

**SP ZOZ SZPITAL POWIATOWY
IM. EDMUNDA BIERNACKIEGO W OPOCZNI
26-300 Opoczno, ul. Partyzantów 30**

Dyrekcja: 0447544804

Fax: 0447544822

e - mail: zamowienia2@szpitalopoczno.pl

Nasz znak: DZP/230/31/2019

Opoczno, dn. 05.03.2019r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

dot.: Zakup i dostawa nowego sprzętu medycznego w podziale na zadania dla projektu „Budowa całodobowego lądowiska dla śmigłowców ratunkowych LPR wraz z infrastrukturą oraz doposażeniem SOR dla SP ZOZ Szpitala Powiatowego im. E. Biernackiego”, w ramach działania 9.1. Infrastruktura ratownictwa medycznego, oś priorytetowa IX. Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia, Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko 2014 – 2020
znak sprawy 8/2019

Poniżej przedstawiamy pytania potencjalnych oferentów i odpowiedzi Zamawiającego

Pytanie 1

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

Odp. Nie.

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Okres rękojmi i gwarancji przedłuża się każdorazowo o czas naprawy urządzenia o ile ten każdorazowo wynosił powyżej 5 dni roboczych lub czas wymiany urządzenia lub jego elementu na nowy.” ?

Odp. Nie, zgodnie z zapisami umowa-projekt.

Pytanie 3

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 6a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na pojawienie się pracownika do 48h ?

Odp. Tak. Patrz umowa-projekt po modyfikacji

Pytanie 4

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 6b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na pojawienie się pracownika do 72h ?

Odp. Tak. Patrz umowa-projekt po modyfikacji

Pytanie 5

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy powyżej 5 dni roboczych ?

Odp. Tak. Patrz umowa-projekt po modyfikacji



Pytanie 6

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?

Odp. Tak. Patrz umowa-projekt po modyfikacji

Pytanie 7

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) W przypadku 3 (słownie: trzech) napraw gwarancyjnych urządzenia i/lub elementu / podzespołu urządzenia, przy kolejnej reklamacji Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej wymiany tego elementu/podzespołu na nowy.” ?

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji

Pytanie 8

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odp. Nie

Pytanie 9

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,25% do 0,1% ?

Odp. Nie

Pytanie 10

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 5

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?

Odp. Tak. Patrz umowa-projekt po modyfikacji

Pytanie 11

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z zapisu w § 8 ust. 7 ?

Odp. Nie

Pytanie 12

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas napraw liczony był od momentu dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy) ?

Odp. Nie

Pytanie 13

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by okres gwarancji na wymienione elementy/podzespoły wynosił 6 miesięcy ?

Odp. Nie

Dotyczy: Zadanie nr 8 – Łóżko szpitalne mobilne – 2 szt.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 6 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.

2. Czy (w pkt. 2) Zamawiający dopuści łóżko opierające się na pantografie, konstrukcja posiadająca cztery punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz sześć punktów podparcia zintegrowanych z podstawą łóżka w celu zagwarantowania najwyższej stabilności, możliwość regulacji wysokości i pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga?

Odp. Nie

3. Czy (w pkt. 5) Zamawiający dopuści przewodowy panel (pilot dla pacjenta) bez podświetlanych przycisków?

Odp. Nie

4. Czy (w pkt. 6) Zamawiający dopuści panel pielęgniarstwa zawieszany na szczytce łóżka od strony nóg z możliwością blokady poszczególnych funkcji (tj. regulacji wysokości, segmentu oparcia pleców, uda, przechyłów wzdłużnych, funkcji autokontur)?

