



**Centrum Zdrowia
Dziecka i Rodziny**

im. Jana Pawła II w Sosnowcu Sp. z o.o.

Sosnowiec, dnia 21.07.2023r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji (podstawa prawna: art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp) na:

„Dostawa aparatu do znieczuleń wraz z akcesoriami.”

Nr postępowania: (PZ/12/2023)

Platforma zakupowa: ID 791361

Działając w trybie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp” Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

SWZ

Pytanie nr 1 Pytanie nr 1 do pkt. 16

Jaki wlew powinien posiadać parownik do Sevofluranu i Desfluranu, czy stosujecie Państwo butelki z anestetykiem z firmy Baxter czy AbbVie?

Odpowiedź: Zamawiający stosuje parownik Sevofluranu firmy Baxter.

Pytanie nr 2 do części F. Pomiary gazowe pkt. 1

Czy Zamawiający zrezygnował z opcji pomiarów gazowych w kardiomonitorze, gdyż ta funkcja jest realizowana przez oczekiwany aparat do znieczulenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kardiomonitor z opcją parametrów gazowych.

Pytanie nr 3 do części XI. Wymagane akcesoria pomiarowe pkt. 7

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia Zamawiający będzie używał czy np. Edwards, BD, Abbott, Utach, B. Braun itp. Odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli dobrać odpowiednie kable do odpowiedniego przetwornika?

Odpowiedź: Zamawiający będzie używał przetworników krwawego ciśnienia i kabli BD.

I Parametry Ogólne

Pytanie nr 4 Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wbudowanymi reduktorami do butli O₂ i N₂O?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia przystosowany do pracy przy ciśnieniu sieci centralnej dla O₂, N₂O, powietrza od 2,8 kPa x100? Jest to typowy zakres ciśnień stosowanych przy zasilaniu aparatów do znieczulenia.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania bez podgrzewanego modułu pacjenta natomiast z podgrzewanymi czujnikami przepływu (bez możliwości wyłączenia podgrzewania przez użytkownika)? Jest to bardziej nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7 Pkt 5

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjnym zasilaniem elektrycznym z wbudowanego akumulatora na 90 minut w warunkach standardowych i 30 minut w warunkach ekstremalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z 3 szufladami na akcesoria w tym jedna zamykana na klucz, bez możliwości pionowego ustawienia butelki z anestetykiem wziewnym? Opisany wymóg nie ma uzasadnienia klinicznego i jest to cecha typowo konstrukcyjna, spełniana przez jednego producenta – firmę Dräger, nie mająca znaczenia w procesie znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści mieszalnik elektroniczny zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów?

Odpowiedź: Zamawiającym nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 10 Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z czujnikami przepływu ze zmienną kryzą pomiarową? Zwracamy uwagę, że czujniki termooanemometryczne są charakterystyczne dla jednego producenta aparatów do znieczulania – firmy Dräger - i zapis ten uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 Pkt 14

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie z koniecznością skręcania do minimum?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania. Wymagana w zapisach SWZ funkcjonalność, w sposób istotny wpływa na bezpieczeństwo pacjenta zapewniając o wiele szybsze zwolnienie ciśnienia niż w przypadku konieczności skręcania zastawki do minimum.

Pytanie nr 12 Pkt 15

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wbudowanym przepływomierzem O₂ do niezależnej podaży przez maskę lub kaniule nosową z regulacją przepływu w zakresie od 0 do 10 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

II Respirator, tryby wentylacji

Pytanie nr 13 Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z napędem pneumatycznym (tlen lub powietrze)? Większość czołowych producentów aparatów do znieczulenia stosuje w swoich urządzeniach napęd pneumatyczny. Aparaty zasilane są najczęściej tlenem medycznym. Napęd elektryczny wymieniony przez Zamawiającego jest charakterystyczny tylko dla jednego producenta – firmy Dräger Jest to cecha konstrukcyjna aparatów nie mająca żadnego uzasadnienia klinicznego oraz wpływu na przebieg znieczulenia. Ponadto koszty energii elektrycznej są bardzo wysokie i nadal rosną

co może wpływać na wzrost kosztów eksploatacji i znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14 Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z trybem wentylacji synchronizowanej kontrolowanej ciśnieniowo SIMV-PC i kontrolowanej objętościowo SIMV-VC oraz dodatkowo z nowoczesnym trybem wentylacji synchronizowanej kontrolowanej ciśnieniowo z gwarantowaną objętością SIMV – PCV-VG ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 Pkt 6

