



Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

WSSz -NZP – 561 / 23

Łódź, dnia 28. 07. 2023 r.

Uczestnicy postępowania przetargowego

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę sprzętu i aparatury medycznej na potrzeby Izby Przyjęć Zakaźnej w ramach realizacji projektu: „Modernizacja zakaźnej izby przyjęć i dostosowanie pomieszczeń do świadczenia usług medycznych dla pacjentów zakaźnych w Wojewódzkim Specjalistycznym Szpitalu im. Dr Wł. Biegańskiego w Łodzi”, sprawa ZP 32/23

Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022r. poz. 1710 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

Pakiet nr 1 Kardiomonitor 4 szt., centrala 1 szt.

1. *Pkt 12 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z wysokiej jakości ekranem LCD TFT o przekątnej 15,6” (obraz o rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli), do prezentacji 10 krzywych jednocześnie umożliwiający podgląd danych pod kątem w poziomie ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

2. *Pkt 15 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z jednym poziomem jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów i automatyczną regulacją jasności świecenia ekranu ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

3. *Pkt 24 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z 2 odprowadzeń i 23 rodzajów zaburzeń w tym migotanie przedsionków ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

4. *Pkt 28 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z dwukrotnie szerszym zakresem pomiarowym analizy odcinka ST - 2,5 – (+) 2,5 mV ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

5. *Pkt 75 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień ? Przy aktualnych ciągłych cyberatakach m.in. na szpitalu jest to bardzo groźna i niewskazana funkcjonalność.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

6. *pkt 15 Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w wizualny wskaźnik alarmów w ogólnie przyjętym standardzie, który ze względu na różnice w kolorach alarmów technicznych i fizjologicznych (na 3 poziomach ważności) nie wymaga zmiany jasności świecenia? Możliwość zmiany świecenia wizualnego wskaźnika alarmów nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

7. *pkt 24 Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w automatyczną analizę aż 33 typów arytmii, w tym migotanie przedsionków, z każdego monitorowanego odprowadzenia, wybieranego ręcznie lub automatycznie?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

8. **pkt 28** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w szerszy niż aktualnie wymagany, zakres pomiarowy odcinka ST czyli od -2,0 mV (-20,0 mm) do +2,0 mV (+20,0 mm)? Uniesienie lub obniżenie odcinka ST odbywa się względem osi Y wykresu EKG, która to oś na elektrokardiogramie wyrażana jest w mV.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

9. **pkt 30** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie od 0 do 150 oddechów/min z prezentacją krzywej oddechowej i respiracji?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

10. **pkt 46** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w pomiar rytmu serca z NIBP w zakresie od 40 do 240 ud./min i z pomiaru SpO2 w zakresie od 25 do 300 ud./min, co jest szerszym zakresem?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

11. **pkt 63** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w możliwość podłączenia i wyświetlania danych z różnych urządzeń zewnętrznych takich jak np. respiratory, aparaty do znieczulania, monitory rzutu serca, analizatory gazometrii czy pompy i przyzna za to rozwiązanie maksymalną ilość punktów do zdobycia w tym punkcie, czyli 1 pkt.?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

12. **pkt 12** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w wysokiej jakości, dotykowy ekran LCD o przekątnej 15", rozdzielczości 1024x768 i z możliwością prezentacji aż 13 krzywych jednocześnie?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

13. **pkt 74** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w możliwość rozbudowy o wysyłanie danych do i pobieranie z zewnętrznych systemów informatycznych szpitala i wyświetlanie ich w centrali pielęgniarstwa, która jest również przedmiotem niniejszego postępowania i pakietu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

14. **Pkt 10.** Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym w przypadku zaniku zasilania w energię elektryczną monitorowanie najważniejszych parametrów (EKG, SpO2, NIBP, 2-4x IBP, 2x Temp) jest realizowane przez moduł transportowy przez czas do 5 godzin?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

15. **Pkt 13.** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorowania pacjenta, w którym stacjonarna część kardiomonitora jest na stałe zamocowana na stanowisku i nie posiada opisanej w punkcie 13. rączki/uchwyty, za to moduł transportowy – wykorzystywany do monitorowania pacjenta w trakcie transportu – posiada zintegrowany uchwyt, bez konieczności demontażu podczas dokowania modułu na stacji dokującej?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

16. **Pkt 20.** Prosimy o potwierdzenie, że oferowane kardiomonitora mają zostać zamocowane do ściany, a także o informację czy mają zostać zamontowane na uchwytach 1- czy 2- przegubowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje zamocowania do ściany, uchwyty 2-przegubowe.

