



INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa aparatury medycznej różnej”

Pytanie nr 1 – dotyczy zadania nr 7, pkt 17

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie jako "dwa kanały" przepływu cewkowego znajdujące się w opisie wymagań dotyczących możliwości pomiarowych w pozycji 17 "Kanały pozostałe min.: przepływ cewkowy (2 kanały), objętość mikcyjna, objętość wpompowana, EMG".

Odpowiedź:

Zamawiający pod w/w pojęciem rozumie możliwość pomiaru / kalkulacji dwóch kanałów podczas testów uroflowmetrycznych: przepływu cewkowego oraz objętości mikcyjnej.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w załączniku nr 1.1 – 1.9 w Zadaniu nr 7 (Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych) w następujący sposób:

Jest:

17. Kanały pozostałe min.: przepływ cewkowy (2 kanały), objętość mikcyjna, objętość wpompowana, EMG

Winno być:

17. Kanały pozostałe min.: przepływ cewkowy, objętość mikcyjna, objętość wpompowana, EMG

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany załącznik nr 1.1 -1.9 do SWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 7, pkt 16

Uprzejmie prosimy o dokonanie sprostowania w opisie parametrów technicznych i funkcjonalnych w dziale możliwości pomiarowe punkt 16.

Zamawiający wymaga możliwości pomiaru "Kanałów ciśnienia wodnego min.: Pves, Pabd, Pdet".

W podstawowej diagnostyce urodynamicznej mierzone są wyłącznie kanały Pves i Pabd. Kanał Pdet nie jest kanałem pomiarowym. Jest to składowa aktywnego ciśnienia w pęcherzu obliczana jako różnica ciśnień wewnątrzpęcherzowego "Pves" i brzuszno-mierzonych w odbycie "Pabd" ($Pdet = Pves - Pabd$).

W przypadku rozszerzonej diagnostyki o profilometrię cewkową dodatkowo mierzone jest ciśnienie w kanale Pura i wyliczane ciśnienie zamknięcia cewki Pclo będące różnicą pomiędzy ciśnieniem cewkowym Pura i pęcherzowym Pves ($Pclo = Pura - Pves$).

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w załączniku nr 1.1 – 1.9 w Zadaniu nr 7 (Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych) w następujący sposób:

Jest:

16. Kanaly ciśnienia wodnego min.: Pves, Pabd, Pdet

Winno być:

16. Kanaly ciśnienia wodnego min.: Pves, Pabd. Kanał obliczany: Pdet

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany załącznik nr 1.1 -1.9 do SWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy zadania 7 pkt 31

W pozycji 31 wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych Zamawiający wymaga aby Program serwisowy do diagnostyki i kalibracji modułów pomiarowych, dostępny był dla użytkownika bez konieczności używania kodów.

Zapis ten jest sprzeczny z wymogami dyrektywy MDR. Dostęp do niewrażliwych modułów oprogramowania w szczególności do modułu serwisowego odpowiedzialnego m.inn. za kalibrację kanałów pomiarowych może mieć wyłącznie osoba przeszkolona w wykonywaniu tych czynności.

Czy Zamawiający dopuści ofertę w której dostęp (login i hasło) do modułu serwisowego zostanie udostępnione upoważnionemu przez Zamawiającego użytkownikowi po przeszkoleniu tej osoby przy dostawie urządzenia

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 4 – dotyczy zadania 5 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta o wymiarach 28 cm x 22 cm x 22 cm (wys. x szer. x głęb.)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 5 – dotyczy zadania 5 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta z przewodem grzewczym zaczepianym na odpowiednią blokadę, bez możliwości przypadkowego odłączenia (odłączenie przewodu tylko przez celowe działanie)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 6 – dotyczy zadania 5 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta z przepływem 1380 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 7 – dotyczy zadania 5 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta z filtrem HEPA o wysokiej wydajności: 0,2 µm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 8 – dotyczy zadania 5 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta o poziomie głośności <55dB?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 9 – dotyczy zadania 5 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta o średnim poborze mocy 750W?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 10 – dotyczy zadania 5 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta bez kocy specjalnych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 11 – dotyczy zadania 5 pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści koc o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 12 – dotyczy zadania 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy z 60 dni do 90 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 13 – dotyczy SWZ, rozdział V; pkt 7 ppkt 5) „wymiana sprzętu na nowy” / oraz wzór umowy par. 7 ust. 2 pkt 5

Z uwagi na specyfikę sprzętu jest prawdopodobne, że dojdzie do 3 jakichkolwiek awarii powodujących wyłączenie aparatu z eksploatacji, przy czym nie będą one istotne dla funkcjonowania sprzętu oraz dla Użytkownika.