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z funkcją pauzy na 1 min, z prezentacją czasu pozostałego do zakończenia pauzy? Zwracamy uwagę, że zakres regulacji wymagany przez Zamawiającego ogranicza zarówno możliwość złożenia konkurencyjnej oferty, jak i negatywnie wpływa na bezpieczeństwo pacjenta. Wstrzymywanie wentylacji kontrolowanej na dłużej niż jedną minutę nie ma zastosowania klinicznego ze względu na zagrożenie zdrowia i życia pacjenta w wyniku niedotlenienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Wymagana funkcja ma zastosowanie w przypadku wystąpienia konieczności prowadzenia skomplikowanej relokacji pacjenta. Zatrzymanie wentylacji czyli brak wpływu mieszanki gazowej chroni personel i ułatwia wykonywanie określonych czynności.

Pytanie nr 16 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez tej funkcji? Jest to parametr typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania- firmy Drager i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty, jednocześnie nie niosąc za sobą żadnej wartości klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający chce mieć możliwość kontynuowania wentylacji mechanicznej w przypadku zaniku dopływu gazu. Jest to kwestia bezpieczeństwa pacjenta, a także bezpieczeństwa pracy personelu w tym zmniejszeniu poziomu stresu związanego z koniecznością prowadzenia wentylacji workiem Ambu czy koniecznością zamiany aparatów w czasie prowadzonej operacji.

Pytanie nr 17 Pkt 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjną podażą O₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego w trybie wentylacji ręcznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania chyba, że zaoferowany aparat sygnalizuje (alarm czy komunikat w czasie testu funkcjonalnego) rozładowanie lub niski poziom naładowania akumulatora, by gdy zajdzie konieczność awaryjnej podaży O₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego w trybie wentylacji ręcznej, nie okazało się, że akumulator jest rozładowany i taka procedura jest niemożliwa do wykonania.

Pytanie nr 18 Pkt 9

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z ekonometrem bez prezentacji trendu ekonometru, ale prezentujący koszt zużycia anestetyku? Jest to wymóg typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania – firmy Drager – i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty, nie niosąc za sobą wartości klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 19 Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania prezentujący krzywe w czasie rzeczywistym: $p(t)$, $CO_2(t)$ oraz pętla ciśnienie-objętość albo ciśnienie – przepływ albo przepływ – objętość z możliwością jednoczesnego zapisania pętli wzorcowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20 Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania z brakiem możliwości prezentacji

minitrendów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 Pkt 12

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z funkcją prezentacji MV,RR, z obrazowaniem na krzywej ciśnienia oddechów spontanicznych pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 Pkt 13

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo od 20 do 1500 ml oraz zakres objętości oddechowej w trybie wentylacji ciśnieniowo zmiennej od 5 do 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 Pkt 14

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że wymóg ten nie ma żadnego znaczenia klinicznego, a przyczynia się do ograniczania możliwości złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

III Regulacje

Pytanie nr 24 Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji plateau wyłączony i od 5% do 60%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści zakres I:E od 2:1 do 1:8? Zakres regulacji I:E od 2:1 jest całkowicie wystarczający z klinicznego punktu widzenia. Taki też zakres stosowany jest w wielu urządzeniach czołowych producentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26 Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo od 20 do 1500 ml oraz zakres objętości oddechowej w trybie wentylacji ciśnieniowo zmiennej od 5 do 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 Pkt 5

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji wyzwalacza przepływowego od 0,2 do 10 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Zakres regulacji czułości wyzwalacza przepływowego co najmniej do 15 l/min nie ma uzasadnienia klinicznego. Bardziej znacząca jest jego dolna granica - im niższa tym bardziej czuły wyzwalacz przepływowy co ma przełożenie na większe bezpieczeństwo pacjenta w trakcie prowadzenia wentylacji mechanicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 Pkt 6

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji ciśnienia wdechowego od 5 do 60 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji wspomaganie ciśnieniowego w trybie PSV w zakresie od 2 do