17. **Pkt 30.** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o zakresie pomiarowym częstości oddechu od 2 do 200 odd/min? Stanowi to niewielkie odstępstwo od wymogu i w zupełności wystarczy do monitorowania częstości oddechu pacjenta, bowiem nie zdarzają się pacjenci o tak niskiej częstości oddechów (przerwa pomiędzy oddechami wynosząca 60 sekund).

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

18. **Pkt 41.** Czy Zamawiający przydzielili 5 punktów w ocenie technicznej za algorytm pomiarowy NIBP odporny na artefakty i niemierną akcję serca, wykorzystujący schodkową (szybszą) deflację mankieta i zapewniający

skracanie czasu kolejnych pomiarów dzięki predykcji wyniku pomiaru i odpowiednio, automatycznie dostosowanemu wstępnemu ciśnieniu inflacji mankietu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

19. *Pkt 46. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nie zapewniający prezentacji częstości rytmu serca z pomiaru ciśnienia w mankiecie? W razie potrzeby pomiar ten jest realizowany szeregiem innych metod: z elektrod EKG, czujnika SpO2 i przy pomiarze IBP.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

20. *Pkt 47. Prosimy o potwierdzenie, że na oddziale, na który mają trafić przedmiotowe kardiomonytory faktycznie leczeni będą pacjenci dorośli i pediatryczni, a w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wymóg dostarczenia mankiety dla pacjentów w jednej kategorii wiekowej, np. 3 rozmiary mankiety dla pacjentów dorosłych (S, M i L).*

Wyjaśnienia: Pakiet nr 1 obejmuje pacjentów dorosłych i pediatrycznych.

21. *Pkt 54. Czy Zamawiający przydzieli 10 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor zapewniający ciągłe, automatyczne monitorowanie i jednoczesną prezentację obu parametrów: PPV i SPV, dając swobodę pracy personelu (w odróżnieniu od urządzeń umożliwiających jedynie ręczny pomiar przez Użytkownika) i szerszy obraz kliniczny monitorowanego pacjenta?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

22. *Pkt 55. Prosimy o podanie producenta i modelu wykorzystywanych na oddziale czujników pomiarowych, co pozwoli na zaoferowanie i ujęcie w cenie oferty odpowiednich, kompatybilnych przewodów podłączeniowych*

Wyjaśnienia: Na oddziale wykorzystywane są czujniki pomiarowe firmy Edwards Lifesciences Poland Sp. z o.o.

23. *Pkt 55. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rzeczywiście wymaga dostarczenia czujników (przetworników ciśnienia) do pomiaru IBP. Takie czujniki objęte są zazwyczaj umowami / kontraktami na sukcesywne dostawy dla Szpitala i tak opisany wymóg może spowodować dostarczenie niekompatybilnych, nieprzydatnych na dłuższą skalę akcesoriów pomiarowych.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

24. *Pkt 63 Czy Zamawiający przyzna również 1 punkt w skali oceniania za Możliwość rozbudowy o podłączenie i wyświetlanie danych z innych urządzeń (respiratorów, aparatów do znieczulania, monitorów rzutu serca)?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

25. *Pkt 69. Czy Zamawiający przyzna 1 punkt w ocenie technicznej za system alarmowy umożliwiający automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania z możliwością ustawienia minimalnego priorytetu alarmu, który ma być przesyłany oraz sposobu zachowania kardiomonitora w przypadku odbioru informacji o alarmie ze zdalnego łóżka, w którym funkcjonalność ta jest niezależna od centrali monitorującej i działa również na wypadek awarii centrali ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

26. *Pkt 71. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonytory były wyposażone w wewnętrzną pamięć przynajmniej 72 godzin trendów tablicowych i graficznych? Nie stanowi to ograniczenia konkurencji, a zapewni klinicyście znacznie szersze możliwości analizy danych pacjenta.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

27. *Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z wbudowanym modułem podstawowych parametrów: EKG, SpO2, Temp, NIBP, IBP, z możliwością podłączania dodatkowych modułów pomiarowych – z możliwością zabrania całego kardiomonitora na czas transportu dzięki jego zwartej budowie, niskiej masie poniżej 5,5kg, odporności na upadek i zachlapanie, a także możliwości pracy na wbudowanym zasilaniu akumulatorowym do 4 godzin?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