Odp. Nie

5. Czy (w pkt. 9) Zamawiający dopuści leże wypełnione panelami z tworzywa HPL, struktura płyt leża gładka, łatwa do czyszczenia i dezynfekcji, z otworami wentylacyjnymi dla materaca, płyty nie wyprofilowane w celu zapobieżenia odleżynom?
Odp. Nie
6. Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści szczyty łóżka odejmowane, z blokadą w postaci pokręteł (bez oznaczenia kolorem) zabezpieczających przed przypadkowym wysunięciem się z ramy leża, pokrętła bez oznaczenia funkcji zablokowane / odblokowane?
Odp. Nie
7. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści szczyty wykonane z wysokiej jakości tworzywa ABS, możliwość zastosowania różnokolorowych wypełnień?
Odp. Tak
8. Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści barierki boczne z uchwytami wykonanymi z tworzywa ABS, uchwyty tylko od strony nóg pacjenta, uchwyty usprawniające proces podnoszenia i opuszczania barierek?
Odp. Nie
9. Czy (w pkt. 17) Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne 2240 x 970 mm?
Odp. Tak
10. Czy (w pkt. 18) Zamawiający dopuści wymiary leża pacjenta 1980 x 860 mm?
Odp. Tak
11. Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości 420 – 840 mm?
Odp. Tak
12. Czy (w pkt. 21) Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w pilota dla pacjenta bez informacji o zablokowanej funkcji?
Odp. Nie
13. Czy (w pkt. 23) Zamawiający dopuści panel pielęgniarstwa bez funkcji zapamiętania wybranej pozycji uzyskiwanej jednym przyciskiem; w oferowanym łóżku pozycja krzesła kardiologicznego, egzaminacyjna, reanimacyjna CPR, antyszokowa są zaprogramowane, dostępne za pomocą jednego przycisku?
Odp. Tak
14. Czy (w pkt. 24) Zamawiający dopuści pozycję Trendelenburga 13° i anty-Trendelenburga 14° dostępne z pilota oraz panelu pielęgniarstwa (możliwość zablokowania funkcji)?
Odp. Nie
15. Czy (w pkt. 25) Zamawiający dopuści elektryczną regulację oparcia pleców w zakresie 0° – 70°, bez automatycznego zatrzymania podczas unoszenia na poziomie 30°?
Odp. Tak
16. Czy (w pkt. 26) Zamawiający dopuści elektryczną regulację oparcia ud w zakresie 0° – 40°?
Odp. Tak
17. Czy (w pkt. 27) Zamawiający dopuści regulację podudzia za pomocą mechanizmu zapadkowego w zakresie 0° – 12°?
Odp. Nie
18. Czy (w pkt. 28) Zamawiający dopuści wysokość całkowitą barierki bocznych 450 mm (od leża ok. 370 mm)?
Odp. Tak
19. Czy (w pkt. 29) Zamawiający dopuści funkcję natychmiastowego wypoziomowania leża w celu przeprowadzenia resuscytacji krążeniowo – oddechowej elektrycznie tj. przycisk na panelu pielęgniarstwa oznaczony czytelnym piktogramem w celu łatwej identyfikacji; manualna funkcja CPR segmentu oparcia pleców za pomocą dźwigni dostępnych z dwóch stron łóżka?
Odp. Tak
20. Czy (w pkt. 44) Zamawiający dopuści stojak do kroplówki dwuramienny, wykonany ze stali lakierowanej proszkowo (2 szt. na łóżko)?
Odp. Nie
21. Czy (w pkt. 44) Zamawiający dopuści stojak do kroplówki dwuramienny, wykonany ze stali lakierowanej proszkowo (2 szt. na łóżko)?
Odp. Nie

Dot. Zadanie 1 - Aparat do znieczuleń - ilość: 1 szt.

Ad. pkt 2 i 4 Monitor do aparatu

Czy Zamawiający dopuści monitor z ekranem o przekątnej 12,1 cala, ważący < 5,5 kg?

Odp. Zamawiający dopuści

Dotyczy Zadanie 8 - Łóżko szpitalne mobilne - ilość: 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sprzętu w terminie do 6 tygodni od daty zawarcia umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający wyrazi zgodę.

Dotyczy Umowa – Projekt

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu udostępnienia i dostarczenia urządzenia zastępczego o tożsamy lub lepszych parametrach i funkcjonalności na czas naprawy trwającej dłużej niż trzy dni robocze.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu oczekiwania na pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii i rozpoczęcia naprawy od momentu zgłoszenia w okresie gwarancyjnym do 48 godzin, w okresie pogwarancyjnym do 72 godzin.