40 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31 Pkt 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z możliwością kształtowania nachylenia fali oddechowej poprzez regulację innych parametrów np. czasu wdechu, okna wyzwiania, regulacji poziomu zakończenia wdechu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32 Pkt 9

Czy Zamawiający dopuści regulację PEEP w zakresie wyłączony i od 4 do 30 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33 Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia, w którym przy zmianie częstości oddechowej możliwa jest nieautomatyczna zmiana czasu wdechu. Opisany przez zamawiającego parametr jest typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania – firmę Drager i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez funkcji opisanej w punkcie 11, ale z dużo bardziej zaawansowaną funkcją automatycznej wieloetapowej rekrutacji pęcherzyków płucnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

IV Prezentacje

Pytanie nr 35 Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z funkcją stopera? Funkcja timera dostępna jest zazwyczaj w kardiomonitorze, który jest elementem składowym stanowiska do znieczulenia, dlatego nie ma uzasadnienia klinicznego powielanie tej funkcji w aparacie do znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez prezentacji ΔVT ? Wartość tą można w bardzo prosty sposób obliczyć jako różnicę między objętością wdechową i wydechową, które są wyświetlane przez każdy aparat do znieczulenia. Opisany przez Zamawiającego parametr jest charakterystyczny dla aparatu jednego producenta – firmy Drager i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

V Funkcjonalność

Pytanie nr 37 Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z ekranem 15" niewbudowanym w przednią ścianę aparatu, na ruchomym wysięgniku, pozwalającym na dostosowanie jego położenia do potrzeb użytkownika? Jest to rozwiązanie bardziej nowoczesne, funkcjonalne i charakterystyczne dla aparatów najwyższej klasy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że jest to zapis spełniany przez jednego producenta aparatów do znieczulenia – firmę Drager – i uniemożliwia on złożenie konkurencyjnej oferty, jednocześnie nie niosąc za sobą żadnej wartości klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 Pkt 5

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że jest to zapis spełniany przez jednego producenta aparatów do znieczulenia – firmę Drager – i uniemożliwia on złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści niewbudowany moduł gazowy spełniający wszystkie pozostałe wymogi postawione w punkcie 7.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41 Pkt 9

Czy ze względu na bezpieczeństwo danych Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z portem USB używanym przez użytkownika uprzywilejowanego lub pracowników autoryzowanego serwisu do uzyskiwania dostępu do plików dziennika oraz przez pracowników autoryzowanego serwisu celem wgrywania oprogramowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również możliwość wykorzystania portu USB w celu wgrywania, aktualizacji oprogramowania, prac serwisowych itp. po wcześniejszym przekazaniu informacji o konieczności wykonywania takich czynności.

Pytanie nr 42 Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z automatycznym wstępnym skalkulowaniem parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy należnej pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

VI Alarmy

Pytanie nr 43 Pkt 3

Czy ze względu na bezpieczeństwo pacjenta Zamawiający będzie wymagał również alarmu objętości pojedynczego oddechu niezwykle istotnego np. przy zabiegach laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 44 Pkt 7

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku poprzez zaoferowanie możliwości wizualizacji stężenia dwóch anestetyków na wdechu i wydechu? Zapobiega to niepotrzebnemu alarmowi wykrycia drugiego anestetyku przy zmianie środka anestetycznego podczas znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, wymaga alarmu wykrycia drugiego anestetyku.

Pytanie nr 45 Pkt 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z alarmami wysokiego i niskiego stężenia anestetyków? Opisany przez Zamawiającego parametr jest rozwiązaniem stosowanym przez konkretnego producenta – firmę Drager – i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

VII Inne

Pytanie nr 46 Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, zasilanie ssaka z przyłączy w aparacie, regulacja siły ssania, dwa zbiorniki na wydzielinę o objętości po 1000 ml na wkłady jednorazowe? Używanie wkładów jednorazowych jest obecnie powszechnie stosowanym rozwiązaniem na salach operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47 Pkt 3

Czy Zamawiający ze względów bezpieczeństwa oczekuje, aby gniazda zabezpieczone były automatycznymi indywidualnymi bezpiecznikami oraz posiadały transformator separacyjny jako

dodatkową ochronę przeciwporażeniową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale go nie wymaga.

