

INiZP.272.10.2022

Człuchów, 23.12.2022r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

nr sprawy: INiZP.272.10.2022

Nazwa zadania: **DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO I WYPOSAŻENIA**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 roku (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść pytań, które wpłynęły w związku z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp, p.n.: „**DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO I WYPOSAŻENIA**” wraz z wyjaśnieniami .

Pytanie nr 1

POZ. 15 - KARDIOMONITOR Z ZESTAWEM AKCESORIÓW, Dot. pkt. 31:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z zakresem pomiaru HR dla pacjent dorosły/pediatryczny 20-300bpm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Czy w zakresie pakietu nr 1 poz. 12 Aparat do znieczulenia, Zamawiający dopuści do postępowania aparat podemonstracyjny, wyprodukowany w 2021 roku, gotowy do pracy, który spełnia wymogi opisu przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu podemonstracyjnego.

Pytanie nr 3

dotyczące zapisów SWZ i umowy, oświadczenie zał. Nr 6 do SWZ oraz opisu przedmiotu zamówienia część 4 (pakiet 4)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 4 (pakiet 4) wyposażenia (np. ramię na monitor, szuflada do wózka, uchwyt na głowicę kamery, wieszak), które nie są wyrobami medycznymi w myśl ustawy z dn. 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia z dokumentów o których mowa w oświadczeniu zał nr 6 do SWZ typ: Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, Dokumenty powiadomienia?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem zapewnienia przez Wykonawcę pełnej kompatybilności zaoferowanych urządzeń.

W załączniku nr 6 do SWZ w pkt. 4 należy wymienić elementy wyposażenia, dla których wymienione dokumenty nie są wymagane.

Pytanie nr 4

dotyczące zapisów SWZ i umowy, oraz opisu przedmiotu zamówienia część 4 (pakiet 4) poz. 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z umowy zapisu paragrafu 3 ust. 2 w przypadku części 4 pakietu nr 4 lub dopisanie zapisu „wymóg nie dotyczy części 4 pakietu nr 4”, zgodnie z poniższym wyjaśnieniem?

Dostarczenie kodów serwisowych lub pozbawienie wszelkich blokad, w tym w szczególności kodów serwisowych lub innych podobnych zabezpieczeń jest możliwe jedynie po uzyskaniu autoryzacji serwisowej przez podmiot zewnętrzny w stosunku do jego wytwórcy.

Oferowany sprzęt to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Wygaśnięcie gwarancji na produkt nie oznacza, że automatycznie zmienia się jego natura określona przepisami prawa i, co za tym idzie, nie zmienia się natura odpowiedzialności produktowej. Kody i blokady serwisowe obecne w urządzeniu (procesor wideo ze zintegrowanym źródłem światła) - w okresie gwarancji jak również po jej upływie - w żadnym stopniu nie ograniczą Zamawiającemu bezproblemowej pracy urządzenia.

Procesor wideo ze zintegrowanym źródłem światła LED jest zaawansowaną konstrukcją techniczną a możliwość ingerencji w funkcje serwisowe podmiotów bez autoryzacji producenta może znacząco zwiększyć ryzyko wystąpienia awarii lub incydentów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie z umowy zapisu § 3ust.2

Pytanie nr 5

dotyczące część 4 (pakiet 4) oraz zapisów umowy paragraf 3 ustęp 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanych terminów odpowiednio z 5 dni na 7 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych lub naprawy poza granicami RP z 10 dni na 12 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie podanych terminów.

Pytanie nr 6

dotyczące część 4 (pakiet 4) oraz zapisów umowy paragraf 3 ustęp 7 pkt. 3

Celem doprecyzowania zapisów umowy paragrafu 3 ustęp 7 pkt. 3 prosimy o potwierdzenie, że bezpłatny serwis i naprawy dotyczą napraw uznanych przez serwis jako naprawy gwarancyjne?

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy, wynikający z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy

Odpowiedź:

Zamawiający będzie kwalifikował wady przedmiotu umowy oraz charakter ich usunięcia (naprawy) zgodnie z przepisami Kodeksu cywilnego i umowy.

Pytanie nr 7

dotyczące część 4 (pakiet 4) oraz zapisów umowy paragraf 3 ustęp 7 pkt. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujący zapis umowy paragraf 3 ustęp 7 pkt. 8

„trzy naprawy gwarancyjne tego samego elementu w okresie gwarancji powodują wymianę tego elementu na nowy”

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy i wymiany , wynikający z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

dotyczące część 4 (pakiet 4) oraz zapisów umowy paragraf 3 ustęp 7 pkt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 pkt 5)

Czy w przypadku gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy, który zapewni ciągłość pracy pracowni, Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych?

W przypadku zgody prosimy o umieszczenie stosownego zapisu w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zrezygnuje z naliczania kar umownych, o których mowa w § 6 ust. 1 pkt 5).

Pytanie nr 10

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 pkt 3), 4), 5), 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanych kar do 100 zł ?

-podane kary 1000,00 zł za każdy dzień są niewspółmiernie wysokie

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wysokości podanych kar.

Pytanie 11

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – szczegółowy opis przedmiotu zamówienia oraz

Załącznika nr 3 – Formularz rzeczowy – Specyfikacja szczegółowa oferowanego sprzętu:

Część 1 – pakiet nr 1, pozycja nr 12 – aparat do znieczulenia:

1. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenku azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał wtyków gazowych tlenu, podtlenku azotu i powietrza typu AGA

2. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał wtyków typu AGA.

3. **Prosimy o odpowiedź jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:**
 - bierny odciąg lub brak instalacji odciągu
 - czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2
 - czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu

Odpowiedź:

Brak instalacji odciągu.

4. **Pkt 94.** Zamawiający wymaga wykazu części zamiennych wraz z podaniem numerów katalogowych w języku polskim. Części zamienne są wyszczególnione w instrukcjach serwisowych, które są zastrzeżone i nie można ich udostępniać osobom trzecim. Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu w pkt 94 na:
“Zamawiający wymaga przedstawienia w języku polskim zestawienia części wraz z numerami katalogowymi, które podlegają wymianie w ramach regularnych czynności przeglądowych.”

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z obowiązkowego wymogu wykazu części zamiennych wraz z podaniem numerów katalogowych w języku polskim. W związku z tym w pkt. 94 Załącznika nr 1 do SWZ – szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (Część 1 – pakiet nr 1, pozycja nr 12 – aparat do znieczulenia) zmienia w kolumnie „Parametr wymagany” z „TAK”, na „NIE”.

Pytanie 12

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – szczegółowy opis przedmiotu zamówienia oraz Załącznika nr 3 – Formularz rzeczowy – Specyfikacja szczegółowa oferowanego sprzętu:

Część 3 – pakiet nr 3, pozycja nr 5 – mammograf:

5. Pkt 76:

- a) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

Odpowiedź:

Zamawiający zapewni wymagane łącze internetowe.

- b) W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

Odpowiedź:

Zamawiający zapewni.

- c) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłacanym przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, zgodzi się.

6. Czy Zamawiający w ramach postępowania oczekuje podłączenia urządzenia do szpitalnych systemów RIS/PACS? Jeżeli tak, poprosimy o podanie dostawców obu systemów oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

Odpowiedź:

Oczekujemy podłączenia, nie posiadamy wolnej licencji. Producent PZCS Syntetik.

Pytanie 13

7. Dotyczy §2 ust. 4, §4 ust. 4 wzoru umowy:

Zamawiający zastrzegł w §2 ust. 4 wzoru umowy, iż: „Zamawiający nabywa własność na przedmiot umowy w dniu podpisania protokołu końcowego. Do tego czasu Wykonawca ponosi ryzyko uszkodzenia, utraty lub zniszczenia urządzenia. ”

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zdania drugiego ww. postanowienia poprzez wskazanie, iż ryzyko uszkodzenia, utraty lub zniszczenia przechodzi na Zamawiającego z momentem potwierdzenia przez Zamawiającego dostawy urządzenia?

Wykonawca nie ma realnej możliwości zabezpieczenia sprzętu po przekazaniu go w posiadanie Zamawiającego. Dostęp do pomieszczeń szpitalnych ma Zamawiający i osoby przez niego upoważnione, stąd w celu zachowania równowagi kontraktowej Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za skutki zdarzeń mających miejsce po dacie dostarczenia sprzętu zgodnie z Umową.