Odp. Patrz umowa -projekt po modyfikacji

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z zapisu w umowie, o odstąpieniu od umowy w przypadku opóźnienia dostawy trwającego dłużej niż 2 tygodnie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Pytania dotyczące zadania nr 1: Aparat do znieczuleń

Pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści monitor o przekątnej 12", o budowie modułowej, w technologii wymiennych modułów podłączanych podczas pracy z automatyczną rekonfiguracją ekranu uwzględniającą pojawienie się nowych parametrów pomiarowych?

Odp. Tak

Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści obsługę menu ekranowego tylko poprzez ekran dotykowy; menu ekranowe w języku polskim?

Odp. Tak

Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w akumulator wystarczający na 3,5 godziny pracy?

Odp. Nie

Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości połączenia z bezprzewodową siecią centralnego monitorowania, z możliwością rozbudowy o taką funkcjonalność w przyszłości?

Odp. Tak

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający wyświetlanie 6 krzywych dynamicznych na ekranie?

Odp. Nie

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści monitor bez trybu dużych znaków? Zastosowany interfejs ma bardzo duże znaki w zwykłym trybie monitorowania, które jednocześnie pozwala na monitorowanie przebiegów krzywych dynamicznych.

Odp. Tak

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez obliczeń nerkowych?

Odp. Tak

Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści monitor z zakresem pomiaru częstości akcji serca od 20 do 300 ud/min?

Odp. Tak

Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści pomiar SpO2 algorytmem TruSignal, z możliwością stosowania czujników tej technologii?

Odp. Nie

Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści automatyczny pomiar ciśnienia z ustawianym czasem powtarzania do 4

godzin?

Odp. Tak

Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opisanej w punkcie 22?

Odp. Nie

Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień? Istnieje możliwość rozbudowy do pomiaru ciśnienia inwazyjnego w 4 kanałach.

Odp. Tak

Pkt. 27 i 28 Czy Zamawiający dopuści pomiar stężenia gazów anestetycznych, N₂O, CO₂, O₂ i wyświetlanie wyników pomiarów realizowane w aparacie do znieczulenia?

Odp. Nie

Pkt. 30 Czy Zamawiający dopuści pomiar NMT przy pomocy mechanosensora piezoelektrycznego z możliwością pomiaru TOF, obliczanie T1/T4 TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów, Tetanus 50 Hz, Single Twitch?

Odp. Tak

Pkt. 39 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor posiadający możliwość ustawiania jasności ekranu i głośności alarmów, ale bez zdefiniowanego oddzielnego trybu nocnego ?

Odp. Tak

Pkt. 40 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opisanej w punkcie 40?

Odp. Tak

Pkt. 41 Czy Zamawiający dopuści tryb "Standby" bez wyświetlania na ekranie dużego zegara, pokazującego czas? Rolą Zamawiającego powinno być promowanie istotnych klinicznie rozwiązań, to zaś do nich nie należy.

Odp. Tak

Pytania dotyczące zadania nr 1: Aparat do znieczuleń

Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści główny blat do pisania wbudowany i dodatkowy blat składny?

Odp. Tak

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści wbudowane oświetlenie z płynną regulacją natężenia światła?

Odp. Tak

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wbudowanymi reduktorami i z przyłączami do butli?

Odp. Tak

Pkt. 8 Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjnym zasilaniem elektrycznym całego systemu, z wbudowanego akumulatora, przez 30 min. w warunkach ekstremalnych i 90 min. w warunkach standardowych?

Odp. Tak

Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści wbudowany ssak inżektorowy do podłączenia dwóch pojemników 1,0 l z wymiennymi wkładami?

Odp. Tak

Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści elektroniczne przepływomierze dla O₂, N₂O, Powietrza, z możliwą precyzyjną prezentacją przepływu ze skokiem 100 ml/min?