28. Pkt 12. Czy Zamawiający przydzieli dodatkowe 5 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor o większej od wymaganej przekątnej 15,6" i rozdzielczości 1366x768 pikseli, z możliwością prezentacji aż 12 krzywych dynamicznych jednocześnie i możliwością prezentacji danych w formie tzw. ekranu dużych liczb z podziałem na 6 pól umożliwiających wyświetlanie różnych, najważniejszych parametrów, m.in.: EKG, SpO2, NIBP, IBP, Temp i CO2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

29. Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości podłączenia klawiatury – co ma niewielkie zastosowanie na oddziale – za to z możliwością podłączenia czytnika kodów kreskowych do portu USB w celu uproszczenia przyjęcia pacjenta, a także z możliwością podłączenia pamięci USB w celu zabezpieczonego eksportu parametrów życiowych pacjenta lub w celu przenoszenia konfiguracji monitora pomiędzy stanowiskami?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

30. Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości ciągłego monitorowania i wyświetlania wartości odcinka QT/QTc na ekranie kardiomonitora, za to z możliwością dokonania pomiaru QT i automatycznego obliczenia QTc w centrali?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

31. Pkt 34. Czy Zamawiający dopuści prezentację wskaźnika perfuzji zamiast wskaźnika jakości sygnału, który dostarcza podobnych informacji o lokalizacji pomiaru SpO2 i stanie klinicznym pacjenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

32. Pkt 41. Czy Zamawiający przydzieli 5 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor wykorzystujący 2-tubowy system wężyków i mankietów (jeden do inflacji / deflacji, drugi do pomiaru), dodatkowo z możliwością konfiguracji własnych cykli pomiarowych składających się z max. 4 kroków, z czego każdy z indywidualnie ustawianym interwałem oraz ilością powtórzeń? Dzięki temu możliwe jest skonfigurowanie cyklu, w którym pacjent – np. zaraz po przyjęciu lub podaniu leku – monitorowany jest częściej, a z czasem monitor sam zmniejszy częstotliwość pomiarów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

33. Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie 1 minuta – 2 godziny? W rzeczywistości klinicznej pacjenci wymagają częstszego monitorowania ciśnienia – zazwyczaj nie rzadziej niż co 60 minut.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

34. Pkt 48. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający rozpoczęcie pojedynczego pomiaru NIBP przyciskiem w menu na ekranie głównym, a rozpoczęcie cyklu pomiarowego przyciskiem w menu NIBP (przy wyborze czasu cyklu)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

35. Pkt 49. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z 2 kanałowym pomiarem ciśnienia, z możliwością rozbudowy w przyszłości do min. 3 kanałów (również w transporcie)? W rzeczywistości klinicznej rzadko zdarzają się pacjenci (poza ciężkimi przypadkami na OIT lub kardiochirurgii), którzy wymagają założenia tak licznych dostępów naczyniowych i pomiaru ciśnienia, a wymagane rozwiązanie niepotrzebnie zwiększa koszty i podnosi cenę oferty.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

36. Pkt 60 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez obliczeń utlenowania oraz wentylacji tylko z obliczeniami hemodynamicznymi?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

37. Pkt 61 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez kalkulatora dawek leków?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. Pkt 73. Czy Zamawiający przydzieli 5 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor wyposażony w 72 godziny pamięci pełnych przebiegów krzywych dynamicznych oraz wyposażony w funkcję tworzenia własnych zaawansowanych powiadomień klinicznych uwzględniających jednocześnie wartości kilku mierzonych parametrów, przekraczanie ustalonych zakresów oraz zależności pomiędzy tymi parametrami, dzięki czemu możliwe jest zautomatyzowane ostrzeżenie o potencjalnie niebezpiecznych zdarzeniach?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. Pkt 74. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji? W rzeczywistości klinicznej do obsługi informatycznych systemów szpitala przy łóżku pacjenta wykorzystuje się osobne komputery medyczne, aby możliwe było jednoczesne nadzorowanie parametrów życiowych pacjenta i obsługa w/w aplikacji.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

40. Pkt 75. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

41. Pkt 6. Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia sobie wysokiej klasy urządzeń z możliwością montażu na Sali chorych, Zamawiający wymaga dostarczenia centrali w formie komputera będącego wyrobem medycznym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

42. Pkt 9. Czy mając na celu dostarczenie nowoczesnych urządzeń o wysokim poziomie czytelności prezentowanych danych Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali wyposażonej w ekrany o przekątnej min. 21,5”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

43. Pkt 16. Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali z szerszą pamięcią FullDisclosure – z min. 144 godzin – co da znacznie lepszy obraz stanu pacjenta i pozwoli na szerszą analizę danych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Punkt 24 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z minimum dwóch odprowadzeń?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