Proponujemy doprecyzowanie zapisu poprzez następującą modyfikację:

5) wymiany sprzętu medycznego na nowy w przypadku 3 awarii powodujących jego wyłączenie z eksploatacji na dłużej niż 3 dni robocze w okresie jednego roku trwania gwarancji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 14 - dotyczy SWZ, rozdział V, pkt 7 ppkt 6) „raporty serwisowe” oraz wzór umowy par. 7 ust. 2 pkt 6

Czy Zamawiający zaakceptuje sporządzanie raportów serwisowych w formie elektronicznej spełniającej kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym, z wykluczeniem formy pisemnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sporządzanie raportów serwisowych w formie elektronicznej spełniającej kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym.

Pytanie nr 15 - dotyczy SWZ, rozdział XII , pkt 4 ppkt 5) (przedmiotowe środki dowodowe, składane razem z ofertą)

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnienie opisanego wymagania/parametru w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta

Pytanie nr 16 - dotyczy załącznik nr 1.1 do SWZ dla Zadania nr 1: Aparat EKG + opcja WIFI do aparatu EKG – 4 szt

Czy Zamawiający potwierdza, że w wierszu „rok produkcji – 2022” ma na myśli (zgodnie z zapisami SWZ) sprzęt: fabrycznie nowy, wyprodukowany po 1 stycznia 2022r.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia fabrycznie nowego, wyprodukowanego po 1 stycznia 2022 r.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w załącznikach nr 1.1 – 1.9 (Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów) w następujący sposób:

Jest: Rok produkcji – 2022

Winno być: po 1 stycznia 2022 r.

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany załącznik nr 1.1 -1.9 do SWZ.

Pytanie nr 17 - dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 45 dni od daty otrzymania faktury?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 18 - dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do: 0,2% wartości urządzenia, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w par. 2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 19 – dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 20 – dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt 3 i 4

W przypadku zgody na powyższe pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w pkt 3 i 5 do: 0,1% wartości umownej brutto określonej w par. 5 ust. 1 za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21 – dotyczy zadania 3

Czy Zamawiający dopuści Pulsoksymetr RAD-G w technologii Masimo SET uznanej na świecie jako ZŁOTY STANDARD o parametrach lepszych lub równoważnych do zamieszczonych w SIWZ:

p. 4 - Z funkcją amplitudy tętna wyrażonej poprzez krzywą pletyzmograficzną oraz wskaźnik IQ;

p. 6 – zakresem pulsu 25-240 uderzeń/min

p.14 – ochroną IP22 zgodnie z wymogami norm;

p. 15 - bez zapamiętywania co najmniej 4000 zestawów danych od no najmniej 90 pacjentów

p. 16 – bez zapamiętywania trendów

p. 17 – bez możliwości przesyłania danych;

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Ponadto:

- Wzmocniona obudowa chroniąca przed uszkodzeniem
- pulsoksymetr wyposażony w opatentowaną technologię, która:
 - jako jedyna zbiera sygnał już przy 0,02% PI, czyli ponad 10x słabszym niż większość technologii (obrzęk palców, zimne kończyny, krytyczne parametry!!!)
 - jako jedyna nie zaniża sztucznie saturacji podczas ruchu, transportu i u pobudzonego pacjenta (wywołany sztucznie ruchem pacjenta puls żylny fałszuje wysycenie tętnicze)
 - jako jedyna nawet podczas ruchu ma najkrótszy czas uśredniania pomiaru – nawet 2-4s (szybka aktualizacja stanu pacjenta vs konkurencja nawet 40s).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22 – dotyczy zadania 3

Czy Zamawiający oczekuje pulsoksymetru w technologii eliminującej podczas ruchu min 95% fałszywych alarmów i wykazującej min. 97% prawdziwych alarmów?