Odp. Nie

Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści zastawkę APL z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie poprzez skręcenie zastawki do minimum? Opisane rozwiązanie jest parametrem charakterystycznym dla konkretnego producenta, co utrudnia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Tak

Pkt.20 Czy Zamawiający dopuści rurę do ewakuacji bez mankietu ze specjalnymi otworami?

Odp. Tak

Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści respirator z napędem pneumatycznym?

Odp. Nie

Pkt. 25 Czy Zamawiający dopuści ekran respiratora kolorowy, LCD, o przekątnej 15 cali na ruchomym ramieniu aparatu? Jest to rozwiązanie o wiele bardziej nowoczesne i funkcjonalne.

Odp. Tak

Pkt. 26 Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał respiratora obsługiwanego za pomocą pokrętła funkcyjnego i/lub przycisków wyboru oraz ekranu dotykowego? Jest to rozwiązanie o wiele bardziej nowoczesne i praktyczne

Odp. Tak

Pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści o wiele bardziej ergonomiczny tryb jednoetapowy przełączania pomiędzy trybem ręcznym i mechanicznym wentylacji przy pomocy dźwigni?

Odp. Tak

Pkt. 35 i pkt. 36 Czy Zamawiający zgodzi się na zrezygnowanie z funkcji opisanych w pkt. 35 i pkt. 36? Parametry te są spełnione tylko przez aparat z napędem elektrycznym, oferowanym przez jednego konkretnego producenta.

Odp. Nie

Pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści regulację stosunku wdechu do wydechu 2:1 do 1:8?

Odp. Tak

Pkt. 41 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji PEEP od 4 do 30 cmH₂O?

Odp. Tak

Pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści regulację Plateau w zakresie 5-60%?

Odp. Tak

Pkt. 55 Czy Zamawiający dopuści rury o długości 150 cm?

Odp. Nie

1. Dotyczy wzoru umowy § 4 pkt. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu umowy dotyczącego terminu usunięcia nieprawidłowości z „nie dłuższy niż 3 dni” na „nie dłuższy niż 3 dni robocze”?

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji

2. Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 2

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu oczekiwania na pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii i rozpoczęcia naprawy od momentu naprawy na: w okresie gwarancyjnym: 72 godziny, po okresie gwarancyjnym: 72 godziny”?

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji.

4. Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 6

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie zmiany w treści w/w pkt:

W uzasadnionych przypadkach Zamawiający odstąpi od wymogu pojawienia się pracownika serwisu w miejscu awarii, jeśli wystarczająca będzie reakcja serwisowa w postaci zdalnej diagnostyk/naprawy wykonanej za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną.

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji.

5. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 2

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron.

W przypadku wieloetapowego i wieloelementowego zobowiązania stwarza sytuację rażącej nierówności Stron i wysokie ryzyko po stronie Wykonawcy. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka.

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści § 8 pkt. 2

Wzoru Umowy poprzez nadanie mu następującej postaci:

Jeżeli opóźnienie dostawy przedmiotu umowy przekroczy dwa tygodnie Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do usunięcia naruszenia, wyznaczając mu odpowiedni termin nie krótszy niż dwa tygodnie. Jeżeli opóźnienie przekroczy termin wyznaczony w wezwaniu, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, jeżeli zwłoka wystąpiła z winy Wykonawcy."