Czy analogicznie od powyższego Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §4 ust. 4 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów § 2 ust. 4 i § 4 ust. 4.

Pytanie 14

8. Dotyczy §3, ust. 1 wzoru umowy:

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania kolejnego do § 3 ust. 1 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie zdania kolejnego o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie kolejnego zdania do § 3 ust. 1.

Pytanie 15

9. Dotyczy §3, ust. 1 wzoru umowy:

Gwarancja jakości dotyczy odpowiedzialności gwaranta za pewnego rodzaju niezgodność towaru z umową, wadliwość towaru. Brzmienie postanowienia w ust. 1 jest nieprecyzyjne i nie uwzględnia sytuacji, w których powstała awaria/usterka spowodowana została np. okolicznościami siły wyższej, normalnego zużycia, ingerencją w sprzęt osób trzecich. Powoduje to niemożność lub istotne utrudnienie wyliczenia kosztu usługi (może prowadzić do zawyżenia kosztu usługi wskutek konieczności objęcia dużego zakresu ryzyka) i ryzyka po stronie Wykonawcy. Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na dodanie

postanowienia precyzującego w/w okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;*
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);*
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;*
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,*
- f. normalnego zużycia wymienionych części”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16

10. Dotyczy §3, ust. 2 wzoru umowy:

Z uwagi na to, że nieograniczone korzystanie z zainstalowanego w przedmiocie umowy oprogramowania serwisowego może być rozumiane jako dostęp do algorytmów, które są objęte obowiązkiem rejestracji urządzenia medycznego (np. FDA, CE) i stanowią własność intelektualną firmy producenta oraz ponieważ Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego ze wszystkimi konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od producenta i o nieznanym dla producenta kompetencjach (bezpieczeństwo pacjenta) prosimy o usunięcie powyższego wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Dotyczy

11. Dotyczy §3, ust. 5 wzoru umowy:

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż w skład urządzeń wchodzi także elementy zużywalne, takie jak lampa RTG oraz detektor, które najprawdopodobniej będą podlegały wymianie w okresie gwarancji z powodu na zużycia wynikającego z normalnego używania, Wykonawca prosi o potwierdzenie, iż gwarancja na elementy zużywalne, w tym w szczególności na lampę RTG oraz detektor (niezależnie od ich wymiany lub wymian w okresie gwarancji) jest nieodnawialna, tj. upływie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie lampy lub detektora przy tak długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na te elementy nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

12. Dotyczy §3, ust. 7, pkt. 8) wzoru umowy:

Urządzenia będące przedmiotem umowy są zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby 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. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. W zapisie § 3 ust. 7 pkt. 8) jest mowa o naprawie/wymianie „elementu”.

Pytanie 19

13. Dotyczy §3, ust. 7, pkt. 9) wzoru umowy:

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego dla urządzenia z Części 3 – pakiet 3, pozycja 5. Przedmiot zamówienia w tym zakresie obejmuje skomplikowany system, którego czas dostawy od producenta wynosi kilka tygodni. Po dostawie sprzętu medycznego i komputerowego przez producenta należy wykonać montaż oraz instalację całego oprogramowania medycznego, kalibrację oraz wykonanie wszystkich testów rozruchowych. Dopiero po tym procesie następuje uruchomienie systemu. Końcowym zaś elementem zajmującym również bardzo dużo czasu jest formalny odbiór pomieszczeń. Biorąc pod uwagę powyższe, zakończenie nawet najbardziej skomplikowanej naprawy będzie możliwe nieporównywalnie wcześniej niż dostarczenie urządzenia zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

14. Dotyczy §4 ust. 1 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ww. postanowienia §4 ust. 1 wzoru umowy poprzez wskazanie, iż tylko wykrycie wad istotnych będzie uprawniało do odmowy odbioru przedmiotu Umowy przez Zamawiającego?

Stosownie do poglądów Sądu Najwyższego nie można uzależniać zapłaty wynagrodzenia od podpisania protokołu bez jakichkolwiek wad/usterek/zastrzeżeń. Przyjęcie odmiennego stanowiska naruszałoby równowagę między Zamawiającym a Wykonawcą, uzależniając odbiór, a tym samym płatność wynagrodzenia od wykluczenia istnienia jakiegokolwiek wady w chwili oddania przedmiotu. W konsekwencji przyjmuje się, że strony nie mogą uzależnić wypłaty wynagrodzenia należnego Wykonawcy od braku jakichkolwiek usterek (por. wyroki SN I CSK 333/16 i V CSKP 10/21).

Odpowiedź:

Zapis § 4 ust. 1 wzoru umowy przewiduje wyznaczenie Wykonawcy odpowiedniego terminu na usunięcie usterek/braków.

Pytanie 21

15. Dotyczy §4 ust. 3 wzoru umowy:

Prosimy o wyjaśnienie, w jaki sposób ma nastąpić ustalenie kolejnego terminu odbioru – przywołany w treści ww. postanowienia §3 nie reguluje tej kwestii?

Odpowiedź:

§ 4 ust. 3 wzoru umowy dotyczy przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy.

Pytanie 22

16. Dotyczy §4 ust. 3 wzoru umowy:

Zamawiający zastrzegł w §2 ust. 4 wzoru umowy, iż: „W przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy Zamawiający ma prawo odstąpienia od umowy w całości, bez wyznaczania dodatkowego terminu.” Dalej, w §6 ust. 5 i 6 wzoru umowy Zamawiający uszczegółowił zasady

odstąpienia w przypadku zwłoki Wykonawcy. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zgodzi się, aby w celu usunięcia wątpliwości na przyszłość co do stosowania ww. postanowień umownych Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ust. 4 z §2 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie § 2 ust. 4 wzoru umowy.

§ 4 ust. 2 wzoru umowy dotyczy momentu nabycia własności przedmiotu umowy.

Pytanie 23

17. Dotyczy § 6 ust. 2 wzoru umowy:

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

18. Dotyczy § 6 ust. 6 wzoru umowy:

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie §6 ust. 6 wzoru umowy o wskazanie, że w przypadkach opisanych tym postanowieniem Zamawiający wyznaczy Wykonawcy dodatkowy termin wynoszący co najmniej 7 dni?

Całkowite anulowanie umowy jest najdalej idącym w skutkach uprawnieniem wierzyciela i powinno być stosowane w ostateczności, stąd w ocenie Wykonawcy sama możliwość podjęcia działań naprawczych przez Wykonawcę może okazać się niewystarczająca, jeśli nie będzie on dysponował odpowiednim czasem na określone działania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na określenie dodatkowego terminu wynoszącego co najmniej 7 dni.

Pytanie 25

19. **Dotyczy § 6, ust. 1, pkt. 2), 3), 4), 5) i 6)** W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 500 zł za każdy dzień zwłoki oraz ok. 10% wartości umowy w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

20. Dotyczy § 6, ust. 1, pkt. 1) wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości niezrealizowanej części umowy?

Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miała charakter rażąco zawyżony.

W związku z tym proponuję zmianę zapisu w następujący sposób:

“1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:

1) za zwłokę w wykonaniu umowy, w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto (od wartości niedostarczonego na czas przedmiotu umowy, w części której dotyczy) określonego w § 7, za każdy dzień zwłoki, liczonego od upływu terminu o którym mowa w §3,

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 6 ust. 1 pkt 1).

Pytanie 27

21. Dotyczy §7 wzoru umowy:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wprowadzenie do wzoru umowy § 7 ust. 6 w brzmieniu:

„Wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na następujący adres poczty e-mail: fakturystarostwo@czluchow.org.pl, z następujących adresów poczty e-mail Wykonawcy:”

Pytanie 28

22. Dotyczy wzoru umowy, postanowienia z zakresu ochrony danych osobowych

W związku z wykonywaniem umowy może dojść do przekazania Wykonawcy i przetwarzania przez niego danych osobowych pacjentów lub personelu Zamawiającego i w takiej sytuacji zgodnie z obowiązującymi przepisami ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych strony są zobowiązane zawrzeć umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych.

W związku z tym, że do dokumentacji postępowania nie dołączono wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie takiej umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę (z dopuszczeniem możliwości negocjacji jej treści)?

Odpowiedź:

Po zawarciu umowy, w razie konieczności, wzór umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych zostanie sporządzony przez administratora danych osobowych – SP ZOZ w Człuchowie.