45. Punkt 26 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w kabel do pomiaru EKG 5-odprowadzeniowy dla dzieci i dorosłych zatraskowy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

46. Punkt 28 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w pomiar analizy odcinka ST z zakresu minimum - 2,0 – (+) 2,0 mV?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

47. Punkt 30 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie minimum 0-150 odd/min?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

48. Punkt 44 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w funkcję automatycznego pomiaru NIBP z regulowanym interwałem w zakresie minimum 1 minuta – 2 godziny?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

49. Punkt 46 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w pomiar rytmu serca wraz z NIBP: minimum 40-240 ud./min?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

50. Punkt 75 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością opcjonalnego podglądu danego kardiomonitora na urządzeniu mobilnym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

51. Punkt 56 Czy Zamawiający może doprecyzować czy będzie wymagał pomiaru kapnografii na każdym stanowisku i wyposażenie każdego zaoferowanego kardiomonitora w moduł do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym czy też będzie wymagał jednego modułu na cały zastaw kardiomonitorów zaoferowanych w danym pakiecie?

Wyjaśnienia: Zamawiający będzie wymagał pomiaru kapnografii na każdym stanowisku.

Pakiet nr 2 Kardiomonitor 8 szt., centrala 2 szt.

52. Pkt 94 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z wysokiej jakości ekranem LCD TFT o przekątnej 17,5" (obraz o rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli), do prezentacji 12 krzywych jednocześnie umożliwiając podgląd danych pod kątem w poziomie ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

53. Pkt 97 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z jednym poziomem jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów i automatyczną regulacją jasności świecenia ekranu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

54. Pkt 106 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z 2 odprowadzeń i 23 rodzajów zaburzeń w tym migotanie przedsionków ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

55. Pkt 110 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z dwukrotnie szerszym zakresem pomiarowym analizy odcinka ST - 2,5 – (+) 2,5 mV ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

56. Pkt 157 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień ? Przy aktualnych ciągłych cyberatakach m.in. na szpitala jest to bardzo groźna i niewskazana funkcjonalność.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

57. pkt 97 Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w wizualny wskaźnik alarmów w ogólnie przyjętym standardzie, który ze względu na różnice w kolorach alarmów technicznych i fizjologicznych (na 3 poziomach ważności) nie wymaga zmiany jasności świecenia? Możliwość zmiany świecenia wizualnego wskaźnika alarmów nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

58. pkt 106 Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w automatyczną analizę aż 33 typów arytmii, w tym migotanie przedsionków, z każdego monitorowanego odprowadzenia, wybieranego ręcznie lub automatycznie?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

59. pkt 110 Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w szerszy niż aktualnie wymagany, zakres pomiarowy odcinka ST czyli od -2,0 mV (-20,0 mm) do +2,0 mV (+20,0 mm)? Uniesienie lub obniżenie odcinka ST odbywa się względem osi Y wykresu EKG, która to oś na elektrokardiogramie wyrażana jest w mV.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

60. pkt 112 Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie od 0 do 150 oddechów/min z prezentacją krzywej oddechowej i respiracji?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

61. **pkt 128** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w pomiar rytmu serca z NIBP w zakresie od 40 do 240 ud./min i z pomiaru SpO2 w zakresie od 25 do 300 ud./min, co jest szerszym zakresem?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

62. **pkt 145** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w możliwość podłączenia i wyświetlania danych z różnych urządzeń zewnętrznych takich jak np. respiratory, aparaty do znieczulania, monitory rzutu serca, analizatory gazometrii czy pompy i przyzna za to rozwiązanie maksymalną ilość punktów do zdobycia w tym punkcie, czyli 1 pkt.?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

63. **pkt 94** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w wysokiej jakości, dotykowy ekran LCD o przekątnej 17", rozdzielczości 1280 x 1024 i z możliwością prezentacji aż 15 krzywych jednocześnie?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

64. **pkt 156** Czy Zamawiający dopuści równoważny kardiomonitor wyposażony w możliwość rozbudowy o wysyłanie danych do i pobieranie z zewnętrznych systemów informatycznych szpitala i wyświetlanie ich w centrali pielęgniarskiej, która jest również przedmiotem niniejszego postępowania i pakietu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

65. Pkt 92. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym w przypadku zaniku zasilania w energię elektryczną monitorowanie najważniejszych parametrów (EKG, SpO2, NIBP, 2-4x IBP, 2x Temp) jest realizowane przez moduł transportowy przez czas do 5 godzin?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

66. Pkt 95. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorowania pacjenta, w którym stacjonarna część kardiomonitora jest na stałe zamocowana na stanowisku i nie posiada opisanej w punkcie 95. rączki/uchwyty, za to moduł transportowy – wykorzystywany do monitorowania pacjenta w trakcie transportu – posiada zintegrowany uchwyt, bez konieczności demontażu podczas dokowania modułu na stacji dokującej?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

67. Pkt 102. Prosimy o potwierdzenie, że oferowane kardiomonitora mają zostać zamocowane do ściany, a także o informację czy mają zostać zamontowane na uchwytach 1- czy 2- przegubowych?