Pytanie nr 48 Pkt 4

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjenta dopuści test z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury testowania? Wymóg opisany przez Zamawiającego charakterystyczny dla firmy Drager to również test interaktywny tylko podzielony na 2 etapy i nazywany, jego 2 etap, testem automatycznym. Pierwszy etap to czynności przygotowawcze przed wykonaniem testu, które wymagają kilkunastominutowej interakcji z użytkownikiem (dokładnie to samo jest wykonywane podczas testów interaktywnych u innych producentów) oraz drugi etap bez ingerencji użytkownika. Ostatecznie cała procedura testowania stosowana w aparatach do znieczulenia firmy Drager trwa kilkanaście minut i jest znacznie dłuższa niż u innych producentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

VIII Akcesoria dodatkowe

Pytanie nr 49 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe standardowe wkłady workowe w ilości po 5 szt. na aparat?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści aparat bez filtrów przeciwpyłowych minimum 10 op.? Ofertowany wysokiej klasy aparat do znieczulenia nie wymaga filtrów przeciwpyłowych, jest to rozwiązanie typowe dla jednego producenta aparatów do znieczulenia i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania z absorberami jednorazowego użytku o pojemności 1,4 L ? – minimum 12 szt, nie wymagających dedykowanego adaptera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52 Pkt 9

Czy Zamawiający dopuści filtr jednorazowego użytku o przestrzeni martwej 47ml? Zwracamy uwagę, że w przypadku takich filtrów pożądanym jest by przestrzeń martwa była możliwie jak najmniejsza. Tym samym oferowany filtr jednorazowego użytku o przestrzeni martwej 47ml jest rozwiązaniem lepszym niż wymagane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53 Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania nie używający filtrów przeciwpyłowych do wielorazowych zbiorników na wapno ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

XI Monitor do aparatu, wymagania ogólne

Pytanie nr 54 Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyższej klasy, o budowie kompaktowo modułowej, a więc umożliwiający o rozbudowę o dodatkowe moduły pomiarowe i programowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55 Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego wraz z wyświetlanymi stale najczęściej używanymi przyciskami funkcyjnymi, możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą ekranu dotykowego? Brak pokrętła zapewnia łatwiejsze czyszczenie i dezynfekcję kardiomonitora, a także jego mniejszą

awaryjność.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w akumulator wystarczający na 4 godziny pracy, z możliwością jego wymiany przez użytkownika bez udziału serwisu – w razie potrzeby?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57 Pkt 3.

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu łączności bezprzewodowej kardiomonitorze? Kardiomonitor pracujące na salach operacyjnych podłącza się do sieci centralnego monitorowania przewodowo, ponieważ sprzęt medyczny wykorzystywany na bloku operacyjnym (np. diatermie) generuje silne zakłócenia sieci bezprzewodowej, wpływając negatywnie na jej stabilność pracy i stwarzając ryzyko niedostarczenia na czas krytycznych informacji o stanie pacjenta. Ponadto opcja sieci bezprzewodowej – zwłaszcza niewykorzystywana w praktyce – niepotrzebnie podnosi koszt rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 58 Pkt 5

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania aż 12 krzywych dynamicznych oraz wartości ich parametrów, z możliwością konfiguracji do 28 różnych widoków ekranu w tym widoku dużych liczb z podziałem na 4 lub 6 parametrów bez funkcji mini-trendów obok odpowiadających im krzywych dynamicznych, ale z możliwością przeglądu trendów w razie potrzeby w dedykowanej zakładce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59 Pkt 6

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią trendów najważniejszych parametrów życiowych z aż 7 dni, z możliwością przeglądania całej pamięci w trendach numerycznych z rozdzielczością 1 min, a w przypadku trendów graficznych przy skali czasu 20 min z rozdzielczością 10s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60 Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści pamięć krzywych dynamicznych z ostatnich 72 godzin? Pragniemy zwrócić uwagę, że pamięć zarówno trendów jak i krzywych dynamicznych musi być zawsze kasowana pomiędzy pacjentami, więc w przypadku kardiomonitora wykorzystywanego na Sali operacyjnej proponowana pamięć jest w zupełności wystarczająca.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61 Pkt 8

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w funkcję obliczeń hemodynamicznych bez funkcji: kalkulatora parametrów wentylacyjnych i utlenowania oraz obliczeń nerkowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, nie dopuszcza monitora wyposażonego w funkcję obliczeń hemodynamicznych bez funkcji: kalkulatora parametrów wentylacyjnych i utlenowania oraz obliczeń nerkowych.

