

Interreg Lietuva-Polska



Europejski Fundusz Rozwoju Regionalnego

Projekt „Poprawa opieki zdrowotnej nad dziećmi w regionie przygranicznym Litwy i Polski” w ramach Programu Interreg V-A Lithuania-Poland (nr projektu: LT-PL-1R-042)

Białystok, dn. 27.04.2017r.

Numer pisma: DA-ZP-252-15-2/17

Samodzielny Publiczny ZOZ
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY
im. J. Śniadeckiego
DZIAŁ ADMINISTRACJI
Zamówienia Publiczne
15-950 Białystok, ul. M. Skłodowskiej-Curie 36
tel. 85 74-88-531, fax 85 74-88-593

**Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup aparatury medycznej do Oddziału Neonatologii z Patologią i Intensywną Terapią, oznaczenie postępowania: DA-ZP-252-15/17.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Zespólny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytania i odpowiedzi

Pytania do Pakietu nr 1 Stanowisko resuscytacji noworodka – 1 komplet

1. Do punktu 1: Czy Zamawiający dopuści inkubator otwarty na podstawie jezdnej, wyposażony w materacyk o wymiarach 66x48cm? Wymiary te nieznacznie odbiegają od wymaganych, pozytywna odpowiedź na to pytanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Do punktu 9: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy stanowisko do resuscytacji bez specjalnej rury pełniącej rolę mocowania dla na przykład pomp infuzyjnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 4 Łóżeczko noworodkowe z regulacją wysokości – 20 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko wymiarach zewnętrznych 1000 x 510 x 950 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko o wymiarach wewnętrznych kojca 740 x 400 x 210 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko z regulacją wysokości leża w zakresie od 690 do 990 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko ze stelażem wykonanym z profilu stalowego lakierowanego proszkowo a kolor biały?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

5. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko z podstawą stalową lakierowaną proszkowo, bez tworzywa ABS?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

6. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko wyposażone w 4 koła o średnicy 65 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

7. Czy Zamawiający wymaga aby regulacja wysokości łóżeczka noworodkowego była za pomocą sprężyny gazowej a nie za pomocą pokrętła ręcznego ? Zastosowanie sprężyny gazowej w łóżeczku zapewni bezpieczeństwo zarówno noworodkowi znajdującemu się w kojcu łóżeczka jak i osobie operującej zmianą wysokości tegoż łóżeczka. Regulacja ręczna łóżeczka jest niebezpieczna podczas użytkowania ze względu niekontrolowane opadania kojca pod wpływem grawitacji .

Odpowiedź: Wymagamy.

8. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe o wymiarach zewnętrznych 590 x 94,8 cm x 98 cm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

9. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe z wanienką o wymiarach 491 x 800 x 288 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

10. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe z regulacją leża w zakresie 69,5-92,5 cm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

11. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe ze stelażem wykonanym z metalowych rurek, lakierowanych proszkowo?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

12. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe bez tworzywowej obudowy podstawy?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

13. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe wyposażony w kółka o średnicy 65 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

14. Czy Zamawiający dopuści 6 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 6 Inkubator do opieki intensywnej– 2 szt

1. Do punktu 1.3: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy inkubator umożliwiający dostęp do pacjenta z 3 stron? Na tylnej ścianie inkubatora znajduje się panel sterowania, umożliwiający korzystanie z niego z obu stron inkubatora.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Do punktu 1.9: Czy Zamawiający dopuści inkubator z manualną regulacją nachylenia materacyka dostępną z wnętrza inkubatora?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Do punktu 2.1: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w podwójne ścianki bez zewnętrznego źródła ogrzewania? Pojedyncze ścianki inkubatora nie zabezpieczają noworodka przed kontaktem z zimnymi ściankami, natomiast podwójne ścianki skutecznie zabezpieczają urządzenie przed skraplaniem się wody na powierzchni ścianek.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Do punktu 2.4, 6.2, 6.3, 6.4, 6.7: Zgodnie z art. 29 ust. 2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (dalej: „Ustawa”): Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia określonego w części 6, określił parametry techniczne urządzenia w taki sposób, że wymaga zaoferowania wyłącznie takiego urządzenia, którego producentem jest jedna firma działająca na rynku polskim. Sytuacja ta staje w sprzeczności z zasadą określoną w art. 7 ust. 1 Ustawy, według której: Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. W związku z powyższym: Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności postępowania wyrazi zgodę na dopuszczenie rozwiązania bez funkcji opisanych w punktach 2.4, 6.2, 6.3, 6.4 oraz 6.7, które są charakterystyczne dla konkretnego producenta.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. Do punktu 2.5: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy inkubator, w którym wszystkie elementy grzewcze są stale podgrzewane podczas pracy w trybie zamkniętym, w związku z czym po podniesieniu kopuły pacjent może być od razu ogrzewany? Przy takim rozwiązaniu nie ma potrzeby aby promiennik działał podczas pracy jako inkubator zamknięty.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Do punktu 2.6: Czy Zamawiający dopuści inkubator umożliwiający przejście pomiędzy trybami otwartym i zamkniętym lub zamkniętym i otwartym w czasie dłuższym niż dwie sekundy, jednak z możliwością elektronicznego podniesienia kopuły, uruchamianym przy pomocy nożnego przycisku? Rozwiązanie te zapewnia zachowanie higieny na najwyższym poziomie, dzięki temu, że nie ma potrzeby ręcznego podnoszenia kopuły.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