Pytanie 29

23. Dotyczy wzoru umowy

Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

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

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na uzupełnienie umowy o proponowany zapis w związku z zapisem § 11 ust. 2 umowy.

Pytanie 30

Dotyczy prac instalacyjnych – część 3, pozycja 5 - mammograf:

24. Czy Zamawiający przewiduje wizję lokalną dla Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje wizji lokalnej o czym poinformował w dokumentacji zamówienia - SWZ.

25. Prosimy o informację czy niezbędne będzie poniesienie przez Wykonawcę/ Dostawcę opłat związanych z realizacją dostawy, instalacji urządzenia między innymi dotyczącymi parkowania pojazdów, zużycia energii elektrycznej, itp.? Jeżeli tak. Prosimy o podanie wysokości tych opłat.

Odpowiedź:

Wykonawca nie ponosi żadnych dodatkowych opłat związanych z realizacją dostawy

26. Prosimy o potwierdzenie, że będzie możliwość dojazdu do budynku samochodu z dostawą urządzenia i wygrodzenia placu rozładunku urządzenia około 20x10 m, w którym planuje się montaż mammografu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza możliwość dojazdu.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostawy w godzinach 9:00-15:00 w dzień roboczy z wyłączeniem soboty. Czy będzie wymagał realizacji dostawy w innym czasie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na realizację dostawy w godzinach 9:00-15:00 w dzień roboczy z wyłączeniem soboty.

28. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przygotuje drogę dostawy zgodnie ze wskazaniami dostawcy i wyrazi zgodę na wykorzystanie wind do transportu urządzenia (jeżeli będzie wymagane ich użycie). Prosimy o podanie wymiaru kabiny windy oraz drzwi (jeżeli niezbędne jej użycie).

Odpowiedź:

Użycie windy nie jest niezbędne – mammograf zostanie zainstalowany na poziomie poniżej poziomu zero – możliwy transport bezprogową równią pochyłą.

29. Prosimy o potwierdzenie, że roboty budowlane związane z przygotowaniem pomieszczeń oraz infrastruktury niezbędnej do wykonania instalacji i uruchomienia urządzenia będą wykonane przez Zamawiającego zgodnie z przekazanymi przez wykonawcę wytycznymi instalacyjnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

30. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający we własnym zakresie wykona wymagane osłony dla pomieszczeń mammografów i zagwarantuje skuteczną ochronę dla ludzi przed promieniowaniem RTG.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

31. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wykona we własnym zakresie badania skuteczności osłon.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

32. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wykona we własnym zakresie demontaż istniejącego urządzenia mammografu (jeżeli w pomieszczeniu obecnie takie istnieje).

Odpowiedź:

Nie dotyczy – nowe pomieszczenie.

33. Prosimy o wskazanie lokalizacji pomieszczenia, w którym ma zostać zainstalowany aparat oraz przekazanie rzutu i przekroju tego pomieszczenia. Prosimy o podanie wysokości pomieszczeń: podłoga- strop, podłoga-belka (podciąg)/ inne elementy konstrukcyjne, podłoga- sufit podwieszany.

Odpowiedź:

pomieszczenie poniżej poziomu zerowego; wysokość pomieszczenia podłoga-strop: 2,59 cm

34. Prosimy o udostępnienie archiwalnego projektu osłon stałych, który Państwo posiadacie.

Odpowiedź:

Nie dotyczy – nowe pomieszczenie.

35. Prosimy o przekazanie informacji dotyczących funkcji sąsiadujących pomieszczeń (nad, pod, obok) w stosunku do pomieszczenia mammografu.

Odpowiedź:

Nad: gabinet zabiegowy POZ, obok pracownia RTG, obok z drugiej strony, pomieszczenie sterowni RM, pod – nie dotyczy.

36. Prosimy o określenie liczby badań, które będą realizowane z wykorzystaniem nowego urządzenia.

Odpowiedź:

200-400/miesięcznie

37. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach terminu realizacji Zamawiający wymaga jedynie wstępnego szkolenia podstawowego z obsługi mammografu (bez pacjentów). Szkolenia aplikacyjne zostaną wykonane w późniejszym, uzgodnionym z Zamawiającym terminie (po uzyskaniu przez Zamawiającego zgody na pracę z aparatem).

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

38. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Zamawiający wydłuży czas realizacji w sytuacji, gdy nie będzie w stanie przekazać Wykonawcy pomieszczeń do montażu urządzenia w wymaganym terminie lub infrastruktura wymagana do uruchomienia urządzeń nie będzie umożliwiała zakończenia realizacji umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

39. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zakotwienie urządzeń do podłogi (dotyczy konsoli operatora oraz urządzenia mammografu) zapewniając jednocześnie zgodną z wytycznymi instalacyjnymi konstrukcję/ wytrzymałość.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza i wyraża zgodę.

40. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w ramach zamówienia nie wymaga wykonania żadnych prac budowlanych.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

41. Prosimy o wskazanie lokalizacji pomieszczenia, w którym ma być zainstalowana stacja lekarska. Prosimy o informację, czy w tym pomieszczeniu istnieją gniazda elektryczne, sieciowe LAN oraz biurko?

Odpowiedź:

Obecnie Zamawiający badania do opisu wysyła w systemie teleradiologii i takie postępowanie będzie kontynuowane.

Pytanie 31

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 28

28.	Zestaw do zdjęć powiększonych o współczynniki powiększenia min. 1,5x	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający dopuści mammograf cyfrowy z zestawem do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia 1,8x lub alternatywnie, czy Zamawiający zmodyfikuje treść parametru na: „Zestaw do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia co najmniej 1.5x”?

Pragniemy zauważyć, że według ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 6 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych, warunkiem realizacji świadczenia dla pogłębionej diagnostyki mammograficznej jest możliwość wykonywania zdjęć z powiększeniem co najmniej 1,5x.

Zapis w obecnej postaci, tj. min. 1,5x uniemożliwia nam złożenie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 34

34.	Płytkę kompresyjną o powierzchni docisku 10x24(++/-1) cm z możliwością przesuwania wzdłuż dłuższej krawędzi detektora i dostosowaniem pola kolimacji wzdłuż dłuższej krawędzi detektora przeznaczona do obrazowania małych piersi oraz piersi z implantami.	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający dopuści płytkę kompresyjną o powierzchni docisku 8x24 cm z możliwością przesuwania wzdłuż dłuższej krawędzi detektora i dostosowaniem pola kolimacji wzdłuż dłuższej krawędzi detektora?

Płytką, którą chcemy zaoferować, przeznaczona jest do obrazowania małych piersi oraz piersi z implantami. Inny rozmiar od wymaganego w żaden sposób nie ogranicza możliwości diagnostycznych mammografu, ponieważ efekt końcowy jest taki sam, a różnica tkwi tylko w rozmiarze płytek kompresyjnych i różnicy technologicznej różnych producentów mammografów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 36

36.	Detektor oparty na technologii jodku cezu (CsI), zapewniający gotowość do pracy zaraz po uruchomieniu systemu,	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający dopuści mammograf cyfrowy z detektorem opartym na amorficznym selenie (a-Se)?

W najnowszych rozwiązaniach technologii cyfrowej stosuje się detektory z bezpośrednią konwersją promieniowania X na sygnał elektryczny (bez warstwy scyntylacyjnej). Oferowane przez nas urządzenie oparte jest na takim rozwiązaniu. Dodatkowo technologia HCP (piksel heksagonalny) pozwala na zwiększenie natężenia elektromagnetycznego między pikselami w porównaniu z konwencjonalną strukturą kwadratową, co znacznie zwiększa czułość detektora. Zamawiający promuje technologię, która zapewnia słabsze bądź równoważne parametry obrazowania w stosunku do rozwiązania zastosowanego w naszym mammografie. Technologia ta w żaden sposób nie ustępuje konwersji pośredniej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z punktem 3, w związku z zastosowaniem mammografu do skryningu parametr gotowości pracy aparatu zaraz po uruchomieniu bez konieczności dodatkowej kalibracji ma dla Zamawiającego kluczowe znaczenie.