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie nr 8

1. Czy w związku z pkt. 10 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami bez blokady na czas transportu? Proponowane rozwiązanie jest bezpieczne i nie wymaga dodatkowych zabezpieczeń, blokad.
Odp. Nie
2. Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia lub dokona innego wydłużenia tego terminu?
Odp. Zamawiający dopuści 6 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami wykonanymi z metalowych płaskowników lakierowanych proszkowo, wypełnionych płytą tworzywową typu hpl?
Odp. Nie
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki boczne, z mechanizmem zwalniania barierki umieszczonym w ich dolnej części, bez uchwytów z poliamidu, które są elementem zbędnym, nie zwiększającym walorów użytkowych łóżka?
Odp. Nie
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją oparcia pleców w zakresie 0-70°, bez zatrzymywania się na wysokości 30°?
Odp. Tak
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez zapamiętywania wybranej funkcji na panelu centralnym?
Odp. Tak
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez diody na panelu centralnym o stanie naładowania baterii?
Odp. Nie
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z pilotem bez informacji wizualnej o zablokowanych funkcjach?
Odp. Nie
9. Czy w związku z pkt. 5 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z pilotem bez podświetlanych klawiszy?
Odp. Nie
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w panel centralny chowany w wysuwanej półce na pościel zamiast w szufladzie?
Odp. Tak
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym płytami z polipropylenu, co jest rozwiązaniem tożsamym/równoważnym do płyt z ABS?
Odp. Tak
12. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 2150 mm, szerokości 990 mm (wymiary leża 2000 x 870 mm), co jest rozwiązaniem korzystniejszym dla Zamawiającego?
Odp. Tak
13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości leża w zakresie 380-810 mm?
Odp. Tak
14. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu uda w zakresie 0-43°?
Odp. Tak
15. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi o wysokości 39 cm licząc od leża?
Odp. Tak
16. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez informacji o podłączeniu do gniazdka (bez alarmu dźwiękowego o wyrwaniu gniazdka)?
Odp. Nie
17. Czy Zamawiający dopuści łóżko w którym gdy akumulator jest nowy i w pełni naładowany a łóżko jest zajęte przez pacjenta o normalnej wadze (ok. 80 kg) to regulacje można wykonywać przez 6 do 10 minut?
Odp. Nie
18. Czy Zamawiający dopuści łóżko z Trendelenburgiem 16° i anty-Trendelenburgiem 16°, co

nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odp. Tak

19. Czy Zamawiający dopuści łożko o klasie ochronnej IP44?

Odp. Nie

20. Czy Zamawiający dopuści łożko wyposażone w materac, w którym pokrowiec wykonany jest z materiału trudnopalnego, który przeszedł test tzw. „zapałki” i „tłącego się papierosa”?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

Dotyczy : Zadanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej cenionego europejskiego producenta o następujących parametrach:

- Tłok zakończony wielorazową nasadką resuscytacyjną. Żywotność to około 1000 RKO.
 - Akumulator litowo-polimerowy 29,6 V; 3,1 Ah; 91,8Wh bez efektu pamięci, bez konieczności rekondycjonowania.
 - Wielorazowe elementy bezpośredniego kontaktu z klatką piersiową przy masażu (2 szt.)
 - 1 akumulator litowo-polimerowy
 - Torbo/plecak wykonany z materiału PAX-Plan, łatwego do utrzymania w czystości.
- Przy zachowaniu pozostałych zapisów OPZ.

Odp. Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

1. Dotyczy zadania nr 5: W zakresie wymogu dot. materiałów firmowych potwierdzających zaoferowane parametry

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne oświadczenie producenta, że zaoferowane rozwiązanie spełnia wszystkie wymogi specyfikacji?

Uzasadnienie: Co do zasady ogólnodostępne materiały informacyjne zawierają głównie marketingowe informacje i ewentualnie podstawowe dane techniczne. W przypadku, gdy dostarczona dokumentacja ma za zadanie jedynie potwierdzać parametry, a nie konkretyzować, czy uszczegóławiać tj. wykraczać poza określone w formularzach dane, wydaje się wystarczającym rozwiązaniem przedłożenie wnioskowanego oświadczenia. Wykonawca już samym wypełnieniem formularzy technicznych i potwierdzeniem w nich informacji/parametrów wymaganych przez Zamawiającego – w szczególności, że są to dokumenty opatrzone podpisem osoby upoważnionej przez Wykonawcę - potwierdza, że oferuje rozwiązania o wymaganych parametrach, funkcjonalnościach przez Zamawiającego, a tym samym spełniających wymogi SIWZ.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Dotyczy zadania nr 5: Z uwagi na harmonogram produkcji producenta, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu realizacji i jego wydłużenie do 12 tygodni? Aktualne plany produkcyjne i logistyczne dostaw uniemożliwiają realizację w zakładanym przez Zamawiającego terminie 4 tygodni.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu realizacji umowy do 6 tygodni od dnia podpisania umowy.