7. Do punktu 3.1: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania z wartością nastawianą co 5%?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

8. Do punktu 3.2: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w funkcję komfortu cieplnego, ustawiającego temperaturę biorąc pod uwagę wiek ciężowy, wiek urodzeniowy oraz wagę noworodka?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

9. Do punktu 3.4: Czy Zamawiający dopuści inkubator bez funkcji autoczyszczenia nawilżacza? System zapewniający wilgotność wewnątrz inkubatora skonstruowany w ten sposób, że nie ma żadnych rurek/przewodów co znacznie ogranicza powstawanie zanieczyszczeń, na co wskazuje badanie potwierdzające dwutygodniowy okres bez kolonizacji bakterii.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

10. Do punktu 3.5: Czy Zamawiający dopuści inkubator pracujący w oparciu o wielorazowe pojemniki na wodę sterylną, nadające się do sterylizacji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

11. Do punktu 6.5: Zwracamy się z prośbą o opisanie co autor ma na myśli mówiąc o funkcji odzwyczajania od inkubatora? Czy ma na myśli funkcję, która bierze wszystkie życiowe parametry pod uwagę (w tym min. dojrzałość układu żywieniowego oraz oddechowego, temperaturę, wilgotność)? Czy Zamawiający dopuści

Odpowiedź: Funkcja odzwyczajania od inkubatora oznacza automatyczne sprawdzanie czy pacjent utrzymuje samodzielnie własną temperaturę ciała.

12. Do punktu 6.8: Czy Zamawiający dopuści inkubator bez możliwości wpisania imienia pacjenta oraz włączenia ekranu przystępnego dla rodziny? Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta na ekranie powinny być stale widoczne ustawienia inkubatora.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

13. Do punktu 9.2: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w gniazdo USB, które może być wykorzystywane jedynie przez wykwalifikowaną kadrę serwisową?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

14. Do punktu 10.7: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w wagę z funkcją tarowania, jednak bez funkcji korygowania zmierzonej masy ciała? Punkt ten jest charakterystyczny dla konkretnego producenta i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

**Pytanie do Pakietu nr 7
Inkubator zamknięty do intensywnej opieki– 3 szt**

1. Do punktu 3: Czy Zamawiający dopuści inkubator umożliwiający wygodny dostęp do wnętrza oraz drzwiczkami z 3 stron, oraz z odchylaną przednią oraz bocznymi ściankami?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Do punktu 4: Czy Zamawiający dopuści inkubator z materacykiem o wymiarach 48,8x64,8cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Do punktu 5: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w 9 niezależnych otworów z uszczelkami do wprowadzania rur respiratora, cewników i przewodów monitorowania, bez otworów w drzwiczkach na ściankach bocznych?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. Do punktu 11: Czy Zamawiający dopuści inkubator z manualną regulacją nachylenia materacyka wewnątrz inkubatora?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

5. Do punktu 15: Czy Zamawiający dopuści inkubator umożliwiający automatyczne utrzymywanie zadanej temperatury skóry dziecka w zakresie 35-37,5°C?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

6. Do punktu 16: Czy Zamawiający dopuści inkubator bez zabezpieczenia przed przypadkowym nastawieniem temperatury powietrza i skóry >37°C?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

7. Do punktu 22: Czy Zamawiający dopuści inkubator z wilgotnością programowaną co 5%?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

8. Do punktu 20, 24: Czy Zamawiający dopuści inkubator bez systemu gromadzenia kropli oraz z wielorazowym zbiornikiem na wodę, bez demontowalnych przewodów? Konstrukcja urządzenia, w której zbiornik na wodę znajduje się blisko wnętrza inkubatora nie zawiera długich rur/przewodów co znacznie zmniejsza możliwość powstawania kropli, natomiast zbiornik na wodę jest łatwy do wyjęcia i sterylizacji.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