Pytanie nr 62 Pkt 9

Czy Zamawiający dopuści rejestrator termiczny zintegrowany z monitorem, montowany z boku obudowy monitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 63 Pkt 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy monitora o rejestrator zintegrowany z monitorem, montowany z boku obudowy monitora w przyszłości? Zwracamy uwagę, że rejestrator termiczny ma nikłe zastosowanie w obszarze Sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64 Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o funkcję wyświetlania na jego ekranie danych z aparatu do znieczulania (krzywe, wartości parametrów i trendy)? Zwracamy uwagę na fakt, że ekrany kardiomonitora i aparatu do znieczulania znajdują się bezpośrednio obok siebie i dublowanie informacji na obu ekranach nie wnosi żadnej korzyści klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65 Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor połączony z aparatem do znieczulania, umożliwiającą wyświetlanie krzywych dynamicznych oraz wartości liczbowych z aparatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66 Pkt 13

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że nie ma ona żadnego znaczenia klinicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

X Możliwości monitorowania parametrów

Pytanie nr 67 Pomiar EKG Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru EKG 20-300 uderzeń/minutę? Proponowany zakres w zupełności wystarczy do monitorowania częstości akcji ludzkiego serca.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68 Nieinwazyjny pomiar ciśnienia pkt 1

Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin oraz dodatkowo wyposażony w funkcję konfiguracji własnych cykli pomiarowych (różne odstępy pomiarowe i różne liczby powtórzeń w każdym kroku)? Zwracamy uwagę na fakt, że pomiar ciśnienia na Sali operacyjnej jest najczęściej realizowany w sposób ciągły (inwazyjnie) lub nieinwazyjnie – co kilka minut. W związku z tym wymagany pomiar ciśnienia co 8 godzin ma nikłe zastosowanie kliniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69 Nieinwazyjny pomiar ciśnienia pkt 2

Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji? Podobny efekt można osiągnąć dostosowując czas uśredniania pomiaru SpO2 oraz odpowiedni czas opóźnienia alarmu SpO2 lub stosując inne miejsce pomiaru saturacji (druga kończyna, ucho, itp.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70 Inwazyjny pomiar ciśnienia Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień z możliwością rozbudowy o 3 kanał pomiarowy ciśnienia w przyszłości, wyposażony dodatkowo w funkcję ciągłego pomiaru parametrów PPV i SPV na wybranym kanale ciśnienia? Zwracamy uwagę na fakt, iż Zamawiający wymaga dostarczenia akcesoriów do pomiaru IBP tylko w 1 kanale, co sugeruje, że większa liczba kanałów (a w szczególności aż 3) nie będzie potrzebna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 Pomiar temperatury Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści monitor z funkcją jednoczesnej prezentacji 3 wartości temperatury: T1, T2

oraz temperatury krwi (w przypadku monitorowania rzutu serca), bez prezentacji różnicy temperatur?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72 Pomiary gazowe Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o tę funkcję? Zwracamy uwagę, że pomiary gazowane są już realizowane za pomocą aparatu do znieczulania, niepotrzebne jest więc dublowanie danych na dwóch ekranach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73 Pomiar zwiótczenia Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści pomiar zwiótczenia metodą KMG z wykorzystaniem mechanosensora, charakteryzujący się również wysoką dokładnością pomiaru oraz bardzo łatwą aplikacją czujnika wyposażonego w specjalny adapter na dłoń, dostępne tryby stymulacji min.: ST, DBS, TOF, TET; zapewniający sygnalizację dźwiękową impulsów stymulacji oraz ustępowania blokady, pomiar realizowany z wykorzystaniem modułu oferowanego systemu monitorowania – swobodnie przeniesionego pomiędzy stanowiskami – zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania i alarmowania za pośrednictwem ekranu monitora pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości stosowania czujników jednorazowych? Jest to rozwiązanie nieekonomiczne i typowe dla jednego producenta kardiomonitorów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ .

Pytanie nr 75 Monitorowanie głębokości sedacji Pkt 1

Czy Zamawiający dopuści pomiar głębokości uśpienia metodą Entropii, która oprócz sygnału EEG wykorzystuje dodatkowo pomiar elektromiografii mięśni czoła i umożliwi prezentację parametrów SE, RE oraz BSR, stosowanie tańszych od BIS czujników pomiarowych oraz szybszy czas reakcji na zmiany w aktywności pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76 Monitorowanie głębokości sedacji Pkt 2

W przypadku dopuszczenia alternatywnej metody pomiaru głębokości uśpienia – metody Entropii – uprzejmie prosimy o zgodę na dostarczenie kompatybilnych akcesoriów pomiarowych, do metody Entropii, zamiast BIS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

XI Wymagane akcesoria pomiarowe

Pytanie nr 77 Pkt 3

Czy Zamawiający dopuści mankiety pomiarowe: dla niemowląt 8-13 cm, dziecko 12-19, mały dorosły 17-25 cm, dorosły 23-33 cm, duży dorosły 31-40 cm oraz mankiety na udo 38-50, dodatkowo mankiety dla otyłych dorosłych na przedramię 26-36 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści czujnik temperatury skóry z adapterem innym niż opisany w punkcie 4.? Zwracamy uwagę, że wymóg w punkcie 4. wskazuje jednoznacznie na firmę Drager i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 Pkt 6

Czy Zamawiający dopuści przewód pośredni do czujnika temperatury inny niż opisany w punkcie 6.? Zwracamy uwagę, że wymóg w punkcie 6. wskazuje jednoznacznie na firmę Drager i uniemożliwia

złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu odnośnie kompatybilności z posiadanym aparatem? Taki zapis uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty – wskazuje jednoznacznie tylko na jednego wykonawcę: firmę Drager.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje niniejszy wymóg.

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 8 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na wydłużenie terminu realizacji.

Projekt umowy

Pytanie nr 1 §11 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10%? Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 2 Dotyczy wzoru umowy Par 2 ust 12

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany zapisu w zakresie § 2 ust. 12 w następujący sposób:

Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych i innych materiałów niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania urządzenia przez okres co najmniej 7 lat od dnia protokołu odbioru przedmiotu zamówienia. Części i materiały powinny posiadać odpowiednie atesty i dopuszczenia do stosowania w przedmiotowym urządzeniu.

Pytanie nr 3 Dotyczy wzoru umowy Par 5 ust 1

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym), jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym instrukcje serwisowe i kody serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych instrukcji i kodów. Zabezpieczenia takie nie utrudniają jednak w żaden sposób wykonywania podstawowych czynności konserwacyjnych, przeglądowych czy naprawczych włącznie z wymianą podzespołów w zakresie opisanym w podstawowej instrukcji serwisowej, udostępnionej publicznie na stronie producenta oferowanego urządzenia. W związku z powyższym prosimy o odstąpienie od wymogu protokolarnego przekazania Zamawiającemu wszystkich loginów, haseł i kodów dostępu, gdyż jego podtrzymanie uniemożliwi Wykonawcy złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy. Istotą zawarcia niniejszych zapisów w SWZ oraz wzorze umowy jest zabezpieczenie Zamawiającego, aby po zakończeniu okresu gwarancji mógł zawrzeć umowę na serwisowanie lub naprawę urządzenia z dowolnie wybranym podmiotem, który ma kwalifikacje i wiedzę do świadczenia tego typu usług.

Pytanie nr 4 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 1

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, zalań, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 5 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wymogu, aby placówka serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego znajdowała się w odległości nie większej niż 150km od siedziby Zamawiającego? W przypadku wykonawcy, którego placówka serwisu znajduje się np. 400 km od siedziby Zamawiającego, ale dodatkowo posiadającego inżynierów serwisu działających w większych miastach Polski (w tym w odległości mniejszej niż 150 km od siedziby Zamawiającego) taki zapis uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany zapisu § 6 ust. 3 w następujący sposób: Wykonawca oświadcza, iż zapewnia serwis autoryzowany przez producenta urządzenia.