W razie wątpliwości potwierdzone niezależnymi badaniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23 – dotyczy zadania 3

Czy pulsoksymetr ma mierzyć czujnikiem saturacji również:

- nawodnienie pacjenta

- i liczenie oddechów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 24 – dotyczy zadania 6

Prosimy o możliwość zaoferowania wózków wyprodukowanych w 2023 roku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 25 – dotyczy zadania 6, pkt 1

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wymiary zewnętrzne: szerokość 720 mm, głębokość 610 mm, wysokość 1080 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 26 – dotyczy zadania 6, pkt 2

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego max nośność szuflady 10 kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 27 – dotyczy zadania 6, pkt 3

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego górny blat roboczy wykonany z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 28 – dotyczy zadania 6, pkt 4

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego całkowitą ładowność 150 kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 29 – dotyczy zadania 6, pkt 8

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego fronty szuflad wykonane z estetycznego tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 30 – dotyczy zadania 6, pkt 10

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wysokość szuflad (od dołu): 22,5 cm, 15 cm, 15 cm, 7,5 cm, 7,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 31 – dotyczy zadania 6, pkt 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w metalową nadstawkę anestezyjologiczną z tworzywowymi pojemnikami na lekarstwa?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 32 – dotyczy zadania 6, pkt 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w uchwyt z pojemnikiem na zużyte igły z paskiem zabezpieczającym pojemnik (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 33 – dotyczy załącznik nr 1.6 do SWZ – zadanie nr 6 Wózek anestezyjologiczny 2 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści wózek anestezyjologiczny z szufladami wykonanymi z blachy stalowej, lakierowanej proszkowo gięte w całości w celu uzyskania gładkiej powierzchni (nie spawane) w celu łatwego czyszczenia, dezynfekcji, gwarantujące łatwość utrzymania niezbędnego standardu higienicznego dla przechowywanych artykułów?

2. Czy Zamawiający dopuści wózek anestezyjologiczny z frontami o wysokości (patrząc od góry) 2x97mm, 1x156mm, 2x175mm?

3. Czy Zamawiający dopuści wózek anestezyjologiczny wyposażony stalowy, lakierowany proszkowo stelaż na którym znajduje się nadstawka z tworzywa sztucznego z uchylnymi pojemnikami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 34 - dotyczy SWZ termin wykonania zamówienia

Zwracamy się prośbą do Zamawiającego o ujednoczenie zapisów SWZ, ponieważ termin wykonania zamówienia został określone w dniach od podpisania umowy, natomiast w kryteriach oceny ofert „Oferowany termin dostawy nie może być krótszy niż 30 dni i dłuższy niż 60 dni od daty otrzymania od Zamawiającego zamówienia przekazane faksem lub drogą elektroniczną”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis Rozdziału VII – TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA – nadając mu brzmienie:

„Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia został w całości wykonany w terminie nie krótszym niż 30 dni i nie dłuższym niż 60 dni od daty podpisania umowy”

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany SWZ.

Pytanie nr 35 – dotyczy projektu umowy §3 ust.1)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu instalacji i uruchomienia, w zakresie zadania nr 6.

Przedmiot zamówienia dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga instalacji i uruchomienia w siedzibie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu instalacji i uruchomienia, w zakresie zadania nr 6.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w Projekcie umowy § 3 – nadając mu brzmienie:

§ 3

ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY

Wykonawca zobowiązuje się do:

- 1) dostarczenia przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego,
- 2) *) instalacji i uruchomienia w miejscu wskazanym przez Zamawiającego,
- 3) wykonania przedmiotu umowy zgodnie z ofertą będącą załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy, oraz z obowiązującymi przepisami,
- 4) *) udzielenia instruktażu w zakresie obsługi sprzętu medycznego w jednym, dwóch terminach, w zależności od potrzeb Zamawiającego, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu instruktażu i ilości osób z Zamawiającym. Wzór protokołu z przeprowadzonego instruktażu zawarty jest w Załączniku nr 2 do umowy.
- 5) dostarczenia w wersji papierowej i elektronicznej, następujących dokumentów:
 - a) instrukcji obsługi sprzętu medycznego w języku polskim
 - b) pisemnej informacji na temat wymaganej lub zalecanej przez producenta okresowej obsługi technicznej sprzętu medycznego tj. zakres czynności wraz z częstotliwością ich wykonania,
 - c) zestawienia elementów wskazanych przez producenta do okresowej wymiany,
 - d) zestawienia elementów zużywalnych,
 - e) zestawienia materiałów eksploatacyjnych,
 - f) pisemnej informacji czy producent uzależnia utrzymanie gwarancji od stosowania przez użytkownika oryginalnych materiałów eksploatacyjnych oraz wykonania zalecanych przeglądów technicznych.