9. Do punktu 25: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w wagę umożliwiającą pomiar masy ciała w zakresie 300-8000g?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

10. Do punktu 26: Czy Zamawiający dopuści inkubator z rozdzielczością wyświetlania masy ciała równą 10g?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

11. Do punktu 29: Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w 1 szufladę na akcesoria, wysuwaną z obu stron inkubatora?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

**Pytania do Pakietu nr 8
Monitor funkcji życiowych z kapnografią - 3 szt.**

1. dot.: I. Wymagania ogólne, pkt. 8 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez pomiaru i monitorowania odcinka QT?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. dot.: II. Pomiar EKG, pkt. 3 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez funkcji inteligentnego przełączania odprowadzenia – automatyczne przejście na monitorowanie dostępnego odprowadzenia po odłączeniu elektrody EKG?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. dot.: II. Pomiar EKG, pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez prędkości kreślenia krzywej EKG wynoszącej 6,25 mm/s?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. dot.: II. Pomiar EKG, pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez czułości wynoszącej 0,125 cm/mV?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

5. dot.: II. Pomiar EKG, pkt. 11 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez funkcji pomiaru odcinka QT, obliczania wartości QT?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

6. dot.: III . Pomiar oddechów (RESP), pkt. 2 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych z zakresem pomiaru od 3 do 150 oddechów /min.?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

7. dot.: III . Pomiar oddechów (RESP), pkt. 3 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez prędkości kreślenia wynoszącej 3 mm/s?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

8. dot.: III . Pomiar oddechów (RESP), pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych posiadający zamiast możliwości wyboru odprowadzenia do monitorowania oddechu zblizoną w funkcjonalności klinicznej funkcję wyboru trybu detekcji oddechu, pomiędzy standardowo działającym trybem automatycznym, a trybem ręcznym? Zastosowanie ręcznego trybu detekcji oddechu w monitorowaniu pacjentów o słabej akcji oddechowej lub o których stosowana jest wentylacja wymuszona skutkuje wyeliminowaniem fałszywych alarmów bezdechu.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

9. dot.: IV. Pomiar saturacji (SpO₂), pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez funkcji pozwalającej na jednoczesny pomiar SpO₂ i nieinwazyjnego ciśnienia bez wywoływania alarmu SpO₂ w momencie pompowania mankietu na kończynie, na której założony jest czujnik?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

10. dot.: IV. Pomiar saturacji (SpO₂), pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych z alarmem desaturacji zależnym od alarmu przekroczenia dolnej granicy alarmowej saturacji wynoszącym 5 wartości liczbowych mniej, niż aktualny dolny próg alarmowy dla noworodków?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

11. dot.: V. Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną (NIBP), pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych z zakresem programowania interwałów w trybie automatycznym wynoszącym od 1 min. do 120 min., z możliwością wyboru 10 ustawień?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

12. dot.: V. Pomiar kapnografii w strumieniu bocznym, pkt. 3 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych nieposiadający funkcji trybu intubacji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

13. dot.: V. Pomiar kapnografii w strumieniu bocznym, pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych posiadający jedną prędkość próbkowania gazów wynoszącą 50 ml/min.?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

14. dot.: IX. Pozostałe, pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych niewyposażony w funkcję obliczeń nerkowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

15. dot.: IX. Pozostałe, pkt. 9 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych niewyposażony w funkcję podglądu danych z innych monitorów podłączonych do sieci bez stacji centralnego nadzoru?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

16. dot.: IX. Pozostałe, pkt. 10 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych przystosowany do pracy w sieci z centralą pielęgniarstwa bez możliwości współpracy z systemami monitorowania wyposażonymi w zaawansowane moduły pomiarowe?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

17. dot.: IX. Pozostałe, pkt. 15 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor funkcji życiowych bez możliwości wykonywania wydruków uruchamianych z kardiomonitora na standardowej sieciowej drukarce laserowej bez pośrednictwa centrali pielęgniarstwa?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

18. Do punktu I.3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor kolorowy z ekranem LCD o przekątnej ekranu 12 cali i rozdzielczości 800x600 pikseli?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

19. Do punktu I.6: Czy Zamawiający dopuści trendy tabelaryczne i graficzne z okresu 72 godzin, z zapamiętywaniem 20 zdarzeń alarmowych, bez możliwości zapamiętywania krzywych dynamicznych?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