Pytanie 34

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 43

43.	Grubość stolika detektora od strony klatki piersiowej - ważna w celu poprawy dokładności / ergonomii pozycjonowania pacjentów max 65 [mm]	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający dopuści mammograf, którego grubość stolika detektora od strony pacjentki wynosi 85 mm? Należy podkreślić, że grubość obudowy detektora wynosząca 85 mm w żaden sposób nie utrudnia, nie ogranicza, a co najważniejsze nie uniemożliwia badania nawet tęższych pacjentek. Mammograf, który chcemy zaoferować skutecznie i bez najmniejszych problemów pracuje w kilkudziesięciu miejscach w całej Polsce zarówno w wersji podstawowej, jak i z tomosyntezą oraz z biopsją i nigdy grubość stolika detektora 85 mm nie stanowiła problemu podczas pozycjonowania pacjentek, a nawet dla części techników obsługujących mammograf jest to zaleta.

Należy również podkreślić, że inny parametr decyduje o dokładności i ergonomii pozycjonowania pacjentek, a mianowicie „odległość od krawędzi stolika od strony piersi do czynnej krawędzi detektora”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Grubość stolika detektora ma bezpośredni wpływ na komfort przebiegu badania oraz pozycjonowania pacjentek na wózkach inwalidzkich oraz pacjentek z otyłością brzuszną.

Pytanie 35

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 46

46.	Monitor obsługowy dla technika - LCD min. 21" (1920x1080 piksele)	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający dopuści monitor medyczny LCD o przekątnej 21,3" i rozdzielczości 1200 x 1600? Jest to **monitor medyczny 2MP** zgodny ze standardem **DICOM** o bardzo szerokim kącie widzenia i wysokiej jasności, który jest idealny do dokładnego wyświetlania obrazów w odcieniach szarości. Zaproponowany monitor jest znacznie lepszy, niż przypadkowy monitor LCD o przekątnej min. 21" i rozdzielczości 1920x1080 pikseli. Dodatkowo należy zwrócić uwagę na fakt, że Sanepid podczas kontroli wymaga także testów monitora stacji technika. Przepadkowy monitor, który nie jest medyczny i niezgodny z DICOM nie ma możliwości przejść testów pozytywnie, w przeciwieństwie do monitora medycznego, który chcemy zaoferować.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 67

67.	Interfejs sieciowy z funkcjonalnością: - DICOM Send/Recive, - DICOM Store - DICOM Modality Worklist - DICOM Basic Print, - DICOM Query/Retrieve,	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie stacji obrazowo-opisowej bez funkcji DICOM Modality Worklist?

Funkcję DICOM Modality Worklist stosuje się w komunikacji pomiędzy urządzeniem wytwarzającym dane obrazowe, a systemem RIS, a nie na stacji obrazowo-opisowej. Stacja diagnostyczna zintegrowana jest z systemem PACS, z którego pobiera badania do opisu oraz badania archiwalne.

Wymóg funkcjonalności DICOM Modality Worklist nie ma uzasadnienia merytorycznego, a jedynie ogranicza zasady uczciwej konkurencji, gdyż charakterystyczny jest dla konkretnego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Funkcja DICOM Modality Worklist umożliwia poprawną realizację pobierania badań archiwalnych z wyprzedzeniem na stację opisową, co jest kluczowe w usprawnieniu procesu opisu badania.

Pytanie 37

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF, pkt. 70

70.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK
-----	---------------------------------	-----

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie oprogramowanie w języku angielskim z czytelnymi ikonami graficznymi? Oprogramowanie to, dzięki czytelnym ikonom graficznym, skutecznie użytkowane jest w wielu placówkach w całej Polsce.

Obecny zapis nie pozwala nam na złożenie ważnej oferty w powyższym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany mammograf miał możliwość rozbudowy (bez wymiany detektora oraz na miejscu instalacji mammografu) o tomosyntezę i biopsję?

Wszyscy najwięksi producenci mammografów (GE, Siemens, FUJI, Hologic, Planmed) w swojej ofercie posiadają mammograf z możliwością rozbudowy, czyli wymóg ten w żaden sposób nie ogranicza konkurencyjności, a jedynie zabezpiecza dobrze pojęty interes Zamawiającego, np. w sytuacji, gdy mammograf z tomosyntezą będzie warunkiem koniecznym ubiegania się o kontrakt na wykonywanie badań przesiewowych. Brak możliwości rozbudowy o tomosyntezę wiąże się z wymianą mammografu na nowy, a to jest znacznie droższe rozwiązanie, niż rozbudowa o tą funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

Dotyczy: Załącznik nr 3c do SWZ, Część 3 – Pakiet nr 3, POZ. 5 – MAMMOGRAF

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie mammografu z pakietu nr 3 i utworzenie oddzielnego pakietu dla mammografu cyfrowego.

Z uwagi na to, że w pakiecie są różne typy urządzeń, stanowczo należy podkreślić fakt, że obecne zapisy ograniczają ilość potencjalnych Wykonawców do jednego (najprawdopodobniej pośrednika). Niestety jest to bardzo niekorzystne dla Zamawiającego i z całą pewnością znacząco podnosi koszty zakupu mammografu.

Zgoda na wydzielenie mammografu do osobnego pakietu pozwoli Zamawiającemu na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

DOTYCZY Rozdziału 7 SWZ INFORMACJE O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Dotyczy pkt. 1 ppkt. 4) warunku zdolności technicznej lub zawodowej:

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres jego działalności jest krótszy - w tym okresie - **wykonał należycie co najmniej 1 dostawę odpowiadającą swoim rodzajem i wartością dostawie stanowiącej przedmiot zamówienia, tj. dostawa urządzeń lub sprzętu, medycznego na kwotę minimalną określoną dla każdego zadania osobno oraz załączy dowody określające, czy te dostawy zostały wykonane należycie, tj. potwierdzi należyte wykonanie dostawy urządzeń lub sprzętu medycznego nie tożsamego z wymaganym sprzętem w danym pakiecie/części zamówienia?**
Np. w Części/Pakiecie nr 3 Zamawiający wymaga dostawy następującego sprzętu medycznego:

CZĘŚĆ 3 – PAKIET NR 3:

poz. 1 - APARAT ECHOKARDIOGRAFICZNY

poz. 2 - APARAT USG

poz. 3 - GŁOWICA TRANSREKTALNA

poz. 4 - GŁOWICA LINIOWA

poz. 5 - MAMMOGRAF

czy zatem potwierdzeniem spełniania warunku będzie dostawa dowolnego urządzenia i/lub sprzętu medycznego, np. tylko mammografu wraz z wyposażeniem na określoną kwotę bądź tylko kilku aparatów USG lub też aparatu RTG wraz z wyposażeniem? Wszystkie wyspecyfikowane przez Zamawiającego Części/pakiety zamówienia mogą obejmować sprzęt różnych producentów i Wykonawca może nie dysponować potwierdzeniem dostawy dokładnie takiego rodzaju sprzętu medycznego jako jednorazowej dostawy do jednego Zamawiającego na określoną kwotę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga tożsamyh dostaw, a jedynie odpowiadających swoim rodzajem, czyli dostaw urządzeń lub sprzętu medycznego.

Pytanie 41

DOTYCZY Rozdziału 7 SWZ INFORMACJE O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Dotyczy pkt. 1 ppkt. 4) warunku zdolności technicznej lub zawodowej:

Czy Zamawiający uzna za dowód potwierdzający należyte wykonanie dostawy końcowy protokół odbioru, mimo że treść protokołu nie zawiera literalnie słów: „*potwierdza należyte wykonanie zamówienia*”? Podpisanie przez Zamawiającego końcowego protokołu odbioru bez istotnych uwag jest tożsamy ze stwierdzeniem, że zamówienie zostało wykonane należyście.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby przedstawione przez Wykonawcę dowody potwierdzające spełnienie warunku zdolności technicznej lub zawodowej tj. referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, potwierdzały należyte wykonanie dostaw.

Pytanie 42

DOTYCZY Rozdziału 5 SWZ PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

Dotyczy pkt. 4 – „Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych, w tym (w ramach wyjaśnień) równoważnych środków dowodowych w szczególności: oryginalnych instrukcji, ulotek, katalogów, specyfikacji technicznej producenta i innych dokumentów równoważnych”

Czy w związku z powyższym Zamawiający – w przypadku wystosowania do Wykonawcy wezwania odnośnie równoważnych środków dowodowych - dopuści złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przez producenta podmiotu potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w materiałach informacyjnych?