Pytanie nr 6 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 5

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 7 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 6

Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość i dokona stosownej zmiany w zapisach umowy.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o następujących parametrach:

- w przypadku zdalnej diagnostyki uruchomionej z wykorzystaniem routera Wykonawcy - łącze o przepustowości minimum 512 kbit/s ze stałym adresem IP,
- w przypadku zdalnej diagnostyki uruchomionej z wykorzystaniem routera Zamawiającego uruchomiony zostanie tunel VPN typu IPSec

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia diagnostyki zdalnej dopuszcza możliwość wykonania jej za pomocą routera Wykonawcy z wykorzystaniem łącza internetowego Zamawiającego. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany do zapewnienia aktualnego oprogramowania routera, udostępnionego przez jego producenta. Wykonawca zobowiązany jest do

regularnego wykonywania kopii konfiguracji urządzenia, aktualizowania urządzenia w tym również na wezwanie Zamawiającego. Niezbędnej konfiguracji urządzeń dokona Wykonawca.

Pytanie nr 9 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 6

Czy Zamawiający potwierdza, że jako „dni” ma na myśli dni robocze, czyli od poniedziałku do piątku (bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku użycia w treści projektu umowy słowa dni ma na myśli dni „kalendarzowe” i wprowadza stosowny zapis w treści projektu umowy w § 14.

Pytanie nr 10 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 11

Prosimy o doprecyzowanie zapisu tak, aby w przypadku 3 napraw tego samego istotnego elementu / podzespołu wymiana dotyczyła właśnie tego elementu / podzespołu.

Urządzenia składa się z kilku niezależnie działających części. Nieuzasadniony byłby wymóg wymiany pełnego urządzenia na nowe, podczas gdy tylko jeden element / podzespół / moduł wykazuje awaryjność.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w projekcie umowy i nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższej zmiany.

Pytanie nr 11 Dotyczy wzoru umowy Par 6 ust 14

Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów oraz gwarancji jakości wykonywanych usług naprawy urządzenia, będącego przedmiotem umowy, ze względu na swoją specyfikę powinny być wykonywane tylko i wyłącznie przez autoryzowany przez producenta serwis. Wykonawca nie może zagwarantować prawidłowości naprawy wykonanej przez serwis nieautoryzowany. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że w razie zastosowania par. 6 ust 14. Umowy Wykonawca nie ponosi żadnej odpowiedzialności za skutki, zarówno bezpośrednie jak i pośrednie, przeprowadzonej w ten sposób naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 12 Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 13

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 taką możliwość i dokonuje stosownej zmiany w zapisach § 6 ust. 13.

Pytanie nr 13 Dotyczy wzoru umowy Par 10 ust 14

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni min. 14 dniowy termin”. Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 14 Dotyczy wzoru umowy Par 11 ust 1 pkt f

Prosimy o odstąpienie od naliczania kar w odniesieniu do pytania (Dotyczy wzoru umowy Par 5 ust 1)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 15 Dotyczy wzoru umowy Par 11 ust 2

Prosimy o usunięcie postanowienia § 11 ust. 2 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie nr 16 Dotyczy wzoru umowy Par 11 ust 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna wysokość kar, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy wynosiła: 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w par. 7 ust. 1 Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie nr 17

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 wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie nr 18 Pytanie dotyczące Umowy Powierzenia Przetwarzania Danych Osobowych

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?

Odpowiedź: W przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji umowy o ile zawierać one będą dane osobowe identyfikujące pacjenta lub jakiegokolwiek inne dane osobowe, zostanie podpisana stosowna umowa powierzenia w zakresie wynikającym z określonych cech aparatu tj. rodzaju i zakresu przechowywanych danych osobowych na wzorze zaproponowanym przez Zamawiającego.

Zgodnie z zapisami art. 286 ust. 1 ustawy Pzp i udzielonymi odpowiedziami na pytania Wykonawców Zamawiający zamieści na stronie internetowej zaktualizowany Załącznik nr 8 do SWZ (Projekt umowy).

PREZES ZARZĄDU
Centrum Zdrowia Dziecka i Rodziny
im. Jana Pawła II w Stanowcu Sp. z o.o.

dr n. med. Andrzej Biwilec