20. Do punktu II.1: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru częstości rytmu serca 30-300 bpm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

21. Do punktu II.3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji inteligentnego przełączania odprowadzenia?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

22. Do punktu II.4: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru częstości rytmu na poziomie 5%/5bpm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

23. Do punktu II.5: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyboru prędkości kreślenia krzywej EKG: 12,5, 25, 50 mm/s?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

24. Do punktu II.7: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z regulacją czułości krzywej EKG regulowaną od 0,2 do 5 cm/mV?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

25. Do punktu II.10: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości prezentacji zmian odchylenia ST?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

26. Do punktu II.11: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru odcinka QT?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

27. Do punktu II.12,13: Czy Zamawiający dopuści rozpoznawanie 5 typów arytmii: Asystolia, bradykardia, tachykardia, migotanie komór, tachykardia komorowa bez możliwości wykrywania migotania przedsionków?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

28. Do punktu III.2,3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru częstości oddechów w zakresie 4-120rpm z dokładnością 5%/5rpm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

29. Do punktu III.4: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z prędkością kreślenia krzywej respiracji: 12,5, 25, 50 mm/s?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

30. Do punktu IV.2: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru pulsu w zakresie 30-250bpm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

31. Do punktu IV.4,5,6: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opisanych w punktach IV.4?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

32. Do punktu IV.5: Czy Zamawiający uzna alarm niskiej saturacji jako alarm desaturacji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

33. Do punktu IV.6: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wyświetlania wartości wskaźnika perfuzji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

34. Do punktu V.3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości pomiaru pulsu na podstawie pomiaru NIBP?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

35. Do punktu V.6: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji stazy?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

36. Do punktu V.7: Czy Zamawiający dopuści zakres programowania interwałów w trybie automatycznym od 1 do 120 minut?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

37. Do punktu VII.2: Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy częstości oddechu z modułu kapnografii od 4 do 80 oddechów na minutę?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

38. Do punktu VII.3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji trybu intubacji natomiast z możliwością zawieszenia alarmów na czas 2 minut?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

39. Do punktu VII.4: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z próbkowaniem gazów 150+/- 25ml/min?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

40. Do punktu IX.1: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający obsługę przy pomocy pokrętki nawigacyjnego oraz przycisków funkcyjnych?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

41. Do punktu IX.3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasowym zawieszeniem alarmów na 2 minuty?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

42. Do punktu IX.4: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający jedynie ręczne ustawienie granic alarmowych?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

43. Do punktu IX.5: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji obliczeń lekowych, hemodynamicznych, wentylacyjnych oraz nerkowych?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

44. Do punktu IX.9: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji podglądu danych z innych monitorów podłączonych do sieci?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

45. Do punktu IX.10: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor współpracujący z centralą, która nie umożliwia pracy z modułami IKG oraz ScvO2?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

46. Do punktu IX.11,12: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez złącza USB oraz VGA?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

47. Do punktu IX.14: Czy Zamawiający dopuści monitor zabezpieczony przed zalaniem wodą, ze stopniem ochrony IP21?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

48. Do punktu IX.15: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wykonywania wydruków uruchamianych z kardiomonitora na standardowej sieciowej drukarce?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

**Pytania do Pakietu nr 9
Aparat ultrasonograficzny –1 szt**

1. Załącznika nr 1.9 do siwz – Formularz Szczegółowy Oferty - Pakiet nr 9 oraz , Załącznik nr 5. Projekt umowy - § 2 ust 2 pkt 2)

Czy w związku z zapisami umowy, która dopuszcza rok produkcji 2016 r., czy Zamawiający dopuści rok produkcji aparatu 2016 r.?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz – Formularz Szczegółowy Oferty - Pakiet nr 9

Aparat ultrasonograficzny –1 szt

Zamawiający w załączniku nr 1.9 do SIWZ, pkt XI. W zapisach odnośnie gwarancji zamieścił opis sondy microconvex do badań przezcięmiczkowych (wymaganej również wyżej w możliwościach rozbudowy).

XI.	Gwarancja i serwis	
1.	Gwarancja na cały system (aparat, głowice, printer) min. 24 miesiące. Konieczna sonda mikroconvex 2 – 10 MHz do badań przezcięmiczkowych, promień krzywizny ciała 11 mm, kat widzenia min. 130 stopni	

Czy Zamawiający sprostuje oczywistą pomyłkę i wykreśli opis sondy z wymagań dotyczących gwarancji i serwisu.