Uzasadnienie: Z uwagi na bardzo rozbudowany opis funkcjonalny i wiele /parametrów sprzętu medycznego takiego jak mammograf czy aparat usg, które m.in. stanowią przedmiot zamówienia, oczywistym jest, że może wystąpić sytuacja, iż nie wszystkie parametry wyspecyfikowane przez Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie SWZ. W konsekwencji Wykonawca nie będzie w stanie przedstawić potwierdzenia spełniania konkretnego parametru nie z powodu faktycznego jego niespełnienia, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w oryginalnych dokumentach producenta, takich jak: instrukcja, ulotka, katalog, specyfikacja techniczna.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 43

DOTYCZY Formularza Oferty – Załącznik nr 2 do SWZ:

Zamawiający wymaga podania w Formularzu Oferty dla każdej części zamówienia ceny netto, VAT, ceny brutto. Czy Zamawiający może jednoznacznie wyjaśnić w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać podatek VAT, jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT, tj. 8% i 23%, aby wpis był zgodny z obowiązującymi przepisami prawa o podatku VAT i wymaganiami Zamawiającego?

Czy w wierszu: „VAT” wystarczające będzie wpisanie stawek: „8% i 23%” oraz podanie całkowitej kwoty podatku VAT?

Odpowiedź:

Należy podać sumę kwot podatku VAT dla różnych stawek podatku. Stawki podatku VAT oraz kwoty jednostkowe VAT dla każdego urządzenia należy podać w Załączniku nr 4 do SWZ – Formularz cenowy, który należy dołączyć do oferty.

Pytanie 44

DOTYCZY Wzoru umowy – Załącznik nr 11 do SWZ

Dot. § 3 ust. 2 – Prosimy o wykreślenie ww. zapisu

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i zrezygnuje z wymogu przekazania Zamawiającemu po okresie gwarancji „kodów serwisowych”? **Dostarczenie kodów serwisowych urządzenia jest możliwe jedynie po uzyskaniu autoryzacji serwisowej - Czy Zamawiający podda się, na własny koszt, procesowi autoryzacji serwisowej (uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę) zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 Ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta?** Sprzęt zakupiony od Wykonawcy to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Odpowiedzialność producenta wyrobu medycznego wynika obecnie wprost z rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. Akt ten przewiduje odpowiedzialność producenta wyrobu medycznego za zdarzenia niepożądane i incydenty przez cały okres jego użytkowania od momentu wprowadzenia na rynek do jego wycofania z użytkowania. Odpowiedzialność ta jest niezależna od udzielonej przez producenta gwarancji jakości czy rękojmi. Tym samym żadne zobowiązanie umowne, także na podstawie art. 473 kc, nie wyłącza bezwzględnie obowiązujących przepisów. Ponadto należy zauważyć, że w przypadku naruszenia zasad użytkowania wyrobu medycznego i ewentualnego zdarzenia skutkującego szkodą dla pacjenta, Zamawiający ponosiłby w takiej sytuacji nie tylko odpowiedzialność cywilną. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia pacjenci mogą odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, który może być zakwalifikowany również jako incydent medyczny. Wygaśnięcie gwarancji na produkt nie oznacza, że automatycznie zmienia się jego natura określona przepisami prawa i, co jest z tym związane, nie zmienia się natura odpowiedzialności produktowej. **Zasady użytkowania wyrobu medycznego nie przewidują dostępu serwisowego przez inne osoby niż posiadające odpowiednie przeszkolenie i autoryzację tego producenta. W związku z powyższym wnosimy o zmianę postanowienia w taki sposób, że dostawca (Wykonawca) zagwarantuje udostępnienie kodu serwisowego każdorazowo na potrzeby dokonania serwisu czy naprawy, do rąk osoby posiadającej odpowiednie uprawnienia do serwisu lub naprawy danego urządzenia.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie § 3 ust. 2 wzoru umowy.

Pytanie 45

Dot. § 3 ust. 7 ppkt. 9) – Prosimy o wykreślenie ww. zapisu

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z zapisu dot. zapewnienia nieodpłatnie sprzętu zastępczego na czas naprawy uszkodzonego urządzenia. Oferowane urządzenie jest dużym, stacjonarnym aparatem wyprodukowanym na indywidualne zamówienie Zamawiającego, montowanym na stałe w wyznaczonym miejscu i nie ma możliwości dostarczenia urządzenia zastępczego o tych samych parametrach. **Wstawienie aparatu zastępczego wymagałoby zdemontowania aparatu uszkodzonego, instalacji aparatu zastępczego, jego uruchomienia i skalibrowania, wykonania odpowiednich testów oraz dokonania odbiorów, a po wykonaniu naprawy – ponowienia tych czynności. Sekwencja tych czynności zajmuje co najmniej kilka dni, kilkakrotnie dłużej niż najbardziej skomplikowana naprawa aparatu i znacznie zwiększa koszty bieżącego postępowania.** Dostarczenie **elementu zastępczego** mieści się w rutynowej procedurze naprawczej Wykonawców. Ponadto interesy Zamawiającego są wystarczająco zabezpieczone poprzez przewidziane kary umowne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 46

Dot. § 6 ust. 1 – W celu miarkowania kar umownych i zachowania równości stron umowy prosimy o modyfikację zapisów o karach w następujący sposób:

„1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:

- 1) za zwłokę w wykonaniu umowy, w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części umowy** (w części której dotyczy) określonego w § 7, za każdy dzień zwłoki, liczonego od upływu terminu o którym mowa w §3, **jednak nie więcej niż 5% wynagrodzenia brutto**,
- 2) za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy, w wysokości **10% 20%** wynagrodzenia brutto określonego w § 7 (w części której dotyczy),
- 3) za zwłokę w wykonywaniu przeglądów i napraw serwisowych **200 zł 1 000 zł wynagrodzenia brutto** licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- 4) za zwłokę w reakcji serwisu, w wysokości **200 zł 1 000 zł wynagrodzenia brutto** licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- 5) za zwłokę w usunięciu usterki, w wysokości **200 zł 1 000 zł wynagrodzenia brutto** licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- 6) za zwłokę w dostarczeniu urządzenia zastępczego **1 000 zł wynagrodzenia brutto** za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie – **wnosimy o wykreślenie**

oraz o dodanie zapisów o następującej treści:

„2. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Zamawiającego Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej:

- 1) za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego w wysokości 10% wynagrodzenia brutto określonego w § 7 (w części której dotyczy),
- 2) za bezpodstawną odmowę podpisania przez Zamawiającego częściowego i/lub końcowego protokołu odbioru w sytuacji gdy Wykonawca zgłosił wykonanie przedmiotu zamówienia – w wysokości 200 zł za każde zdarzenie,
- 3) za bezpodstawną zwłokę w podpisaniu przez Zamawiającego częściowego i/lub końcowego protokołu odbioru w sytuacji gdy Wykonawca zgłosił wykonanie przedmiotu zamówienia – w wysokości 200 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin 5 dni roboczych.

Uzasadnienie: Wykonawca zwraca uwagę, iż zgodnie z obowiązującymi zasadami prawa i przyjętym orzecznictwem **kara umowna nie może pozostawać w dysproporcji, być nieproporcjonalna w stosunku do wielkości realizowanej części zamówienia. Uznany jest pogląd, że o rażącym wygórowaniu kary umownej świadczy stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie.** Ponadto Wykonawca zwraca uwagę, że w doktrynie i orzecznictwie uznaje się, że w sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, można ją uważać za rażąco wygórowaną. W wyroku Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 28 listopada 2013 roku (I ACa 539/13) podniesiono, że w orzecznictwie Sądu Najwyższego uznaje się za miernik oceny wysokości kary umownej stosunek między wysokością kary umownej a wartością wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wykonawca zwraca także uwagę, iż zapisy projektu umowy winny przewidywać kary umowne w adekwatnej wysokości do odszkodowania, które mogłoby być dochodzone na zasadach ogólnych. **Kara umowna jest instytucją, która ma pełnić przede wszystkim funkcję kompensacyjną. Obowiązujące zasady prawa wskazują na przesłanki przesądzające o rażącym wygórowaniu kary umownej zwłaszcza w okolicznościach, gdy wierzyciel nie poniósł żadnej szkody albo poniósł szkodę nieznaczną wskutek niewykonania umowy. Do sytuacji rażąco wygórowanej kary może dojść już na etapie samych zapisów umownych, jak również poprzez ich zastosowanie w konkretnej sytuacji.** Nie powinno dochodzić już na etapie samych zapisów umownych do sytuacji, w których zastrzeżona kara umowna będzie rażąco wygórowana. Zgodnie z wyrokiem Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 24 kwietnia 2014 r. (I ACa 26/14) oceny, czy kara w danym przypadku jest rażąco wygórowana dokonuje się w kontekście całokształtu okoliczności sprawy, uwzględniając przedmiot umowy, okoliczności, na jakie kara umowna została zastrzeżona, cel tej kary, sposób jej ukształtowania, okoliczności, w jakich doszło do sytuacji uzasadniającej naliczenia kary, wagę i zakres nienależytego wykonania umowy, stopień winy, charakter negatywnych skutków dla drugiej strony. **Przykładem takiej rażącej dysproporcji należy uznać sankcję finansową za niespełnienie świadczenia ubocznego (przykładowo naprawy gwarancyjne, dostarczenie instrukcji, rozpoznawanie reklamacji) równą lub wyższą od sankcji finansowej za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia.**