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje zamocowania do ściany, uchwyty 2-przegubowe.

68. Pkt 112. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o zakresie pomiarowym częstości oddechu od 2 do 200 odd/min? Stanowi to niewielkie odstępstwo od wymogu i w zupełności wystarczy do monitorowania częstości oddechu pacjenta, bowiem nie zdarzają się pacjenci o tak niskiej częstości oddechów (przerwa pomiędzy oddechami wynosząca 60 sekund).

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

69. Pkt 123. Czy Zamawiający przydzieli 5 punktów w ocenie technicznej za algorytm pomiarowy NIBP odporny na artefakty i niemierną akcję serca, wykorzystujący schodkową (szybszą) deflację mankieta i zapewniający skracanie czasu kolejnych pomiarów dzięki predykcji wyniku pomiaru i odpowiednio, automatycznie dostosowanemu wstępnemu ciśnieniu inflacji mankieta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

70. Pkt 128. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nie zapewniający prezentacji częstości rytmu serca z pomiaru ciśnienia w mankiecie? W razie potrzeby pomiar ten jest realizowany szeregiem innych metod: z elektrod EKG, czujnika SpO2 i przy pomiarze IBP.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

71. Pkt 129. Prosimy o potwierdzenie, że na oddziale, na który mają trafić przedmiotowe kardiomonitora faktycznie leczeni będą pacjenci dorośli i pediatryczni, a w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wymóg dostarczenia

mankietów dla pacjentów w jednej kategorii wiekowej, np. 3 rozmiary mankietów dla pacjentów dorosłych (S, M i L).

Wyjaśnienia: Pakiet dotyczy pacjentów dorosłych.

72. Pkt 136. Czy Zamawiający przydzieli 10 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor zapewniający ciągłe, automatyczne monitorowanie i jednoczesną prezentację obu parametrów: PPV i SPV, dając swobodę pracy personelu (w odróżnieniu od urządzeń umożliwiających jedynie ręczny pomiar przez Użytkownika) i szerszy obraz kliniczny monitorowanego pacjenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

73. Pkt 137. Prosimy o podanie producenta i modelu wykorzystywanych na oddziale czujników pomiarowych, co pozwoli na zaoferowanie i ujęcie w cenie oferty odpowiednich, kompatybilnych przewodów podłączeniowych.

Wyjaśnienia: Na oddziale wykorzystywane są czujniki pomiarowe firmy Edwards Lifesciences Poland Sp. z o.o.

74. Pkt 137. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rzeczywiście wymaga dostarczenia czujników (przetworników ciśnienia) do pomiaru IBP. Takie czujniki objęte są zazwyczaj umowami / kontraktami na sukcesywne dostawy dla Szpitala i tak opisany wymóg może spowodować dostarczenie niekompatybilnych, nieprzydatnych na dłuższą skalę akcesoriów pomiarowych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

75. Pkt 145. Czy Zamawiający przyzna również 1 punkt w skali oceniania za Możliwość rozbudowy o podłączenie i wyświetlanie danych z innych urządzeń (respiratorów, aparatów do znieczulania, monitorów rzutu serca)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

76. Pkt 151. Czy Zamawiający przyzna 1 punkt w ocenie technicznej za system alarmowy umożliwiający automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania z możliwością ustawienia minimalnego priorytetu alarmu, który ma być przesyłany oraz sposobu zachowania kardiomonitora w przypadku odbioru informacji o alarmie ze zdalnego łóżka, w którym funkcjonalność ta jest niezależna od centrali monitorującej i działa również na wypadek awarii centrali ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

77. Pkt 153. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitory były wyposażone w wewnętrzną pamięć przynajmniej 72 godzin trendów tablicowych i graficznych? Nie stanowi to ograniczenia konkurencji, a zapewni klinicystom znacznie szersze możliwości analizy danych pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