3. Dotyczy zadania nr 5: Zamawiający w pkt. 54 wymaga” Oprogramowanie zarejestrowane/zgłoszone w Polsce jako wyrób medyczny w klasie co najmniej IIB lub posiadające w terminie składania oferty certyfikat CE właściwy dla urządzeń/oprogramowania medycznego w klasie co najmniej IIB stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC”. Prosimy o dopuszczenie oprogramowania zarejestrowanego/zgłoszonego w Polsce jako wyrób medyczny w klasie IIa. Wymagana przez Zamawiającego klasa IIB dot. wyrobów medycznych z własnym źródłem promieniowania X tj. aparatów rtg.

Odp. Zamawiający dopuszcza

4. Dotyczy zadania nr 5: Wnosimy o modyfikację warunków serwisowych z uwagi na fakt, iż dla skanerów / systemów CR producent nie zapewnia serwisu w standardzie 24/7, tj. takim, jakiego oczekuje Zamawiający. W szczególności producent i jego autoryzowane serwis nie realizuje usług serwisowych dla skanerów / systemów CR w weekendy i dni wolne od pracy z uwagi m.in. na kwestie dostępności części zamiennych, co wiązałoby się z uruchamianiem transportów dostaw dla części oraz całodobową

pracą magazynu we wszystkie dni roku.

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie poniższych próśb o zmianę brzmienia wymogu umowy § 7 na następujące:

- A. Pkt. 6 „Czas oczekiwania na pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii i rozpoczęcie naprawy od momentu zgłoszenia liczone w dni robocze tj. dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy):
- w okresie gwarancyjnym wynosi do 48 h
 - w przypadku zawarcia umowy serwisowej po upływie gwarancji, w okresie pogwarancyjnym do 48 h

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji.

5. Dotyczy zadania nr 5: Wnosimy o wykreślenie § 7 pkt 7 dotyczącego sprzętu zastępczego lub zmianę wymogu dostawy w przypadku napraw powyżej 5 dni roboczych. W przypadku wykreślenia również usunięcie zapisów § 8 pkt. 6 i 7

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji.

6. Dotyczy zadania nr 5: Wnosimy o modyfikację zapisu § 7 pkt 8 do brzmienia „Wykonawca gwarantuje sprzedaż części zamiennych i dostępność serwisu pogwarancyjnego przez okres minimum 7 lat od zakończenia produkcji urządzenia.” W szczególności wskazujemy, iż wymóg 10 lat od sprzedaży urządzenia nie jest prawnie uzasadniony i rozbieżny z polityką producenta.

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji.

7. Dotyczy zadania nr 5: Z uwagi na niejednoznaczne brzmienie zapisu, w szczególności, tego jak interpretowana jest naprawa „urządzenia i/lub elementu / podzespołu”, gdyż naprawa elementu / podzespołu danego urządzenia Wnosimy o modyfikację zapisu § 7 pkt 9 do brzmienia:
- „W przypadku 3 (słownie: trzy) takich samych naprawy elementu/ podzespołu urządzenia przy kolejnej reklamacji Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej wymiany danego elementu / podzespołu na fabrycznie nowy (...)”
- Oraz jednocześnie korekty pkt. 10 poprzez wykreślenie słowa „urządzenia” celem zachowania spójności zapisów.

Odp. Patrz umowa-projekt po modyfikacji.