Nieuwzględnienie powyższych okoliczności przy definiowaniu kar umownych może prowadzić w następstwie zastosowania wadliwych zapisów umowy do bezpodstawnego wzbogacenia się strony żądającej ich zapłaty Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „*kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody*” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47

Dot. §6 ust. 5 pkt. 1

Wnosimy o usunięcie postanowienia. Jest to zbyt szerokie uprawnienie Zamawiającego sprzeczne z przeznaczeniem tego prawa. **Zamawiający zastrzega prawo odstąpienia od umowy nawet w sytuacji opóźnienia w naprawie drobnej wady, która nie uniemożliwia korzystania z urządzenia. W zakresie nie zrealizowania przedmiotu umowy Zamawiający przewidział prawo odstąpienia w §4 ust. 3, zatem uznać należy, że to kwestionowane dotyczy właśnie dostawy części w ramach napraw gwarancyjnych.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48

Dot. FORMULARZ RZECZOWY - SPECYFIKACJA SZCZEGÓŁOWA OFEROWANEGO SPRZĘTU

CZĘŚĆ 1 – PAKIET NR 1 – załącznik nr 3a POZ. 12 - APARAT DO ZNIECZULENIA

Ad. 3

Czy Zamawiający dopuści aparat na podstawie jezdnej z czterema kółkami, każde z indywidualnym hamulcem co znacznie ułatwia manewrowanie stanowiskiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ, wg Zamawiającego opisane rozwiązanie jest bardziej funkcjonalne i ergonomiczne dla użytkownika

Ad. 4

Czy Zamawiający dopuści oświetlenie blatu LED z regulacją skokową? Jest to równoważne rozwiązanie o ile nie korzystniejsze.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie dopuszcza oświetlenia z regulacją skokową. Płynna regulacja natężenia światła pozwala na dostosowanie oświetlenia blatu do potrzeb użytkownika.

Ad. 5

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z 1 szufladą na akcesoria, zamykaną na kluczyk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 9

Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczulania ze zintegrowanym fabrycznie ssakiem inżektorowym, z dwiema wielorazowymi butlami o pojemności łącznej 1400 ml, z możliwością stosowania wkładów jednorazowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 14

Czy Zamawiający dopuści aparat z prezentacją na ekranie wyników ostatniego testu, lub z możliwością zapisu kolejnych testów na pamięci zewnętrznej, co stanowiłoby archiwum testów tak niezbędne Użytkownikowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 19

Czy Zamawiający dopuści aparat z elektronicznym mieszalnikiem, gdzie nie są konieczne osobne przepływomierze dla O₂, N₂O i Powietrza i nie jest konieczny mechaniczny przepływomierz świeżych gazów? Ustawiany jest całkowity przepływ świeżych gazów i stężenie tlenu w mieszaninie podawanej do pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 21

Czy Zamawiający biorąc pod uwagę fakty:

- wentylacja ręczna przy użyciu układów półotwartych jest ekstremalnie rzadko stosowana,
 - aparat, który oferujemy ma zakres regulacji TV od 10 ml w trybie objętościowo kontrolowanym,
 - dostępny jest tryb ręczny wentylacji,
 - dodatkowe wyjście do podłączenia układów półotwartych ma swoją cenę,
- dopuszcza aparat bez dodatkowego wyjścia do podłączenia układów półotwartych bezzastawkowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 22

Czy Zamawiający dopuści wbudowany dodatkowy przepływomierz tlenu do podłączenia maseczki tlenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 23

Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczuleń z możliwością prowadzenia znieczulenia w systemie półzamkniętym, ale bez możliwości prowadzenia znieczulenia w systemie półotwartym, biorąc pod uwagę fakt, że jest możliwa regulacja objętości oddechowej od 10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 28

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z możliwością stosowania zamiennie pochłaniaczy jednorazowych podczas operacji bez rozszczelnienia układu i bez użycia narzędzi oraz wielorazowych, których wymiana jest realizowana bez użycia narzędzi, ale może powodować rozszczelnienie układu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, dla zamawiającego jest to ważna funkcjonalność, która umożliwia wymianę pojemników jednorazowych i wielorazowych bez rozszczelnienia układu podczas wykonywanego zabiegu.

Ad. RESPIRATOR ANESTETYCZNY

Czy Zamawiający będzie wymagać napędu elektrycznego respiratora? Rozwiązanie takie zdecydowanie zmniejsza zużycie tlenu przez aparat (nie potrzebuje tlenu do napędu respiratora i podniesienia miecha), nie powoduje występowania tzw. niechcianego PEEP w trakcie znieczulenia, a także umożliwia pozostawienie aparatu w trybie Stand-by nie powodując przy tym przepływu tlenu przez układ oddechowy (dodatkowe znaczące koszty w roku)

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagać napędu elektrycznego respiratora.

Ad. 30

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z możliwością łatwego przełączania wentylacji ręcznej na mechaniczną i wentylacji mechanicznej na ręczną na zasadzie wybierz tryb wentylacji-potwierdź wybór? Ten sposób przełączenia jest bezpieczniejszy i dokonywany świadomie w porównaniu do leciwego rozwiązania czyli przełączania za pomocą dźwigni. Ponadto rozwiązanie typu dźwignia niesie ryzyko przypadkowej, niezamierzonej zmiany z wentylacji mechanicznej na spontaniczną przez anestezjologa, co może mieć katastrofalne skutki dla pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Wg zamawiającego funkcjonalność opisanego parametru jest bezpieczniejsza.

Ad. 34

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń, renomowanego producenta z regulacją ciśnienia wdechu przy PCV od 7 cmH₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 35

Czy Zamawiający dopuści stanowisko z szeregiem trybów wentylacyjnych, ale bez wentylacji ciśnieniowej z gwarantowaną objętością?

Czy Zamawiający dopuści tryb wentylacji z gwarantowaną objętością typu AutoFlow? Tryb ten jest tożsamy z opisanym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, opisany parametr jest ważny dla Zamawiającego z punktu klinicznego.

Ad. 36

Czy Zamawiający będzie wymagał aparatu z możliwością ustawienia przez anestezjologa, regulowanym płynnie czasem Pauzy powyżej 1 minuty z możliwością przerwania w każdej chwili trwania Pauzy i powrotu do wentylacji? W porównaniu do postawionego wymagania, proponowane przez nas rozwiązanie jest co najmniej o dwa poziomy wyżej w hierarchii zaawansowania technicznego

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, opisany parametr jest ważny dla Zamawiającego z punktu klinicznego.

