYKONAWCA 10

Załącznik nr 1.4 do SIWZ Spirometr

Pytanie nr.1. Czy Zamawiający, dopuści spirometr w postaci przystawki USB do komputera z głowicami jednorazowymi, fabrycznie prekalibrowanymi? Takie rozwiązanie eliminuje potrzebę kalibracji i sterylizacji głowic pomiarowych, zamawiający wymaga dostawy komputera- zbędne jest więc by spirometr posiadał własny ekran, akumulator, klawiaturę.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie nr.2. Czy Zamawiający może opisać dokładniej funkcjonalność modułu telekonsultacji? Jaką rolę ma spełniać spirometr, oprogramowanie i na jakim etapie badania.

Odpowiedź: Zamawiający z opisu przedmiotu zamówienia wykreśla funkcję/parametr określony w pkt. 44 tj. „Możliwość rozbudowy o moduł telekonsultacji badań”.

WYKONAWCA 11

Pakiet nr 10

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, montażu i szkolenia, a dopuści wysyłkę sprzętu firmą kurierską? Sprzęt prosty w obsłudze, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 18

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, montażu i szkolenia, a dopuści wysyłkę sprzętu firmą kurierską? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści w poz.2 termometr bezdotykowy marki Marsden o parametrach jak poniżej:
Termometr bezdotykowy przenośny do szybkiego i bezpiecznego pomiaru temperatury. Możliwy szybki pomiar wielokrotny, świetny do przesiewowego pomiaru pracowników. Nie wymaga kalibracji. Pomiar temperatury przedmiotów i ciała pacjenta. Wyprodukowany zgodnie z normą ISO 80601-2-56:2009 zarezerwowaną dla termometrów klinicznych.

Termometr ma powtarzalność pomiaru: 0.2°C

Temperatura ciała: 32°C ~ 43°C

- Temperatura powierzchni: 0°C ~ 100°C

pamięć 32 pomiarów,

dystans pomiaru 3-5 cm

czas pomiaru: 1 sek.

automatyczne wyłączenie urządzenia: 10 sek bezczynności

wymiary: 152mm x 103mm x 39mm

zasilanie: 2 baterie AA - LR6

Medical Devices Directive (MDD 93/42/EEC).

Termometr może być również używany do celów medycznych. Certyfikacja medyczna dokonana w Europie oraz dokument Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w Polsce.



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamówienie współfinansowane przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego:
Projekt nr WND-RPPD.08.04.01-20-0050/18 pt. „Opieka nad matką i dzieckiem - nowoczesna diagnostyka, leczenie i opieka w zakresie ginekologii i pediatrii w SPZOZ WSZ im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego 2014-2020, Umowa UDA-RPPD.08.04.01-20-0050/18-00 z dnia 15.11.2018 r.

WYKONAWCA 12

Pytanie nr 1

Dot. załącznika nr 1.1 (Aparat USG pakiet nr 1) do SIWZ, Pkt. 76

Zamawiający oczekuje by oferowane urządzenie (aparaty USG) posiadało aktywne złącze do eksportu danych i transmisji w sieci komputerowej w standardzie DICOM 3.0 zawierający minimum DICOM Worklist oraz raporty strukturalne kardiologiczne oraz naczyniowe. Tym samym prosimy o informację czy Zamawiający będzie wymagał by oferowane urządzenie zostało skonfigurowane również w systemie archiwizacji PACS działającym w pracowni ZDO, zapewniając pełny dostęp do wyników badań zgodnie z wymaganiami przepisów EDM?. Prosimy o podanie dostawcy rozwiązań systemów medycznych oraz o informację czy Zamawiający jest w posiadaniu stosownych wolnych licencji DICOM dla podłączanych urządzeń diagnostycznych po stronie systemu PACS, oraz czy ewentualne koszty integracji (licencji wraz z usługami serwisowymi) dla w/w aparatów ponosić będzie Zamawiający czy Wykonawca?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga protokół komunikacji DICOM 3,0 do przesyłania obrazów i danych, min. klasy DICOM print, store, Worklist.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Joanna Zaręba-Słoma