



# Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu <sup>®</sup>

22-400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10

Zamość, dnia 24 sierpnia 2020 r.



DZP.3320.57. .20



## Dotyczy: wyjaśnienia, zmiany treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego **na dostawę aparatury i sprzętu medycznego**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po  
ISO 9001:2015

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po  
ISO 14001:2015

Certyfikat nr 51705/X/0001/UA/Po  
PN-N 18001:2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po  
OHSAS 18001:2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po  
ISO 27001:2013

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po  
ISO 22000:2005

### **Pytanie dot. zadania 1:**

„Formularz parametrów technicznych pkt 13 - czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z prędkościami zapisu 12,5; 25 oraz 50 mm/s? W praktyce diagnostycznej prędkości 5 oraz 10 mm/s nie są wykorzystywane.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

### **Pytanie dot. zadania 1:**

„Formularz parametrów technicznych pkt 18 - czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia o częstotliwości próbkowania 32000 Hz? Jest to wartość wykorzystywana do próbkowania pracy stymulatora serca oraz kompletnej krzywej EKG, tym samym znajduje się znacznie powyżej minimalnych oczekiwań z pkt 17 i jest w zupełności wystarczająca do uzyskania właściwych danych.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

### **Pytanie dot. zadania 1:**

„Czy zamawiający dopuści aparat EKG, który posiada próbkowanie stymulatora serca na poziomie 10 000 Hz?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

### **Pytanie dot. zadania 2:**

„Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z możliwością wyboru typu pacjenta, noworodek, dziecko, dorosły?”

**Wyjaśnienie:** Zadane pytanie nie odnosi się do treści opisu przedmiotu zamówienia.

### **Pytanie dot. zadania 2:**

„Pkt. 20, 21 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor posiadający łącze RJ45 pozwalający na wymianę danych CMS, HL7 z centralą producenta?”

**Wyjaśnienie:** Zadane pytanie nie odnosi się do treści opisu przedmiotu zamówienia.

### **Pytanie dot. zadania 2:**

„Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat EKG posiadający

tel. centrala:  
84 677 33 33

tel. sekretariat:  
84 677 33 00

fax:  
84 638 66 69

www.szpital.zam.pl

e-mail:  
szpital@szpital.zam.pl

NIP: 922-22-92-491

REGON: 006050134

KRS: 0000021024

PEKAO S.A. | Oddział  
w Zamościu



Rzeczpospolita  
Polska



Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



normy bezpieczeństwa EN ISO14971, IEC 60601-1, ANSI/AAMI EC-11? Konstrukcja klawiatury pozwala na wycieranie jej odpowiednimi detergentami naniesionymi na ręcznik papierowy lub materiałowy”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat EKG nie posiadający funkcji włączenia/wyłączenia detekcji stymulatora serca?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Pyt. 32 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat EKG nieposiadający możliwości podłączenia czytnika kodów kreskowych? Za to pozwalający na komunikację, wymianę danych przez interfejs rj45, pomiędzy urządzeniem a centralą.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Pyt. 36 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat EKG posiadający wózek z koszykiem na akcesoria bez wysięgnika, na czterech kołach skrętnych, przy czym dwa koła z blokadami?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 2 ad lp. 12:**

„Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za spełniający wymóg punktu 12 (4 myślnik) pomiar w technologii producenta kompatybilnej z akcesoriami Nellcor z możliwością stosowania czujników pomiarowych SpO2 typu Nellcor oraz spełniający pozostałe wymagania punktu 12 dotyczące zakresów i wyświetlania?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 2 ad lp. 17:**

„Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści wielorazowe mankiety dla dorosłych (rozmiary: duży (o dużym zakresie 40-48 cm) - 2 szt. (jeden zamiast mankietu dla otyłych), średni (27-42 cm) – 2 szt., mały (21-35 cm) - 1 szt. wraz z kablem połączeniowym – 1 komplet dla każdego monitora?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 2 ad lp. 26:**

„Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy spełnia wymagania punktu 26 łączna duża pamięć do 2000 zdarzeń alarmowych oraz do 2000 zdarzeń alarmowych arytmii w postaci odcinka krzywej EKG i wartości parametrów?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 2 ad lp. 32:**

„Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści cichą pracę kardiomonitora z nowoczesnym chłodzeniem wentylatorowym? Technologia chłodzenia zdaje się nie mieć znaczenia klinicznego.”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy kardiomonytory mają być wyposażone w wózki jedne z możliwością szybkiego wypięcia monitora bez użycia narzędzi z koszykiem na akcesoria i płynną regulacją wysokości?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Ad. 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z komunikacją z użytkownikiem poprzez menu w języku polskim obsługiwana przy pomocy pojemnościowego ekranu dotykowego z funkcją obsługi gestów?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Ad. 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem w technologii redukującej artefakty ruchowe innej niż Nellcor bądź FAST, przy czym z możliwością stosowania czujników SpO2 Nellcor?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 2:**

„Pkt. 12 Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z zastosowaniem technologii pomiaru SpO2 producenta z zakresem saturacji 0-100% i tętna 20-254 bpm, z możliwością stosowania czujników SPO2 typu Nellcor?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytania dot. zadanie nr 2 – Kardiomonitor – 6 szt.:**

„Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o przekątnej 12,1”?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

„Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści pomiar CO2 w strumieniu bocznym oraz ciśnienia krwi mierzonego metodą inwazyjną (IBP) za pomocą modułów przenoszonych pomiędzy monitorami?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

„Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści zakres częstości rytmu serca 30-300 bpm?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

„Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie alternatywne do „możliwość wyboru odprowadzenia do monitorowania oddechu lub zmiany trybu detekcji oddechu z automatycznego na ręczny” kardiomonitor z możliwością wyboru źródła pomiaru częstości oddechu, w tym automatycznego wyboru?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

„Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru saturacji 1-100%?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

„Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści pomiar w technologii: Masimo lub Trusignal?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

„Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania czujników pomiarowych innych niż Nellcor, odpowiednich do zastosowanej technologii pomiarowej?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 4.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez możliwości zasilania w tlen z koncentratora?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 6.**

„Czy zamawiający przyzna również punkty za mechanizm zwalniający jednostkę główną respiratora w postaci dźwigni?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 20.**

„Czy zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy bez funkcji westchnień automatycznych?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 28.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez funkcji automatycznej kompensacji oporu rurki intubacyjnej i tracheotomijnej ale z funkcją automatycznej kompensacji podatności układu oddechowego z możliwością włączania i wyłączania tej kompensacji w trakcie wentylacji pacjenta?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 29.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z zakresem częstości oddechów 4-150 1/min? Tak subtelna różnica nie wpływa na jakość wentylacji.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 31.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z czasem wdechu  $T_i$  w zakresie 0,1 - 5s? Tak subtelna różnica nie wpływa na jakość pracy i użytkowanie respiratora.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 36 i 37.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z wysokim poziomem ciśnieniem w trybie Bivent/APRV w zakresie 2-50 cm H<sub>2</sub>O oraz niskim poziomem ciśnieniem w trybie Bi-vent/APRV w zakresie 1-50 cm H<sub>2</sub>O?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 39.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z czasem trwania niskiego ciśnienia w zakresie 0,1-10 s?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 40.**

„Czy zamawiający dopuści urządzenie z regulacją czasu narastania w zależności od konfiguracji

urządzenia od 0 do 20% czasu cyklu oddechowego lub od 0 do 0,4 s?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 41 i 42.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z przepływowym trybem rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie od 0 do 2 l/min oraz ciśnieniowym trybem rozpoznawania oddechu w zakresie -1 do -20 cm H<sub>2</sub>O?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 42.**

