



Konin, 22.05.2024r

WSZ-EP-12/632/2024

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: Dostawa angiografu wraz z pozostałym wyposażeniem i adaptacją pomieszczeń w celu dostosowania Pracowni Hemodynamiki do obowiązujących przepisów nr sprawy - WSZ-EP-12/2024

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 7

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.– zwanej dalej „Ustawą Pzp.”) Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

1. Dotyczy zapisów SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy jeżeli wystąpi konieczność istotnego obniżenia podłogi w pracowni z angiografem, co będzie wymagać wykonania progów pomiędzy pracownią a resztą kondygnacji czy też będzie wymagać obniżenia podłogi na całej kondygnacji?

Pragniemy wyjaśnić, że ze względu na małe odległości między pracownią a korytarzem i innymi pomieszczeniami przy obniżeniu podłogi w pracowni może powstać pochylenie podłogi przekraczające dopuszczalne przepisami wartości. W takim przypadku konieczne jest określenie przez Zamawiającego sposobu rozwiązania problemu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Obszar przebudowy znajduje się na parterze nad kondygnacją piwnic. Z uwagi na konstrukcję stropu nad piwnicą obniżenie posadzek możliwe jest tylko o kilka centymetrów. Zamawiający, z uwagi na w/w okoliczności nie przewidywał konieczności obniżenia posadzek. Wysokość pomieszczeń powinna być zaprojektowana w sposób wynikający z uzyskanego odstępowania od wymaganej wysokości wydanego przez właściwego Państwowego Inspektora Sanitarnego. W przypadku korekty poziomu posadzki (obniżenie) należy dokonać wszelkich starań, aby posadzka była na jednym poziomie na całym obszarze przewidzianym do przebudowy (wszystkie pomieszczenia bloku) .

Nie dopuszcza się progów. Wyrównanie do poziomu pierwotnego na fragmentach komunikacji łączącej obszar pracowni z pomieszczeniami poza przebudową należy wykonać bez progów, stosując pochylnie o dopuszczalnym nachyleniu.

**2. Dotyczy zał. nr 2 Zestawienie wymaganych parametrów jakościowo – technicznych -
część nr I.114**

Czy Zamawiający dopuszcza wózek wielofunkcyjny reanimacyjny, którego wymiary całkowite wraz z odbojami wynoszą: 650x550x1000 mm [szerokość x głębokość x wysokość], przy czym wymiary samej szafki z szufladami wynoszą: 600x500x805 mm [szerokość x głębokość x wysokość]?

Odpowiedź Zamawiającego:

**Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ-
zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych w poz. 114 część I załącznika.**

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

3. Dotyczy zał. nr 2 Zestawienie wymaganych parametrów jakościowo – technicznych - część nr IV

Czy Zamawiający oczekuje podstawy jezdnej na min. 5-ciu kołach w tym 2 z blokadą, dla Defibrylatora A 1 szt. i Defibrylatora B - Przenośnego/Transportowego 1 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje podstawy jezdnej dla Defibrylatora A jednocześnie nie precyzuje ilości kół oraz ich blokad.

Zamawiający nie oczekuje podstawy jezdnej dla Defibrylatora B - Przenośnego/Transportowego, a jedynie torby z miejscem na akcesoria.

W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ- zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych w części numer IV A pkt 37 i IV B punkt 40 i 55.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

4. Dotyczy zał. nr 2 Zestawienie wymaganych parametrów jakościowo – technicznych - część nr IV A.37

Czy Zamawiający oczekuje następującego wyposażenia: Przewód EKG 10 odprowadzeniowy min. 1 sztuka, przewód EKG 3 odprowadzeniowy min. 1 sztuka, Łyżki twarde dla dorosłych oraz pediatryczne min. 1 komplet, Przewód do stymulacji przezskórnej i defibrylacji z elektrod naklejanych min. 1 sztuka, Min. 1 komplet elektrod jednorazowych do defibrylacji/stymulacji dla dorosłych, Torba z miejscem na akcesoria ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki polegającej na dwukrotnym umieszczeniu zwrotu: Przewód EKG 10 odprowadzeniowy min. 1 sztuka.

Zamawiający oczekuje do zaofiarowania:

„Przewód EKG 10 odprowadzeniowy min. 1 sztuka, przewód EKG 3 odprowadzeniowy min. 1 sztuka, Łyżki twarde dla dorosłych oraz pediatryczne min. 1 komplet, Przewód do stymulacji przezskórnej i defibrylacji z elektrod naklejanych min. 1 sztuka, Min. 1 komplet elektrod jednorazowych do defibrylacji/stymulacji dla dorosłych, Torba z miejscem na akcesoria oraz podstawa jezdna.”