78. Pkt 90. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z wbudowanym modułem podstawowych parametrów: EKG, SpO2, Temp, NIBP, IBP, z możliwością podłączania dodatkowych modułów pomiarowych – z możliwością zabrania całego kardiomonitora na czas transportu dzięki jego zwartej budowie, niskiej masie poniżej 5,5kg, odporności na upadek i zachlapanie, a także możliwości pracy na wbudowanym zasilaniu akumulatorowym do 4 godzin?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

79. Pkt 94. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o przekątnej ekranu 15,6" i wysokiej rozdzielczości 1366x768 pikseli, z możliwością czytelnej prezentacji do 12 krzywych dynamicznych jednocześnie?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

80. Pkt 94. Czy Zamawiający przydzieli dodatkowe 5 punktów w ocenie technicznej za możliwość prezentacji danych w formie tzw. ekranu dużych liczb z podziałem na 6 pól umożliwiających wyświetlanie różnych, najważniejszych parametrów, m.in.: EKG, SpO2, NIBP, IBP, Temp i CO2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

81. Pkt 99. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości podłączenia klawiatury – co ma niewielkie zastosowanie na oddziale – za to z możliwością podłączenia czytnika kodów kreskowych do portu USB w celu uproszczenia przyjęcia pacjenta, a także z możliwością podłączenia pamięci USB w celu zabezpieczonego eksportu parametrów życiowych pacjenta lub w celu przenoszenia konfiguracji monitora pomiędzy stanowiskami?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

82. Pkt 111. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości ciągłego monitorowania i wyświetlania wartości odcinka QT/QTc na ekranie kardiomonitora, za to z możliwością dokonania pomiaru QT i automatycznego obliczenia QTc w centrali?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

83. Pkt 116. Czy Zamawiający dopuści prezentację wskaźnika perfuzji zamiast wskaźnika jakości sygnału, który dostarcza podobnych informacji o lokalizacji pomiaru SpO2 i stanie klinicznym pacjenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

84. Pkt 123. Czy Zamawiający przydzieli 5 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor wykorzystujący 2-tubowy system wężyków i mankietów (jeden do inflacji / deflacji, drugi do pomiaru), dodatkowo z możliwością konfiguracji własnych cykli pomiarowych składających się z max. 4 kroków, z czego każdy z indywidualnie ustawianym interwałem oraz ilością powtórzeń? Dzięki temu możliwe jest skonfigurowanie cyklu, w którym pacjent – np. zaraz po przyjęciu lub podaniu leku – monitorowany jest częściej, a z czasem monitor sam zmniejsza częstotliwość pomiarów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

85. Pkt 126. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie 1 minuta – 2 godziny? W rzeczywistości klinicznej pacjenci wymagają częstszego monitorowania ciśnienia – zazwyczaj nie rzadziej niż co 60 minut.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

86. Pkt 131. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z 2 kanałowym pomiarem ciśnienia, z możliwością rozbudowy w przyszłości do min. 3 kanałów (również w transporcie)? W rzeczywistości klinicznej rzadko zdarzają się pacjenci (poza ciężkimi przypadkami na OIT lub kardiochirurgii), którzy wymagają założenia tak licznych dostępów naczyniowych i pomiaru ciśnienia, a wymagane rozwiązanie niepotrzebnie zwiększa koszty i podnosi cenę oferty.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

87. Pkt 142. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez obliczeń utlenowania oraz wentylacji tylko z obliczeniami hemodynamicznymi?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

88. Pkt 143. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez kalkulatora dawek leków?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

89. Pkt 155. Czy Zamawiający przydzieli 5 punktów w ocenie technicznej za kardiomonitor wyposażony w 72 godziny pamięci pełnych przebiegów krzywych dynamicznych oraz wyposażony w funkcję tworzenia własnych zaawansowanych powiadomień klinicznych uwzględniających jednocześnie wartości kilku mierzonych parametrów, przekraczanie ustalonych zakresów oraz zależności pomiędzy tymi parametrami, dzięki czemu możliwe jest zautomatyzowane ostrzeżenie o potencjalnie niebezpiecznych zdarzeniach?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

90. Pkt 156. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji? W rzeczywistości klinicznej do obsługi informatycznych systemów szpitala przy łóżku pacjenta wykorzystuje się osobne komputery medyczne, aby możliwe było jednoczesne nadzorowanie parametrów życiowych pacjenta i obsługa w/w aplikacji.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

91. Pkt 157. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

92. Pkt 23. Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia sobie wysokiej klasy urządzeń z możliwością montażu na Sali chorych, Zamawiający wymaga dostarczenia centrali w formie komputera będącego wyrobem medycznym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

93. Pkt 24. Prosimy o wyjaśnienie, czy centrala ma umożliwić wyświetlanie jedynie czterech, czy też może wszystkich 8 oferowanych w tym pakiecie kardiomonitorów?