*) nie dotyczy Zadania nr 6

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy

Pytanie nr 36 – dotyczy projektu umowy §3 ust.3)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących instruktażu. Produkt określony w zadaniu 6 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi a oferowane wózki są bardzo proste w obsłudze, wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z dostarczoną wraz ze sprzętem instrukcją obsługi. Pozostawienie powyższego wymogu w mocy spowoduje niepotrzebne zawyżenie ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu udzielenia instruktażu w zakresie obsługi sprzętu medycznego, w zakresie zadania nr 6.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w Projekcie umowy § 3 – nadając mu brzmienie:

§ 3

ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY

Wykonawca zobowiązuje się do:

- 6) dostarczenia przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego,
- 7) *) instalacji i uruchomienia w miejscu wskazanym przez Zamawiającego,
- 8) wykonania przedmiotu umowy zgodnie z ofertą będącą załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy, oraz z obowiązującymi przepisami,

- 9) *) udzielenia instruktażu w zakresie obsługi sprzętu medycznego w jednym, dwóch terminach, w zależności od potrzeb Zamawiającego, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu instruktażu i ilości osób z Zamawiającym. Wzór protokołu z przeprowadzonego instruktażu zawarty jest w Załączniku nr 2 do umowy.
- 10) dostarczenia w wersji papierowej i elektronicznej, następujących dokumentów:
- g) instrukcji obsługi sprzętu medycznego w języku polskim
 - h) pisemnej informacji na temat wymaganej lub zalecanej przez producenta okresowej obsługi technicznej sprzętu medycznego tj. zakres czynności wraz z częstotliwością ich wykonania,
 - i) zestawienia elementów wskazanych przez producenta do okresowej wymiany,
 - j) zestawienia elementów zużywalnych,
 - k) zestawienia materiałów eksploatacyjnych,
 - l) pisemnej informacji czy producent uzależnia utrzymanie gwarancji od stosowania przez użytkownika oryginalnych materiałów eksploatacyjnych oraz wykonania zalecanych przeglądów technicznych.

*) nie dotyczy Zadania nr 6

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy

Pytanie nr 37 – dotyczy projektu umowy §7 ust.2 pkt 2)

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie zadania 6, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu wykonywania bezpłatnych przeglądów technicznych w zakresie Zadania nr 6.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w Projekcie umowy § 7 – nadając mu brzmienie:

§ 7

WARUNKI GWARANCJI I NAPRAWY

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy objęty jest minimum 24 - miesięczną gwarancją producenta liczoną od daty odbioru przedmiotu umowy.
2. Wykonawca w okresie gwarancji zobowiązuje się w ramach wynagrodzenia umownego do:
 - 1) *) bezpłatnej gwarancyjnej, planowej technicznej obsługi serwisowej tzn. wykonywania przeglądów technicznych zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy. Każdy przegląd powinien się odbyć przed zaplanowanym terminem określonym w protokole odbioru z wyprzedzeniem nie większym niż 10 dni roboczych.
 - 2) przystąpienia do usunięcia awarii w terminie do 48 godzin w dni robocze (od poniedziałku do piątku w godz. 8⁰⁰ - 15⁰⁰) od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. Za przystąpienie do usunięcia awarii Zamawiający uzna działanie Wykonawcy, które ma doprowadzić do usunięcia usterki lub rozpoczęcia diagnozy uszkodzenia w drodze telefonicznego wywiadu technicznego, serwisu zdalnego lub wizyty osobistej pracownika działu serwisu Wykonawcy,
 - 3) *) naprawy sprzętu medycznego w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii, w przypadku konieczności importu części zamiennych lub konieczności naprawy sprzętu medycznego poza granicami kraju, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni roboczych pod warunkiem dostarczenia wyrobu medycznego zastępczego o parametrach technicznych takich samych lub wyższych,
 - 4) **) naprawy sprzętu medycznego w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii.
 - 5) w przypadku konieczności dostarczenia sprzętu medycznego do serwisu, Zamawiający może przesłać je niezwłocznie za pośrednictwem poczty kurierskiej na koszt Wykonawcy,
 - 6) wymiany sprzętu medycznego na nowy w przypadku 3 awarii powodujących jego wyłączenie z eksploatacji w okresie jednego roku trwania gwarancji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej,