W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ- zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych w części numer IV A. punkt 37 załącznika.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

5. Dotyczy zał. nr 2 Zestawienie wymaganych parametrów jakościowo – technicznych - część nr IV. B.61

Czy Zamawiający oczekuje kabla do Monitorowania EKG z 3 odprowadzeń oraz kabla do Monitorowania EKG z 5 odprowadzeń?

Odpowiedź zamawiającego:

Zamawiający oczekuje kabla do Monitorowania EKG z 3 odprowadzeń bądź kabla do Monitorowania EKG z 5 odprowadzeń.

6. Dotyczy zał. nr 5 Projektowane postanowienia umowy, §6 ust. 5

Czy Zamawiający, celem doprecyzowania, wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisów na: „Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, najpóźniej z chwilą udostępnienia odpowiednio oprogramowania lub aktualizacji, dokumenty, **o ile takie wystawiono**, wystawione przez producenta oprogramowania potwierdzające prawo Zamawiającego do korzystania i umożliwiające Zamawiającemu korzystanie (w tym aktywację) z licencji, sublicencji, subskrypcji, wsparcia do licencji na oprogramowanie. Wykonawca gwarantuje, że aktywacja będzie możliwa począwszy od dnia ich dostarczenia zgodnie ze zdaniem poprzednim.

Uzasadnienie:

Zwracamy uwagę, że zazwyczaj warunki licencji są wgrywane do oprogramowania i podczas uruchamiania oprogramowania wymagana jest ich akceptacja. Producent może nie wystawiać "papierowych" dokumentów licencyjnych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dokumentem jest każdy nośnik informacji umożliwiający zapoznanie się z jej treścią (art. 77(3) KC). Zatem warunki licencji zapisane (wgrane) do oprogramowania to również dokument.

Z aktualnego brzmienia par. 6 ust. 5 wynika, że wykonawca nie musi dostarczyć warunków licencji na papierze.

7. Dotyczy zał. nr 5 Projektowane postanowienia umowy, §11

Czy Zamawiający, celem doprecyzowania, wyrazi zgodę na dodatnie ustępu 6 w brzmieniu: Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentem.

Uzasadnienie:

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywowującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

8. Dotyczy zał. nr 5 Projektowane postanowienia umowy, §9 ust. 7

Prosimy o doprecyzowanie że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

Odpowiedź Zamawiającego:



Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

9. Dotyczy zał. nr 5 Projektowane postanowienia umowy, §9 ust. 8

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. W związku z powyższym prosimy o rezygnację z tego wymagania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

10. Dotyczy zapisów SWZ

W związku z rozwojem możliwości zdalnego wsparcia funkcjonowania aparatury medycznej prosimy o potwierdzenie umożliwienia łączności z aparatami będącymi przedmiotem postępowania¹ przy użyciu tunelu VPN z wykorzystaniem sieciowej infrastruktury Zamawiającego o przepustowości minimum 4Mbps (Upload/Download). Przyjęta przez Producenta strategia zapewnienia szeroko rozumianego wsparcia w użytkowaniu oraz serwisowaniu aparatury medycznej wymaga zapewnienia takiego łącza, którego poziom bezpieczeństwa jest zgodny z najwyższymi standardami rynkowymi. Wykorzystanie wspomnianego łącza umożliwi zarówno znaczne skrócenie czasu związanego z wszelkimi awariami (poprzez zdalną diagnostykę oraz naprawę), szybkie zapewnienie wszelkiego wsparcia aplikacyjnego oraz bieżące aktualizacje oprogramowania, również w zakresie cyberbezpieczeństwa. Wpisuje się to w dyrektywę unijną NIS2 gdzie podmioty kluczowe i ważne powinny przyjąć szeroki wachlarz podstawowych praktyk dotyczących cyberhigieny

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie potwierdza powyższego jednocześnie nie wyklucza takiej możliwości w przyszłości.

11. Dotyczy zapisów SWZ – rozdział X

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych – deklaracji zgodności UE i powiadomienia, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. angiografu), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego a tym bardziej usług?

Odpowiedź Zamawiającego :

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zamawiający wymaga złożenia środków dowodowych dla angiografu oraz pozostałych urządzeń zgodnie z zapisami Rozdziału X punkt 1 SWZ t.j.

„Dotyczy przedmiotu zamówienia wskazanego w załączniku numer 1 - formularzu oferty punkt 5 litera a) tabela numer I

Angiograf wraz z pozostałym wyposażeniem punkty od 1 do 6”

12. Dotyczy zał. nr 1 Formularz oferty, tabela nr 1, tabela nr 2

W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia obejmuje dostawy sprzętu i usługi, które są opodatkowane różnej wysokości stawkami VAT, prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawca będzie miał możliwość modyfikacji tabeli cenowej i dokonania podziału pozycji w niej zawartych poprzez wyszczególnienie różnych stawek VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź Zamawiającego:



Zamawiający wymaga podania w ofercie cen brutto w zł.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Sporządziła: K. Lewandowska