Wyjaśnienia: Centrala ma umożliwić wyświetlanie min. 4 max 8 oferowanych kardiomonitorów.

94. Pkt 25. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli kompatybilność centrali z kardiomonitorami oferowanymi w pakiecie 2. pozycja 1.

Wyjaśnienia: Tak.

95. Pkt 26. Czy mając na celu dostarczenie nowoczesnych urządzeń o wysokim poziomie czytelności prezentowanych danych Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali wyposażonej w ekrany o przekątnej min. 21,5”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

96. Pkt 33. Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali z szerszą pamięcią FullDisclosure – z min. 144 godzin – co da znacznie lepszy obraz stanu pacjenta i pozwoli na szerszą analizę danych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

97. Punkt 12 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w wysokiej jakości ekran LCD TFT o przekątnej minimum 15,6”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

98. Punkt 24 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z minimum dwóch odprowadzeń?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

99. Punkt 26 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w kabel do pomiaru EKG 5-odprowadzeniowy dla dzieci i dorosłych zatrzaskowy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

100. Punkt 28 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w pomiar analizy odcinka ST z zakresu minimum - 2,0 – (+) 2,0 mV?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

101. Punkt 30 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie minimum 0-150 odd/min?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

102. Punkt 46 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w pomiar rytmu serca wraz z NIBP: minimum 40-240 ud./min?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

103. Punkt 75 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością opcjonalnego podglądu danego kardiomonitora na urządzeniu mobilnym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

104. Punkt 56 Czy Zamawiający może doprecyzować czy będzie wymagał pomiaru kapnografii na każdym stanowisku i wyposażenie każdego zaoferowanego kardiomonitora w moduł do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym czy też będzie wymagał jednego modułu na cały zastaw kardiomonitorów zaoferowanych w danym pakiecie?

Wyjaśnienia: Zamawiający będzie wymagał pomiaru kapnografii na każdym stanowisku.

105. Punkt 44 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w funkcję automatycznego pomiaru NIBP z regulowanym interwałem w zakresie minimum 1 minuta – 2 godziny?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 3 Ssak elektryczny szt. 2

106. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z max. podciśnieniem 93 kPa? W stosunku do wymagań Zamawiającego (min. 95 kPa) różnica jest nieznaczna i nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

107. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z płynnym, szerokim zakresem regulacji wydajności ssania od 0 do 50 l/min? Oferowany zakres wydajności ssania jest w pełni wystarczający przy operacjach odsysania dla wszelkiego rodzaju zabiegów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

108. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z możliwością precyzyjnego ustawienia podciśnienia za pomocą regulatora iglicowego? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

109. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, wyposażony w bezolejową pompę próżniową, nie wymagającą konserwacji, bezobsługową i z długą 5 letnią gwarancją? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego zapewniające długoletnią i bezawaryjną pracę ssaka.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

110. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z trwałą obudową z tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, z niezawodnym, podświetlanym włącznikiem wciskanym? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

111. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z włącznikiem /wyłącznikiem nożnym i możliwością zamocowania go na wózku jezdnym? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

112. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z uchwytem na dren, zintegrowany z obejmą na zbiornik 2l i wykonany z bardzo trwałego sztucznego tworzywa i bez blokady zabezpieczającej wysuwanie się zbiornika z uchwytu w czasie wymiany wkładu? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

113. W czasie wymiany wkładu jednorazowego najważniejsze jest prawidłowe włożenie wkładu do zbiornika. Przy takiej czynności nie następuje wysunięcie się zbiornika z uchwytu. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z trwałym uchwytem na dren wykonanym z tworzywa sztucznego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

114. Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści ssak elektryczny fabrycznie nowy, nieużywany z datą produkcji 2022?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

Załącznik nr 5 do SWZ - Wymagane warunki gwarancji oraz świadczenia serwisu

115.Pkt. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie wymaganego czasu reakcji na zgłoszenie usterki do 2 dni roboczym od dnia zgłoszenia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

116.Pkt 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenia następującej zmiany w zapisie: „Czas skutecznej naprawy od momentu zgłoszenia awarii - max 5 dni roboczych (rozumiane jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w przypadku jeżeli naprawa nie będzie wymagać sprowadzania części zamiennych z zagranicy i max 7 dni roboczych jeżeli zaistnieje taka konieczność