- 7) przekazania Zamawiającemu, po każdej planowej czynności serwisowej oraz każdej naprawie, raportu serwisowego zawierającego opis wykonanych czynności serwisowych lub opis wykonanej naprawy z określeniem zużytych do naprawy części oraz określeniem czasu trwania naprawy serwisowej lub czynności serwisowej.
3. W przypadku konieczności wymiany sprzętu medycznego w okresie gwarancji, gwarancja jest wznawiana.
4. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego zgłaszania usterek sprzętu medycznego telefonicznie i potwierdzenia zgłoszenia faksem bądź mailem, na adres serwisu gwarancyjnego Wykonawcy znajdującego się w tel., fax., e-mail:
5. Wykonawca zobowiązuje się do potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia usterki przez Zamawiającego faxem na nr 71/32 70 353 lub na adres e - mail podany na zgłoszeniu.

*) nie dotyczy Zadania nr 6

**) dotyczy Zadania nr 6

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy

Pytanie nr 38 – dotyczy projektu umowy §7 ust.2 pkt 3)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia urządzenia zastępczego. Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu zapewnienia urządzenia zastępczego w Zakresie zadania nr 6
Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w Projekcie umowy § 7 – nadając mu brzmienie:

§ 7

WARUNKI GWARANCJI I NAPRAWY

6. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy objęty jest minimum 24 - miesięczną gwarancją producenta liczoną od daty odbioru przedmiotu umowy.
7. Wykonawca w okresie gwarancji zobowiązuje się w ramach wynagrodzenia umownego do:
 - 8) *) bezpłatnej gwarancyjnej, planowej technicznej obsługi serwisowej tzn. wykonywania przeglądów technicznych zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy. Każdy przegląd powinien się odbyć przed zaplanowanym terminem określonym w protokole odbioru z wyprzedzeniem nie większym niż 10 dni roboczych.
 - 9) przystąpienia do usunięcia awarii w terminie do 48 godzin w dni robocze (od poniedziałku do piątku w godz. 8⁰⁰ - 15⁰⁰) od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. Za przystąpienie do usunięcia awarii Zamawiający uzna działanie Wykonawcy, które ma doprowadzić do usunięcia usterki lub rozpoczęcia diagnozy uszkodzenia w drodze telefonicznego wywiadu technicznego, serwisu zdalnego lub wizyty osobistej pracownika działu serwisu Wykonawcy,
 - 10) *) naprawy sprzętu medycznego w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii, w przypadku konieczności importu części zamiennych lub konieczności naprawy sprzętu medycznego poza granicami kraju, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni roboczych pod warunkiem dostarczenia wyrobu medycznego zastępczego o parametrach technicznych takich samych lub wyższych,
 - 11) **) naprawy sprzętu medycznego w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii.
 - 12) w przypadku konieczności dostarczenia sprzętu medycznego do serwisu, Zamawiający może przesłać je niezwłocznie za pośrednictwem poczty kurierskiej na koszt Wykonawcy,

- 13) wymiany sprzętu medycznego na nowy w przypadku 3 awarii powodujących jego wyłączenie z eksploatacji w okresie jednego roku trwania gwarancji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej,
- 14) przekazania Zamawiającemu, po każdej planowej czynności serwisowej oraz każdej naprawie, raportu serwisowego zawierającego opis wykonanych czynności serwisowych lub opis wykonanej naprawy z określeniem zużytych do naprawy części oraz określeniem czasu trwania naprawy serwisowej lub czynności serwisowej.
8. W przypadku konieczności wymiany sprzętu medycznego w okresie gwarancji, gwarancja jest wznawiana.
9. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego zgłaszania usterek sprzętu medycznego telefonicznie i potwierdzenia zgłoszenia faksem bądź mailem, na adres serwisu gwarancyjnego Wykonawcy znajdującego się w tel., fax., e-mail:
10. Wykonawca zobowiązuje się do potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia usterki przez Zamawiającego faxem na nr 71/32 70 353 lub na adres e - mail podany na zgłoszeniu.
- *) nie dotyczy Zadania nr 6
 **) dotyczy Zadania nr 6