Jeżeli Zamawiający pozostawi zapis sondy, prosimy o dopuszczenie Sondy microconvex do badań przezcięmiczkowych 3-10MHz, kat widzenia min. 100 stopni, promień krzywizny max, 20 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis „Konieczna sonda mikroconvex 2 – 10 MHz do badań przezcięmiczkowych, promień krzywizny ciała 11 mm, kat widzenia min. 130 stopni” z wymagań dotyczących gwarancji.

3. **Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. I.4**

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny z cyfrową technologią tworzenia obrazu z równoległym szerokopasmowym systemem przetwarzania (producent nie podaje ilu krotny jest system przetwarzania) z cyfrową obróbką i cyfrowym przetwarzaniem wiązki, wielordzeniową architekturą przetwarzania umożliwiającą osiągnięcie 225 x 109 40-bitowych operacji obliczenia na sekundę podczas tworzenia obrazu?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

4. **Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. I.10**

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny gdzie klawiatura alfanumeryczna z przyciskami funkcyjnymi będzie wyświetlana na dotykowym panelu sterowania, którego wielkość wynosi 12 cali? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. **Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. I.11**

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny gdzie przyciski funkcyjne z możliwością programowania różnych funkcji pomiarowych i obrazowych w zależności od rodzaju badania będą wyświetlane na dotykowym panelu sterowania, którego wielkość wynosi 12 cali? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. **Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. I.13**

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny o wadze 83,6 kg? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. I.14

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny z możliwością nagrywania i odtwarzania dynamicznego obrazów (tzw. Cine loop) – 2200 obrazów?

Z naszej wiedzy i doświadczenia wynika, iż pamięć dynamiczna (CINE LOOP) ma przede wszystkim dawać użytkownikowi, po zamrożeniu obrazu, możliwość cofnięcia się w wykonywanym badaniu o kilka klatek, np. po to, aby dokonać pomiarów na obrazie. W praktyce jest to cofnięcie zapisanego w pamięci dynamicznej aparatu badania o dosłownie kilka klatek, tj. 100/200 klatek, więc liczba 2200 klatek /obrazów w pamięci dynamicznej jest bardzo duża i wystarczająca, pozwala cofnąć się o ponad 60 sek. w wykonywanym badaniu. Prosimy o dopuszczenie 2200 klatek w pamięci dynamicznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. II.29

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z zakresem regulacji głębokości pola obrazowego 2 - 30 cm?

Zwracamy uwagę na fakt, iż w ultrasonografii nie korzysta się z głębokości penetracji powyżej 30 cm, zwłaszcza w pediatrii. Narządy jakie chcemy zobrazować przy pomocy ultrasonografii nie znajdują się na głębokościach 34 cm. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. II.31

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny wysokiej klasy posiadający 16-stopniowe powiększenie (zoom) dla obrazów „na żywo” i zatrzymanych?

Pragniemy zauważyć, że proponowany zakres zapewnia pełną funkcjonalność i w żaden sposób nie pogarsza jakości diagnostycznej uzyskiwanych obrazów. Dodatkowo stosowanie większego powiększenia może powodować zmniejszenie rozdzielczości i pogarszać, a nawet uniemożliwiać jego wykorzystanie. Tylko pozytywna odpowiedź na nasze pytanie pozwoli nam na złożenie oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. II.32

Prosimy o potwierdzenie iż poprzez zapis niniejszego punktu Zamawiający rozumie możliwość porównywania 8 ruchomych obrazów 2D tego samego pacjenta wyświetlonych z systemu archiwizacyjnego aparatu USG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. II.33

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny z dynamiczną strefą ogniskowania na całej głębokości obrazowania z możliwością regulacji w sposób płynny? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. II.40

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat Ultrasonograficzny bez obrazowania rombego?

W oferowanym przez nas systemie ultrasonograficznym tego typu obrazowanie może być realizowane poprzez funkcjonalność steer np. dla trybu CD. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. III.48 i 55

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat Ultrasonograficzny z Trybem Spektralny Doppler Pulsacyjny (PWD) z HPRF z 2 częstotliwości dla każdej głowicy, zakresem prędkości min. 10 m/sek przy zerowym kącie i zakresem prędkości w trybie TRIPLEX min. 6 m/sek przy zerowym kącie? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. IV.56 i 57

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat Ultrasonograficzny z Trybem Doppler Kolorowy (CD-CFM) z 2 częstotliwości dla każdej głowicy, prędkością odświeżania dla CD min. 220 klatek/sek i regulacją uchylności pola Dopplera Kolorowego – min. +/- 20 stopni? Z klinicznego punktu widzenia są to wartości całkowicie wystarczająca do prowadzenia badań USG na wysokim poziomie. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. IV.59