Ad. 38

Czy Zamawiający dopuści aparat bez opisanej funkcjonalności, charakterystycznej z opisu wyłącznie dla firmy GE? Trudno ocenić skuteczność tego typu funkcjonalności, ponieważ jak dotąd popularność prowadzenia automatycznej rekrutacji na Sali Operacyjnej jest niezadawalająco niska. Wobec dostępności innych metod rekrutacji lub dokonania oceny skuteczności wentylacji wskaźnik ekonomiczny jest bardzo istotnym czynnikiem wpływającym na decyzję użytkownika. Mając na uwadze powyższe fakty prosimy o dopuszczenie aparatu bez opisanej w pkt 38 SIWZ funkcjonalności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, Wg Zamawiającego jest to bardzo ważne narzędzie z punktu widzenia wentylacji protekcyjnej w trakcie znieczulenia, stosowane przez wielu producentów

Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcjonalności posiadający natomiast możliwość sprzężenia P_{insp} i PEEP, co pozwala na jednoczesne zwiększenie lub zmniejszenie obu ciśnień i wynikową obserwację uzyskiwanych objętości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 43

Czy Zamawiający dopuści ustawienia parametrów wentylacji wykonywane przez ekran dotykowy przyciski ekranowe i pokrętko, bez funkcji zastępującej sterowanie ekranem dotykowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 44

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat do znieczulania z możliwością pełnego skonfigurowania przez użytkownika 3 stron?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 45

Czy Zamawiający dopuści ekran główny zintegrowany z respiratorem? Takie rozwiązanie jest bardziej ergonomiczne, gdyż żadne dodatkowe elementy nie wystają poza obrys stanowiska?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, wg zamawiającego ekran niewbudowany w korpus aparatu jest bardziej ergonomiczny i wszystkie nowoczesne aparaty do znieczulenia posiadają takie właśnie rozwiązanie

Ad. 49

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń bez alarmu niskiej i wysokiej objętości oddechu TV, ani bez czasowego zawieszenia alarmu TV, ale z niskim i wysokim alarmem MV z możliwością jego zawieszenia? Oba alarmy są alarmami tożsamymi a ich dublowanie, nie dość że wzmocni siłę dźwięku na sali to dodatkowo może powodować konsternację personelu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, wg zamawiającego alarm pojedynczego oddechu jest bardzo istotnym parametrem z punktu widzenia klinicznego.

Ad.51

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez alarmu małej częstości oddechów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, wg zamawiającego alarm małej częstości oddechów jest bardzo istotny parametrem z punktu widzenia klinicznego.

Ad. 61

Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością zapisu pętli referencyjnej i prezentacji na ekranie pięciu kolejnych pętli oddechowych?

Trudno sobie wyobrazić jak operator po zapisie 5 pętli stale je przegląda.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 66 i 97

Czy Zamawiający dopuści linie próbkujące o dł. min. 2,5 m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 99

Czy Zamawiający przyzna dodatkowe punkty za fabrycznie montowane 4 gniazda elektryczne 230V, każde zabezpieczone indywidualnymi podwójnymi standardowymi bezpiecznikami oraz centralnym bezpiecznikiem automatycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 100

Czy Zamawiający przyzna dodatkowe punkty za bardziej ergonomiczne rozwiązanie gdzie ekran główny jest wbudowany w korpus aparatu, więc żadne dodatkowe elementy nie wystają ponad obrys stanowiska?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ, opisany parametr nie uniemożliwia złożenia oferty.

Ad. 102

Obecne wymaganie Zamawiającego preferuje rozwiązanie z wyjmowanymi modułami typu „kostka”, jednak na rynku są stosowane różne rozwiązania z gotową „bryłą” umożliwiającą umiejscowienie odpowiednich kabli, będącymi również modułami. Takie rozwiązanie jest zdecydowanie lepsze w utrzymaniu czystości (dezynfekcji) oraz trwalsze w użytkowaniu niż obecnie punktowane przez Zamawiającego, dlatego wnosimy o rezygnację z punktu 102.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że nie jest to parametr wymagany, zgodnie z opisem, a jedynie preferowany, czyli za spełnienie warunku oferta Wykonawcy otrzyma 10 pkt.

Ad. 104

Klasa odporności w przypadku urządzenia pracującego na bloku operacyjnym powinna skupiać się na ochronie przez zachlapaniem. Blok operacyjny podlega wytycznym dotyczącym jakości powietrza, nawiewów i filtrów, dlatego prawdopodobieństwo wnikięcia ciał stałych jest praktycznie zerowe. Biorąc pod uwagę ważność tego parametru dla Zamawiającego i wprowadzoną punktację, należałoby skupić się na faktycznym zagrożeniu, czyli ochronie przed zachlapaniem, dlatego prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w poz. 104 o ochronności co najmniej na poziomie IPX2.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, jest to parametr punktowany, który nie uniemożliwia złożenia oferty

Ad. 106

Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie informacji o alarmie występującym na innym monitorze i możliwość ręcznego otwarcia okna z podglądem informacji, zdalnego wyciszenia alarmu i zdalnego uruchomienia wydruku z tego monitora?

Automatyczne otwarcie okna może niepotrzebnie zaburzyć pracę stanowiska. Lepszym rozwiązaniem będzie czytelna informacja na podstawie której użytkownik sam zdecyduje czy otworzyć okno czy nie, dlatego prosimy Zamawiającego o podtrzymanie punktacji i przyznanie 10 punktów za ręczne otwarcie zdalnego monitora.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że nie jest to parametr wymagany, zgodnie z opisem, a jedynie preferowany, czyli za spełnienie warunku oferta Wykonawcy otrzyma 10 pkt.

Pytanie 49

Ad. 68

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta wyświetlający jednocześnie 10 krzywych dynamicznych, z możliwością rozbudowy do wyświetlania 12 krzywych dynamicznych w razie potrzeby w przyszłości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 72

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta z możliwością zapamiętania do 96 godzin trendów wysokiej rozdzielczości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ, opisany parametr jest ważny dla Zamawiającego z punktu klinicznego i analitycznego

Ad. 74

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta wyposażony w tryb nocny uruchamiany wyłącznie automatycznie? Ustawiony tryb zapewnia obniżenie jasności ekranu oraz poziomu głośności alarmów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 75

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta z możliwością korzystania ze wstępnie ustawionych 6 gotowych konfiguracji zawierających zróżnicowane parametry i widoki ekranów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 78

Czy Zamawiający dopuści system monitorowania z analizą arytmii z 2 odprowadzeń EKG jednocześnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, opisany parametr jest ważny dla Zamawiającego z punktu klinicznego oraz bezpieczeństwa pacjenta

Ad. 80

Czy Zamawiający potwierdza konieczność zaoferowania 20 szt. mankietów dla otyłych pacjentów, czy z racji nie generowania niepotrzebnych kosztów będzie wymagał jednej sztuki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający podtrzymuje konieczność zaoferowania 20 szt mankietów dla otyłych pacjentów

Ad. 81

Czy Zamawiający dopuści pomiary NIBP wykorzystujące jednotubowy system wężyków i mankietów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Ad. 84

Czy Zamawiający zrezygnuje z konieczności oferowania czujnika mocowanego na stopie, z możliwością doposażenia monitora w taki czujnik, w razie rzeczywistej potrzeby?

Czy Zamawiający dopuści inny niż 2 przegubowy sposób mocowania monitora do aparatu, zatwierdzony przez producenta aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, opisany parametr jest ważny dla Zamawiającego z punktu klinicznego.

Ad. 93

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta bez opisanego dostępu do dokumentacji, lecz z możliwością rozszerzenia w razie rzeczywistej potrzeby o uruchomienie okien przeglądarki i w niej wyszukania informacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z SWZ, wg Zamawiającego funkcjonalność niezbędna ze względów użytkowych

Pytanie 50

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie dokonania wizji lokalnej pomieszczeń, w których zostanie zainstalowany mammograf. Podkreślamy, iż jest to niezbędne do przygotowania rzetelnej i kompletnej oferty. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dokonanie wizji lokalnej w dniu 09.12.2022?

Odpowiedź:

Zamawiający określił w dokumentacji zamówienia - SWZ, że nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej.

Pytanie 51

POZ. 1 - KOZETKA LEKARSKA

Pkt.8

Czy Zamawiający dopuści regulację wysokości w zakresie min. 55 do 70 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pkt. 11.

Czy Zamawiający dopuści kozetkę z obciążeniem min. 150 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści kozetkę z długością zagłówka min. 63 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 52

POZ. 7 - KRZESŁO MEDYCZNE LEKARSKIE

Pkt. 8 i pkt. 9

W związku z rozbieżności wysokości oparcia krzesła, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie krzesła z oparciem o wysokości min. 66 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający poprawił rozbieżne parametry - oczekuje zaoferowania krzesła z oparciem o wysokości co najmniej 60 cm. W pkt. 9 dopuszcza wymiary +/- 2 cm.

Pytanie 53

POZ. 14 - MYJNIA ENDOSKOPOWA

Pkt. 41

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił przypadkiem omyłki pisarskiej wpisując odwrotnie wymiary dotyczące wysokości i głębokości (wysokość maks. 1270 mm, głębokość maks. 770 mm.)?