8. Dotyczy zadania nr 5: wnosimy o modyfikację zapisu § 7 pkt 11 do brzmienia: „Wykonawca zapewni dostępność pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej (...)” Prośba podyktowana jest faktem, że przedmiotem umowy nie jest serwis pogwarancyjny, a jedynie sprzedaż i usługi gwarancyjnej, w związku z tym przedmiotem zobowiązania może być jedynie zadeklarowanie dostępności usług, nie zaś ich świadczenie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

9. Dotyczy zadania nr 5: wnosimy o modyfikację zapisu § 7 pkt 14 poprzez usunięcie zgłaszania awarii w formie pisemnej na adres Wykonawcy lub o dodanie zapisu, że dla formy pisemnej zastrzega się, że czasy reakcji i usług serwisowych będą liczone od dnia wpływu zgłoszenia do Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca odpowiada wobec Zamawiającego za właściwą jakość dostarczanego przedmiotu umowy. Za szkody wyrządzone dostarczeniem wadliwego przedmiotu umowy odpowiada Wykonawca. Domniemywa się, że stwierdzone w okresie gwarancji wady wynikają z przyczyn tkwiących w przedmiocie umowy przed dokonaniem odbioru i leżą po stronie Wykonawcy.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie nr 4 – Zestaw; Videogastroskop i Videokolonoskop z dodatkowym kanałem oraz program do archiwizacji badań szt. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie videokolonoskopu i videogastroskopu z własnym procesorem HD?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ. Sprzęt musi być kompatybilny z procesorem, który posiada szpital.

Videokolonoskop

Dot. pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videokolonoskop o średnicy kanału roboczego min. 3,8 mm?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videokolonoskop z 3 programowalnymi przyciskami + 1 przyciskiem na panelu przednim oferowanego procesora ?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści videokolonoskop o długości roboczej sondy wziernikowej – 1520mm?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videokolonoskop bez funkcji rotacji endoskopu do procesora?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 15

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videokolonoskop łączący się ze źródłem światła oddzielnym konektorem i dodatkowym połączeniem z procesorem ?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Videogastroskop

Dot. pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videogastroskop o minimalnym wychyleniu końcówki sondy wziernikowej:

- a) góra: min. 210°
- b) dół: min. 120°
- c) prawo: min. 100°
- d) lewo: min. 100°

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videogastroskop z 3 programowalnymi przyciskami + 1 przyciskiem na panelu przednim oferowanego procesora ?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści videogastroskop o długości roboczej sondy wziernikowej – 1100mm?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videogastroskop bez funkcji rotacji endoskopu do procesora?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dot. pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu videogastroskop łączący się ze źródłem światła oddzielnym konektorem i dodatkowym połączeniem z procesorem ?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Zadanie Nr 2 – System do kompresji klatki piersiowej szt.2 – PARAMETRY TECHNICZNE

Pytanie nr 1: (pkt. 4)

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatury ratowniczej ze szczególnym uwzględnieniem grupy aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, kto re nie posiada funkcji aktywnej dekompresji, bowiem z racji swoich walorów technicznych i zasady działania uruchamia mechanizmy funkcjonowania klatki piersiowej pacjenta pozwalające na jej powrót do fizjologicznego kształtu?

Z tej też przyczyny aparat nie posiada ssawki umożliwiającej taką aktywną dekompresję.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie Nr 2 – System do kompresji klatki piersiowej szt.2 – PARAMETRY TECHNICZNE.

Pytanie nr 1: (pkt. 15)

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatury ratowniczej ze szczególnym uwzględnieniem grupy aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, które współpracuje z pacjentami o szerokości klatki piersiowej od 22 do 40 cm?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: (pkt. 16)

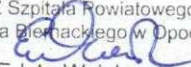
Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatury ratowniczej ze szczególnym uwzględnieniem grupy aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, które nie wyznacza granicznych wartości dla parametru wysokości mostka pacjenta, skupia się jedynie na parametrach typu: szerokość i obwód klatki piersiowej, jest jednocześnie certyfikowane do użycia przy pacjentach dorosłych i dzieciach?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3: (pkt. 21) Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatury ratowniczej ze szczególnym uwzględnieniem grupy aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, które posiada torbę transportową, która wykonana jest z odpornego na warunki atmosferyczne materiału nie będącego sztywnym poliwęglanem, a wielowarstwowym poliuretanem?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

DYREKTOR

SP ZOZ Szpitala Powiatowego
Im. Edmunda Brechnackiego w Opocznie

Edyta Wcisło