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z optymalizacją zapisów CD za pomocą jednego przycisku polegającą na automatycznym dostosowywaniu położenia i kąta ramki CD?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

16. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. VI.61

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z liczbą par kursorów pomiarowych 8? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. VII.64, 65

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat Ultrasonograficzny z głowicą convex wieloczęstotliwościową do badań ogólnodiagnostycznych o zakresie częstotliwości pracy [MHz] – min. 2-6, licznie elementów akustycznych 256? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

18. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. X.75

Zamawiający w powyższym punkcie wymaga aby oferowany system ultrasonograficzny posiadał możliwość rozbudowy o „*Nowej generacji obrazowanie harmoniczne zwiększające rozdzielczość i penetrację. Używające min. 3 częstotliwości do uzyskania obrazu*”. W oferowanym przez nas aparacie USG dla uzyskania podobnego efektu służy wielowymiarowe obrazowanie harmoniczne Multivariate Tissue Harmonic z technologią inwersji impulsu i kodowaniem. Jest to równoważna metoda w pełni odpowiadająca oczekiwanej funkcjonalności, polegająca na wielowymiarowym generowaniu impulsów z opatentowaną technologią anulowania impulsu odwróconego w fazie, pozwala to na uzyskanie dokładniejszej rozdzielczości podczas obrazowania harmonicznego. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego rozwiązania jako równoważnego dającego taki sam efekt jak opisany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszczamy rozwiązanie równoważne.

19. Dotyczy Załącznika nr 1.9 do siwz Aparat Ultrasonograficzny pkt. XI.77

Prosimy o deprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania głowicy microconvex.

Jeżeli tak, czy Zamawiający zaakceptuje aparat Ultrasonograficzny z głowicą microconvex o zakresie częstotliwości 5 – 8 MHz do badań przeciemiążkowych, aperturą płaszczyzny skanowania 22,4 mm, kącie widzenia 122 stopni? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert

Odpowiedź: Zamawiający wykreślił ww. sondę.

20. dotyczy punktu 7 Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada wysokiej klasy monitor LCD LED na przegubowym ramieniu, jednakże wielkość ekranu (przekątna) wynosi 17`` a obraz diagnostyczny uzyskany z głowicy jest tej samej wielkości co na ekranie 19``? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

21. **dotyczy punktu 8.** Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada wysokiej klasy monitor LCD LED na przegubowym ramieniu, jednakże z rozdzielczością 1600x1020? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

22. **dotyczy punktu 9.** Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada wysokiej klasy monitor LCD, bez przeplotu, z płynną regulacją kontrastu, jasności, podświetlanie matrycy z możliwością pochylania, obrotu i zmiany wysokości względem pulpitu sterowniczego, jednakże bez regulacji przód-tył? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

23. **dotyczy punktu 74.** Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada głowicę kardiologiczną dziecięcą z zakresem częstotliwości 2,0-9,0 MHz z kątem skanu 90 stopni, jednakże składającą się z 64 elementów? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

24. **dotyczy SIWZ** Zamawiający zamierza kupić aparat na potrzeby Oddziału Neonatologii z Patologią i Intensywną Terapią, czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowany aparat posiadał dodatkowo zewnętrzną baterię umożliwiającą przeprowadzenie badania trwającego min. 10 minut bez zasilania sieciowego oraz przemieszczenia aparatu w dowolne miejsce bez konieczności ponownego uruchamiania aparatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

25. **Dotyczy SIWZ** Zamawiający zamierza kupić aparat na potrzeby Oddziału Neonatologii z Patologią i Intensywną Terapią, czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowany aparat posiadał możliwość rozbudowy o głowice matrycowe, które podniosą możliwości diagnostyczne aparatu (lepsze obrazowanie, bardziej czuły Doppler)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

26. **Dotyczy SIWZ** Zamawiający zamierza kupić aparat na potrzeby Oddziału Neonatologii z Patologią i Intensywną Terapią, czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowany aparat posiadał moduł FAM, czyli tzw. M-Mode anatomiczny z min. 3 niezależnymi kursorami (liniami), który umożliwi ustawienie 3 niezależnych kursorów w dowolnym położeniu i kierunku na obrazie B-Mode w celu uzyskania jednoczesnych trzech zapisów M-mode w czasie rzeczywistym, jak i z retrospektywnie z pamięci Cine oraz szybszego wykonania pomiarów kardio?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