„Czy zamawiający przyzna również punkty za ciśnieniowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie -1 do -20 cmH<sub>2</sub>O?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 4 Punkt 60.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z pomiarem ciśnienia PEEP<sub>total</sub>?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Punkt 70.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez alarmu niskiej i wysokiej objętości oddechowej? Alarmy pojedynczego oddechu nie sprawdzają się w praktyce klinicznej. Standardowo używane są alarmy niskiej i wysokiej objętości minutowej.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Punkt 73.**

„Czy zamawiający dopuści aparat bez alarmu niskiego ciśnienia, ale wyposażony w alarmy ostrzegające między innymi o niskim ciśnieniu wdechowym np. alarm niskiej wydechowej objętości minutowej pełniący również rolę alarmu odłączenia pacjenta lub alarm układ pacjenta odłączony, lub alarm przecieku, lub alarm niskiego ciśnienia PEEP, etc.?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Punkt 79.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez możliwości rozbudowy o pomiar kapnograficzny z prezentacją krzywej na ekranie respiratora? Pomiar ten zazwyczaj wykonywany jest za pośrednictwem kardiomonitora.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 80.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z funkcją do monitorowania stosunku objętości oddechowej do PBW obliczanej według wzoru Devine’a na podstawie wzrostu i płci ale bez ustawiania wstępnych parametrów wentylacji i alarmów?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 punkt 89.**

„Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z obsługą respiratora poprzez ekran dotykowy?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 dotyczy SIWZ: IV. Termin realizacji zamówienia**

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do dnia 30 listopada 2020 r?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 4 dotyczy SIWZ, Oświadczenie wykonawcy, punkt 3**

„Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na usunięcie uszkodzenia w okresie gwarancji do 7 dni roboczych liczony od daty zgłoszenia uszkodzenia, a w przypadku konieczności sprowadzenia części spoza granic Polski do 14 dni roboczych.”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany treści załącznika nr 1 do SIWZ dla zadania 4 „Oświadczenie wykonawcy”, który otrzymuje następujące brzmienie:

„- czas oczekiwania na usunięcie uszkodzenia w okresie gwarancji nie dłużej niż 7 dni roboczych liczony od daty zgłoszenia uszkodzenia, a w przypadku konieczności sprowadzenia części spoza granic Polski nie dłuższy niż 14 dni roboczych.”

**Pytanie dot. zadania 4 dotyczy SIWZ, Oświadczenie wykonawcy, punkt 8**

„Prosimy o rezygnację z wyżej wymienionego wymogu, szkolenie producenta dot. serwisowania respiratorów jest przewidziane wyłącznie dla pracowników producenta. Wymóg ten może stanowić bezpośrednie zagrożenie dla zdrowia pacjentów.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 24, 25**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z funkcją wstrzymania na wdechu/ wydechu do 10 sek.?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 26**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator stacjonarny z manualną funkcją natlenowania i zatrzymania/ uruchomienia respiratora? Przyciski natlenowania i zatrzymania /uruchomienia respiratora znajdują się na jednym ekranie (obok siebie) co jest rozwiązaniem bardzo wygodnym przy czynnościach odsysania z dróg oddechowych.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 36**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator stacjonarny z wysokim poziomem ciśnienia przy DuoPAP, DuoLevel, Bilevel, APRV w zakresie 2-60 cm H<sub>2</sub>O? Taki zakres ciśnienia jest w zupełności wystarczający do bezpiecznej wentylacji pacjentów.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 39**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator stacjonarny z wysokim poziomem ciśnienia przy DuoPAP, DuoLevel, Bilevel, APRV w zakresie 2-60 cm H<sub>2</sub>O? Taki zakres ciśnienia jest w zupełności wystarczający do bezpiecznej wentylacji pacjentów.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 80**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator stacjonarny z monitorowaniem wg nazewnictwa producenta V<sub>tex</sub>p/ kg (objętość pojedynczego oddechu na kilogram masy ciała)?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 84**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z przetwornikiem przepływu wielokrotnego użytku przystosowany do sterylizacji plazmowej lub z czujnikami jednorazowymi? Sterylizacja tych czujników w autoklawie powoduje, że jego żywotność się skraca i co za tym idzie, koszty wzrastają.”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 88**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator, który w zamian za szynę do mocowania posiada koszyk zintegrowany z podstawą jezdną?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 4 Pkt. 89.**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator, który posiada wygodny i responsywny ekran dotykowy oraz przyciski funkcyjne, bez pokrętła?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu pkt 5 wymagań? Oferowany system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację). Dedykowane do urządzenia środki posiadają potwierdzoną skuteczność, natomiast stosowanie innych środków nie gwarantuje skuteczności, co mija się z celem. Stosowanie środków o podobnym składzie („zamienników”) może spowodować uszkodzenie urządzenia oraz utratą gwarancji.”