Odpowiedź:

Zamawiający określa wymiary myjni endoskopowej:

-szerokość (od frontu) maks. 950 mm

- wysokość maks. 900 mm

- maksymalna głębokość: 1220 mm po otwarciu (ładowana od frontu), 800 mm (ładowana od góry)

Pytanie 54

CZĘŚĆ 5 (pakiet 5) poz. 13 – lampy bakteriobójcze

1. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 technologię dezaktywującą wszystkie patogeny w obecności pacjenta i personelu w sposób ciągły?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

2. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 urządzenie w najnowszej technologii niskoenergetycznej plazmy, która to technologia jest zdecydowanie skuteczniejsza (niszczy wirusy i patogeny w czasie 0,002s), a jednocześnie charakteryzuje się mniejszym poborem mocy tj. 20W?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania urządzenia wyposażonego w wymienny element lub elementy emitujące promieniowanie UV-C o mocy min. 60 W

3. W przypadku lampy z generatorem niskoenergetycznym plazmy, licznik czasu pracy jest zbędny, gdyż lampa/generator plazmy pracuje 10 lat nie tracąc swoich właściwości jego wymiana jest zbędna w czasie jego pracy. Czy wobec tego Zamawiający dopuści urządzenie bez licznika czasu pracy w poz.13?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje urządzenia wyposażonego w licznik czasu pracy w celu ewidencji czasu pracy.

4. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 obudowę urządzenia pokrytą farbą proszkową bakteriobójczą i wirusobójczą?

Odpowiedź:

Zamawiający określił możliwość zaoferowania urządzenia w obudowie ze stali nierdzewnej lub stali lakierowanej proszkowo

5. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 urządzenie z promiennikiem (generatorem plazmy), którego trwałość wynosi 10 lat nieprzerwanej pracy? Technologia plazmowo-przepływowa jest sprawdzona i wielokrotnie zbadana, a jej skuteczność jest zdecydowanie lepsza niż promieniowanie UV-C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 urządzenie o wymiarach 36.5 cm(wysokość) +/- 5% x 36.5 cm(szerokość) +/- 5% x 11.5 cm(głębokość) +/- 5% ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ

7. Czy Zamawiający będzie wymagał lampę bakteriobójczą produkcji europejskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie, jednak zwraca uwagę na zapisy § 2 ust. 3 wzoru umowy.

8. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 lampę przepływową – rok produkcji 2021?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

9. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 lampę bakteriobójczą o wadze (masie) 4,5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

10. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 urządzenie energooszczędne – pobór mocy 20W?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ

11. Czy Zamawiający dopuści w poz.13 urządzenie o poniższej wydajności wentylatora:

PRZEPŁYW POWIETRZA Z WENTYLATORA

Szybkość I: 220 m³/h

Szybkość II: 260 m³/h ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.13 z pakietu nr 5 i utworzenie nowego, odrębnego pakietu 5a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA 55 – 90 DOTYCZĄ PAKIETU NR 2

Pytanie 55

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do oddzielnego pakietu z pakietu 2: aparatów EKG z pozycji 1, systemu do zapisów oceny holtera, rejestratorów, komputera do holtera/próby wysiłkowej, programu do holtera ciśnienia/rejestratora, systemu do testów wysiłkowych, bieżni, ergometru. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 56

Prosimy Zamawiającego o możliwość składania ofert na poszczególne pozycje w pakiecie 2. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 57

(dotyczy aparatu ekg – pkt 8 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG z interfejsem 3xUSB, LAN.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58

(dotyczy aparatu ekg – pkt 27 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG z filtrem izolacji (Hz): 0,125(1,5s); 0,25(0,6s); 0,5(0,3s); 1,5(0,1s)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 59

(dotyczy aparatu ekg – pkt 34 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG z trybem LONG (do wykrywania arytmii), długi zapis 1 odprowadzenie (minuty) - 10

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 60

(dotyczy aparatu ekg – pkt 43 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG bez możliwości rozbudowy o zestaw do prowadzenia prób wysiłkowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 61

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 3 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie do wymogu oprogramowania pracującego na wspólnej bazie pacjentów stanowiącej jeden z modułów platformy kardiologicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 62

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 4 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie współpracy z rejestratorami 12- i 3-kanałowymi

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 63

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 5 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oprogramowania bez analizy PQ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 64

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 9 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wyświetlania sygnału EKG na bieżąco na monitorze komputera podczas przygotowywania pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 65

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 14 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu możliwości zmiany ilości, rozmiaru i położenia wyświetlanych okien w programie. Nie jest to funkcja istotna pod względem diagnostycznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 66

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 19 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu analizy czasowej statystyk aktywności pacjenta w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 67

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 21 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oprogramowania bez analizy PQ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 68

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 25 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opisanego w punkcie 25 OPZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 69

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 27 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu czasu trwania zdarzeń PCM oraz alarmów w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 70

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 34 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oprogramowania z analizą czasową ST w podziale na dni/godziny/łącznie, ale bez podziału sen/czuwanie pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 71

(dotyczy systemu zapisów holtera – pkt 41 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oprogramowania z analizą czasową QT/QTc w podziale na dni/godziny/łącznie, ale bez podziału sen/czuwanie pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 72

(dotyczy rejestratora – pkt 6 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rejestratora bez możliwość uruchomienia badania z wpisaniem danych pacjenta i parametrów badania bezpośrednio w rejestratorze bez udziału komputera.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 73

(dotyczy rejestratora – pkt 13 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rejestratora bez zapisu głosowego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74

(dotyczy programu do holtera ciśnienia + rejestratora – pkt 3 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie do wymogu oprogramowania pracującego na wspólnej bazie pacjentów stanowiącej jeden z modułów platformy kardiologicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 75

(dotyczy programu do holtera ciśnienia + rejestratora – pkt 6 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez możliwości programowania czasu wykonania poszczególnych pomiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 76

(dotyczy programu do holtera ciśnienia + rejestratora – pkt 13 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez możliwości ustawienia automatycznego generowania raportów w formacie PDF po zamknięciu badania do dowolnej lokalizacji na dysku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 77

(dotyczy programu do holtera ciśnienia + rejestratora – pkt 16 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu z możliwością zaprogramowania 250 pomiarów w trakcie jednego badania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 78

(dotyczy programu do holtera ciśnienia + rejestratora – pkt 29 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rejestratora o wadze 233 g (z bateriami).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 79

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 3 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie do wymogu oprogramowania pracującego na wspólnej bazie pacjentów stanowiącej jeden z modułów platformy kardiologicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 80

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 4 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wspólnej bazy pacjentów dla systemu próby wysiłkowej, holtera EKG, holtera ABPM, spirometrii, erogspirometrii i spoczynkowego EKG.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 12 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez możliwości zmiany układu okien i interfejsu użytkownika. Nie jest to funkcja wpływająca na możliwości diagnostyczne programu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 19 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez modułu pomiaru QT do analizy tzw. "syndromu długiego QT" i ryzyka nagłej śmierci.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg

Pytanie 83

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 20 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez modułu Analizy ryzyka choroby wieńcowej i śmierci pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg

Pytanie 84

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 23 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez możliwości wykrywania nieprawidłowego procesu odpoczywania po próbie przy wykorzystaniu indeksu ST/HR.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 85

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 24 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wykresu map ST w postaci poziomego i pionowego rzutu serca.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 86

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 42 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opisanego w punkcie 42 OPZ dla systemu do testów wysiłkowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 87

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 43 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie modułu pacjenta bezprzewodowego o wymiarach 140x95x50 mm i wadze 350 g, bez ekranu (możliwość podglądu wszystkich odprowadzeń na monitorze komputera oraz bez możliwości podłączenia EKG z modułem długiego QT.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 88

(dotyczy systemu do testów wysiłkowych – pkt 44 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bez możliwości integracji systemami informatycznymi szpitali i przychodni.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 89

(dotyczy bieżni – pkt 12 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bieżni bez platformy do biegania z systemem amortyzacji drgań i wstrząsów, system samosmarujący.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Pytanie 90

(dotyczy bieżni – pkt 14 OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bieżni z możliwością awaryjnego zatrzymania poprzez przycisk STOP oraz tzw. zrywkę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje opisany wymóg.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są wiążące przy składaniu ofert.

.....
Kierownik Zamawiającego