27. **Dotyczy SIWZ.** Zamawiający zamierza kupić aparat na potrzeby Oddziału Neonatologii z Patologią i Intensywną Terapią, czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowany aparat posiadał obrazowanie Dopplerowskie wysokiej rozdzielczości typu e-flow, które pozwoli zobrazować i ocenić drobne unaczynienie zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 10
Miernik bilirubiny – 2 szt

1. Dot. Pakiet nr 10 pkt.4: Czy Zamawiający dopuści miernik przystosowany do pomiaru żółtaczk u noworodków i wcześniaków nie precyzujący zakresu masy ciała pacjentów? Masa ciała ma drugorzędne znaczenie w kontekście dojrzałości skóry pacjenta i kluczowym w kontekście przezskórnych pomiarów bilirubiny jest wiek a nie waga.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Projektu umowy

1. Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ – Projekt umowy - § 1 ust 2 pkt 2)

2. W zakres Przedmiotu Umowy wchodzi w szczególności:

2) *nieodpłatne przeszkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi i użytkowania Sprzętu;*"

W związku z kwestiami podatkowymi wnosimy o zmianę zapisu o nieodpłatnych przeszkoleniach na „ w ramach kontraktu”.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

2. Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ – Projekt umowy - § 3 ust 3. Oraz § 4 ust 5)

'3. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić wzajemną kompatybilność Sprzętu oraz do dołożenia wszelkich koniecznych starań w celu zapewnienia kompatybilności Sprzętu z wyposażeniem, urządzeniami i instalacjami Zamawiającego."

Prosimy o informację odnośnie systemów PACS/RIS zamontowanych u Zamawiającego:

- czy Zamawiający wymaga integracji z systemami zainstalowanymi Zamawiającego

- kto jest dostawcą, oraz jakie są to systemy

- Czy Zamawiający dysponuje wolnymi licencjami czy licencja jest w ramach zamówienia

Odpowiedź: Nie.

3. **par. 14** - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/podjęciu działań serwisowych/niedostarczenia urządzenia zastępczego oraz 10% w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. **par. 14 ust. 1 pkt. 2,3,4,5** – W związku z określeniem bardzo szerokiego zakresu przesłanek uprawniających Zamawiającego do naliczenia kar umownych – Znacznie odbiegającego od norm rynkowych. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisów tych punktów z wzoru umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. **Par 11 ust. 8** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego ustępu:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany elementu/podzespołu urządzenia na nowy po 3 nieskutecznych naprawach gwarancyjnych tego samego elementu/podzespołu urządzenia - w terminie 7 dni, licząc od dnia czwartego zgłoszenia przez Zamawiającego do Wykonawcy uszkodzenia / wady tego samego elementu/podzespołu urządzenia uniemożliwiających użycie Sprzętu” ?

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Uprawnienie do wymiany całego urządzenia niepotrzebnie może podwyższyć koszt zamówienia. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. **Par 11 ust. 11** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisów tego ustępu:

„Okres gwarancji ulega przedłużeniu o czas, wydłużającej się naprawy, tj. czas naprawy przekraczający czas na naprawę określony w umowie, przy czym każda rozpoczęta doba powoduje przedłużenie okresu gwarancji o jeden dzień. Czas planowych przeglądów zgodnych z wymaganiami producenta Sprzętu przeprowadzanych bez zwłoki, nie wydłuża okresu gwarancji.” ?

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.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

7. **Par 13 ust. 1** - Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy daje szanse na prawidłową realizację zamówienia. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyraża zgodę na następującą modyfikację par. 13 ust. 1 wzoru umowy:

„1. Zamawiający może odstąpić od Umowy, jednak przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wyznaczy Wykonawcy dodatkowy termin na wykonanie zamówienia/usunięcie naruszeń, ze skutkiem ex tunc w przypadku: (...)”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

8. **Dotyczy Zał. 5 wzór umowy:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

9. **Dotyczy Zał. 5 wzór umowy:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

10. **Dotyczy Zał. 5 wzór umowy** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

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

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

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

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

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

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie

zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

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

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

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

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

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

11. Dotyczy Zał. 5 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

12. Dotyczy Zał. 5 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli dotyczącej przetwarzania danych osobowych: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Zamawiający jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych. Zaproponowana przez nas klauzula ma na celu umożliwienie przetwarzania danych osobowych zgodnie z Ustawą o ochronie danych osobowych w przypadku dostępu Wykonawcy do danych osobowych pacjentów Zamawiającego przy wykonywaniu napraw aparatury medycznej.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Do paragrafu 8 zostaje dodany ust. 10 o następującej treści: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Zamawiający jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych.”