**Wyjaśnienie:** Treść pytania nie odnosi się do zapisów opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie przeprowadzające dezynfekcję w czasie 120 min?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 7 dni, natomiast w przypadku

konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchiemy z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/ przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiającą wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający wymaga dostarczenia środków dezynfekcyjnych dopuszczonych do obrotu zgodnie z wymogami polskiego prawa.

**Pytanie dot. zadania nr 5 - Urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń szpitalnych**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 5 miesięcy, ze względu na obecną sytuację epidemiczną jest to czas niezbędny?”

**Wyjaśnienie:** Nie.

**Pytanie dot. zadania 5:**

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń metodą plazmową, która w sposób nieselektywny zabija wszystkie bakterie wirusy i grzyby bez względu na oporność zjadliwość czy rozmiar a jednocześnie może być bezpiecznie stosowana w obecności pacjenta i personelu?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 5 poz. 7:**

„Czy Zamawiający odstąpi od braku możliwości ustawienia opóźnienia startu?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 5:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o następujących parametrach technicznych:

1. Rozpraszanie środka dezynfekującego o działaniu bakteriobójczym, wirusobójczym

i grzybobójczym za pomocą technologii wytwarzania ładunków elektrostatycznych podczas natrysku środka chemicznego na wybraną powierzchnię.

2. Dekontaminacja pomieszczeń o powierzchni 250 m<sup>2</sup>, na jednym zbiorniku środka chemicznego o pojemności do 1 litra.

3. Możliwość natychmiastowego użytkowania pomieszczeń dzięki zastosowaniu bezpiecznej, bezdotykowej dekontaminacji 4xszybszej niż tradycyjne ręczne metody.

4. Urządzenie składające się z: ręcznego opryskiwacza wytwarzającego dodatni ładunek elektrostatyczny o wadze 1,7 kg, baterii litowo-jonowej o pojemności 3400 mAh, ciśnienie 8 barów, czas pracy na jednym ładowaniu 4h, zasięg oprysku 1 m, przepływ środka dezynfekcyjnego 82-325 ml/min.

5. Możliwość stosowania środków chemicznych różnych producentów.

6. Urządzenie bez potrzeby ustawienia opóźnionego startu. Urządzenie ma charakter ręcznego dekontaminatora natryskowego więc nie ma potrzeby i możliwości stosowania opóźnionego startu.

7. Dostarczenie w komplecie koncentratu środka chemicznego pozwalającego na przygotowanie 25 l środka dekontaminacyjnego”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

#### **Pytanie dot. zadania 1 i 2:**

„Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację wymogu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

#### **Pytanie dot. zadania 1 i 2:**

„Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia medyczne stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególnie wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia.

Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przeprowadzenia szkoleń w zakresie wykonywania napraw, konserwacji i przeglądów oferowanych urządzeń.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy SIWZ.