W załączeniu do niniejszej informacji zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – Projekt umowy

Pytanie nr 39 – dotyczy zadania 2

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator Corpuls 3 o poniższych parametrach:

- Autotest wykonywany automatycznie przy każdym uruchomieniu urządzenia, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności przez użytkownika,
- Zakres energii defibrylacji o 2- 200 J,
- Wydruk na żądanie z panelu czołowego defibrylatora oraz automatyczny wydruk po każdej defibrylacji,
- Pełna obsługa defibrylatora- wybór energii, defibrylacja, wydruk start/stop na żądanie z poziomu panelu czołowego
- Regulacją prądu stymulacji w zakresie od 0 do 150 mA
- Wzmocnienie sygnału ekg na poziomach 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie
- Wydruku trendów czasowych mierzonych parametrów oraz wydruku pomiarów uniesienia odcinka ST podczas pomiaru 12 odprowadzeniowego EKG
- Bezpłatnym przesyła danych EKG do pracowni hemodynamicznych przez system nie wymagający tworzenia stacji odbiorczych (karta SIM dostarczona przez Zamawiającego)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 40 – dotyczy SWZ pkt. V. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ppkt. 7

Czy Zamawiający wydłuży czas przystąpienia do usunięcia awarii w terminie z 48 godzin do 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 41 – dotyczy zadania 8

Czy Zamawiający dopuści aparat o poniższych parametrach?

Załącznik nr 1.8. do SWZ Punkty:

- 9, Komunikacja za pomocą ekranu z przyciskami

- 10, wyświetlacz do komunikacji
11. dopuszczenie aparatu bez możliwość regulacji jasności wyświetlacza
12. komunikacja z alarmem
- 16 aparat wyposażony w system zapisywania zdefiniowanych programów i nastawów narzędzi przez operatora
16. aparat wyposażony w uniwersalny system podłączania narzędzi
17. urządzenie wyposażone w uniwersalne gniazda do podłączania narzędzi
18. stała głośność sygnału
22. wyświetlanie kodu błędu
23. odczyt mocy zdefiniowanej przez użytkownika
- 24 zdefiniowanie przez użytkownika nastawów podłączonego urządzenia
25. automatyczny tryb przełączania instrumentu podczas aktywacji
- 26 Urządzenie wyposażone w nowocześniejszy tryb cechujący się, funkcję autostart
27. aparat bez wózka
29. cięcie monopolarne do 80W
30. regulacja mocy i efektu automatyczna
- 31 nowocześniejsza regulacja mocy z krokiem co 1 Wat w całym zakresie pracy aparatu
- 33, 34, 35 regulacja z moc do 80 Wat, bez regulacji efektu
37. koagulacja do min. 80 W
- 38 regulacja automatyczna
39. efekt tkankowy regulowany automatycznie
41. w związku z możliwością wykorzystania funkcji auto-start w aparacie elektrochirurgicznym oraz w związku z tym odciążenie od prac z pielęgnacją pacjenta personelu odstąpią Państwo z wymogiem zakupu włącznika nożnego.
42. Elektroda neutralna jednorazowa owalna o symetrycznych równych powierzchniach dzielonych. Powierzchnia części aktywnej o wymiarach 85 cm z odseparowanym elektrycznie i mechanicznie pierścieniem ekwipotencjalnym o powierzchni 23 cm pozwalającym na równe rozproszenie prądu upływu na całej powierzchni elektrody. Elektroda wykonana z przepuszczalnej dla powietrza włókniny zapobiegającej powstawaniu odparzeń - 50 szt.
43. kabel elektrod jednorazowych dł. 4 m – 1 szt.
44. kabel do uchwytu 4 m pozostały opis bez zmian
45. elektrody jak w opisie śr. 10 mm – szt. 1 i 12 mm

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

REFERENT
ds. Zamówień Publicznych

Magdalena Adamczyk

Z-ca Kierownika Działu
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

mgr Inż. Jacek Banaszak