13. Dotyczy Załącznik nr 5 par 4 ust 1 pkt 8

Prosimy Zamawiającego o dookreślenie ilości osób dedykowanych do szkolenia.

Uzasadnienie:

Wcześniejsza informacja pozwoli Wykonawcy na lepsze przygotowanie procesu szkoleń oraz ich zoptymalizowanie pod kątem potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Dotyczy Załącznik nr 5 par 7 ust 5

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie tego punktu, Wykonawca nie może brać odpowiedzialności za ingerencję w sprzęt, osób trzecich, podczas trwającej gwarancji.

Przypominamy, że szkolenia takie wymagają wiedzy inżynierskiej, technicznej w zakresie aparatury medycznej. Brak takiej wiedzy jak i niekompetencja osób wykonujących takie działania może skutkować ewentualnymi incydentami medycznymi. Dlatego też, obsługą serwisową takich urządzeń zajmują się wykwalifikowani i w razie potrzeby odpowiednio doszkalani pracownicy serwisu Wykonawcy/Producenta- dedykowani do konkretnych grup aparatury medycznej, co zdejmuje z Użytkownika odpowiedzialność za ewentualne błędy powstałe w tym zakresie.

W związku z powyższym, czy Zamawiający zrezygnuje z tych zapisów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do zapisów SIWZ

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Wykonawca dołączył oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej do oferty w przypadku gdy Wykonawca nie przynależy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Oświadczenie należy złożyć zgodnie z SIWZ.

2. **Dotyczy SIWZ rozdz. II pkt.11.6** Z uwagi na to, że w kartach katalogowych, ulotkach, folderach zawarte są najważniejsze parametry sprzętu USG, prosimy o potwierdzenie iż dołączenie do oferty oświadczenia powołanego w Polsce przez producenta systemów ultrasonograficznych wyłącznego, jedyne i autoryzowanego przedstawiciela jakim jesteśmy, potwierdzenia parametrów których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach, a które są wymagane przez Zamawiającego w Załączniku nr 9 do SIWZ spełni oczekiwania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opisu oferowanego przedmiotu zamówienia, np. ulotki informacyjne, aktualny katalog zawierający dokładny opis, potwierdzający spełnienie wymagań określonych w SIWZ w szczególności w załącznikach od nr 1.1 do nr 1.10 do SIWZ – Formularz Szczegółowy Oferty. Zamawiający wymienił ww. dokumenty jako przykładowe, nie jest to katalog zamknięty. W przypadku nie występowania parametru oferowanego urządzenia ww. dokumentach, Wykonawca może złożyć inny dokument potwierdzający spełnienie wymagań określonych w SIWZ np. oświadczenie producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela.

3. **Dotyczy zał. nr 3 – JEDZ** Zamawiający wymaga wypełnienia i dołączenia do oferty formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), zgodnie ze wzorem stanowiącym zał. 3 do SIWZ. Jednocześnie poza wypełnieniem cz.I w/w dokumentu, Zamawiający nie dostosował formularza JEDZ (np. skreślając, bądź usuwając niepotrzebne sekcje) do wymagań SIWZ, a tylko odsyła do ogólnej instrukcji wypełniania JEDZ, w której również jest mowa, iż Wykonawca musi wypełnić JEDZ zgodnie z wymogami Zamawiającego zawartymi w ogłoszeniu, bądź SIWZ. Prosimy zatem o potwierdzenie, że w zakresie nie uregulowanym w ogłoszeniu oraz SIWZ (np. nie określone szczegółowo p. z cz.IV i cz.V JEDZ) JEDZ nie podlega również wypełnieniu.

Odpowiedź: Instrukcja szczegółowo objaśnia w jaki sposób wypełnić JEDZ. Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia i przedłużenia JEDZ zgodnie z art. 25a ustawy Prawo zamówień publicznych oraz pozostałymi przepisami.

Odnosnie części V formularza JEDZ informujemy, że przedmiotowe informacje Wykonawca powinien przedstawić jedynie w przypadku, gdy Zamawiający określił obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu, co dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego. Przedmiotowe postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, w którym Zamawiający nie określa obiektywnych i niedyskryminacyjnych kryteriów lub zasad stosowanych w celu ograniczenia liczby kandydatów, w związku z powyższym, Zamawiający nie wymaga wypełnienia część V formularza JEDZ.

UWAGA; Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzonych niniejszym pismem.

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 Krystyna Kulesza-Huryń