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

117.pkt 8 Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza Polski i UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 5 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

118.pkt 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację : Po okresie gwarancyjnym, Wykonawca zapewnia, sprzedaż części zamiennych przez okres co najmniej 8 lat od dnia zakończenia okresu gwarancyjnego

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

119.pkt 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację pkt 11? „Na czas naprawy (...), bieg gwarancji ulega zawieszeniu.” Takie rozwiązanie zapewni Zamawiającemu przedłużenie czasu trwania gwarancji o czas naprawy i zabezpiecza jego interes, a jednocześnie zapobiega sytuacji, w której gwarancja odnawiałaby się w nieskończoność po każdej naprawie. Istnienie ryzyka ciągle odnawiającej się gwarancji może uniemożliwić kalkulację ceny na poziomie akceptowalnym przez Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

SWZ, rozdział 6. Termin wykonania zamówienia

120.Pkt. 6.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminach:

- dla pakietu 1 poz. 1 i pakietu 2 poz. 1 - 7 tygodni od dnia zawarcia umowy,
- dla pakietu 1 poz. 2 i pakietu 2 poz. 2 - 14 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

Załącznik nr 6 do SWZ Projekt umowy

121. § 4 Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o dodanie zapisu w par. 4:

Gwarancja nie obejmuje materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych (z wyłączeniem głowicy). Gwarancja nie obejmuje defektów lub osłabień działania (włączając niedopasowanie do opisu produktu bądź jego specyfikacji), które są całkowicie lub częściowo spowodowane:

- niewłaściwym przechowywaniem lub transportem produktu przez Kupującego, osoby przez niego zatrudnione lub inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- nie przygotowanie przez Kupującego miejsca, nie zapewnienie dostaw prądu lub nie zabezpieczenie warunków działania wymienionych w odpowiednich instrukcjach lub przedstawionych przez Sprzedawcę lub producenta,
- nie posiadanie któregoś z produktów, podzespołów lub akcesoriów zalecanych przez Sprzedawcę lub producenta, a pominiętych na polecenie Kupującego,
- warunkami, specyfikacjami, instrukcjami wydanymi przez Kupującego, jego pracowników inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- zmianami w produkcie wprowadzone przez osoby inne niż Sprzedawca,
- łączeniem produktu Sprzedawcy z innymi produktami,
- łączeniem niekompatybilnych produktów Sprzedawcy,

- niewłaściwym bądź niezgodnym z instrukcją użytkowaniem produktu, niewłaściwą obsługą produktu, nie wykonaniem instrukcji i zaleceń Sprzedawcy lub producenta lub użytkowaniem sprzętu niezgodnym z jego przeznaczeniem,
- uszkodzeń sprzętu spowodowanych korzystaniem przez Kupującego z niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych,
- zaistnieniem siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Sprzedającego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

122. § 4 Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania, uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

123. dotyczy pytań nr 104 i 105 powyżej: W przypadku braku zgody na dodanie zapisów w zaproponowanym pytaniu nr 4 i 5 czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie na etapie realizacji zamówienia dodatkowego dokumentu ze wskazaniem powyższych wykluczeń z obowiązującej gwarancji?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

124. § 4 ust 4 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 drugiego do § 7 ust. 11 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 drugiego o następującej treści:

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

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

125. § 6 ust 1 ppkt 1-6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto 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.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

126. §6 ust 1 ppkt 1,2, 3, 4, 6 W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu :

1) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka nie przekroczy 2 dni

2) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 2 dni robocze i nie przekroczy 5 dni

3) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 5 dni)

4) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto za każdy dzień oczekiwania na naprawę, ponad termin określony w załączniku numer 3 do umowy „Warunki gwarancji i serwisu”. Kara nie zostanie naliczona gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o porównywalnych parametrach i okres naprawy nie przekroczy 30 dni. Zamawiający może odmówić przyjęcia sprzętu zastępczego gdy nie będzie on spełniał wymogów użytkowych.

6) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto za nieterminowe wykonanie gwarancyjnego przeglądu technicznego, lub innych przeglądów za każdy dzień opóźnienia. Kara nie zostanie naliczona jeżeli brak przeglądu wynikać będzie z winy Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje wymogi SWZ.

Umowa Powierzenia Przetwarzania Danych Osobowych

127. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.
Dokument podpisany w oryginale przez Dyrektora Szpitala
mgr Krzysztofa Zarychtę