#### **Pytanie dot. Wzoru umowy dla Zadania nr 1 i 2 par. 2.5:**

„Urządzenia będące przedmiotem oferty często 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

urządzenia bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym, czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisów tak, aby uzyskały brzmienie:

*„Urządzenia winny być pozbawione kodów serwisowych i innych zabezpieczeń, które po upływie okresu gwarancji utrudniałyby dostęp do urządzenia i jego serwisowanie pracownikom technicznym Odbiorcy lub innemu wykonawcy usług serwisowych, niż tzw. autoryzowany serwis producenta (dot. wykonania przeglądów, napraw z wymiana części, instalacji urządzeń peryferyjnych, akcesoriów, przystawek, itd.) w zakresie wykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi.”*”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

**Pytanie dot. Wzoru umowy dla Zadania nr 1 i 2 par. 7. 1, 2, 3, 4:**

„Brak górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

W związku z powyższym proponujemy wprowadzenie górnego limitu naliczenia kary umownej w ustępie 1, 2, 3 i 4:

*„(..), nie więcej jednak niż 10 % wartości brutto umowy”.*”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany § 7 ust. 1, 2, 3, 4 wzoru umowy nr 1 oraz wzoru umowy nr 2, który otrzymuje brzmienie:

1. Za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części Kupującemu należą się od Sprzedającego kary umowne w wysokości 0,2% ceny brutto opóźnionej dostawy, określonej w § 4 ust. 1, za każdy roboczy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10 % wartości brutto umowy.
2. Za zwłokę Sprzedającego w wykonaniu obowiązków wynikających z udzielonej gwarancji, Kupującemu należą się od Sprzedającego kary umowne w wysokości 0,1% ceny brutto aparatu podlegającego naprawie, za każdy roboczy dzień zwłoki w stosunku do terminów wynikających z § 9 ust. 4, nie więcej jednak niż 10 % wartości brutto umowy.
3. Za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych w protokole odbioru ponad termin wyznaczony przez Kupującego, Kupującemu należą się od Sprzedającego kary umowne w wysokości 0,1% ceny brutto umowy wskazanej w §4 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, z tym zastrzeżeniem, że końcowym terminem naliczania kary umownej będzie dzień usunięcia wady przez Sprzedającego albo podmiot trzeci, któremu Kupujący powierzył usunięcie wady zgodnie § 3 ust. 4, nie więcej jednak niż 10 % wartości brutto umowy.
4. Za nieprzeprowadzenie szkolenia z zakresu obsługi aparatu/aparatów w terminie ustalonym zgodnie z §1 ust. 2, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,1% ceny brutto wskazanej w §4 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10 % wartości brutto umowy.

**Pytanie dot. Wzoru umowy dla Zadania nr 1 i 2 par. 9.12:**

„Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmiami w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmiami, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania drugiego do § 9 ust. 12 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.”*

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

### **Pytanie dot. Wzoru umowy:**

„W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści:

*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.”*

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

**Pytanie dot. Wzoru umowy par. 3 ust. 1.2 :**

„Czy Zamawiający zgodzi się na przekazanie instrukcji serwisowej w zakresie wykazu czynności i części przeglądowych oraz podstawowej diagnostyki urządzenia? Zgodnie z wytycznymi producenta sprzętu osoby niedoświadczone, niewykwalifikowane nie mogą podejmować się samodzielnych napraw sprzętu. Serwisowanie aparatury może wykonywać wyłącznie personel powołany/ autoryzowany przez wytwórcę, posiadający kwalifikacje i doświadczenie zawodowe. Niewłaściwie serwisowana aparatura nie jest bezpieczna i stwarza zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

**Pytanie dot. Wzoru umowy par. 9 ust. 5 :**

„Proszę o dodanie, że zgłoszenie naprawy musi zostać potwierdzone przez Wykonawcę w momencie jej odbioru.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Jednocześnie Zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany treści SIWZ:

Zapis ze str. 13 SIWZ: „Zamawiający wymaga by termin płatności wynosił do 60 dni od daty otrzymania faktury VAT” otrzymuje następujące brzmienie:

„Zamawiający wymaga by termin płatności wynosił do 30 dni od daty otrzymania faktury VAT.”.

Dyrektor  
Samodzielnego Publicznego  
Szpitala Wojewódzkiego  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu  
Małgorzata Popławska