



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu Sp. z o.o.

72 - 600 Świnoujście, ul Mieszka I 7, tel. sekr. 91 326 73 45, fax 91 321 41 74
e-mail: sekretariat@szpital-swinoujscie.pl, www.szpital.swinoujscie.pl

REGON 812046670 NIP 855 1583467 Rachunek bankowy: 58 1440 0003 0000 0000 1032 5781



Świnoujście, dnia 16.05.2022 r.

Znak sprawy: ZP/10/2022

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawa defibrylatora, kardiomonitorów, łóżek medycznych, pomp infuzyjnych, oraz ssaków medycznych dla Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o.o.** Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00149403/01 z dnia 09.05.2022 r., stronie internetowej Zamawiającego <https://bip.szpital-swinoujscie.pl/zamowienia>.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

Pytanie 1 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z czytelnym 4,3" kolorowym wyświetlaczem z możliwością wyświetlenia następujących informacji jednocześnie: Nazwy podawanego leku, prędkości infuzji, podanej dawce, stanie naładowanego akumulatora, aktualne ciśnienie w drenie w formie graficznej bez informacji, że wartość szybkości infuzji mieści się w zalecanym zakresie lub znajduje się w zakresie limitu miękkiego dolnego lub górnego, czasu do końca dawki w formie graficznej oraz kategorii leku wyodrębnionej kolorem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 5)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe bez wyróżnienia ekranu infuzji żywienia dojelitowego względem innych infuzji? Pompy strzykawkowe nie mają zastosowania w przypadku żywienia dojelitowego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 12)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu przykręcane pompy strzykawkowe z możliwością instalacji pompy w stacji dokującej z automatycznym przyłączaniem zasilania w stacji oraz bez alarmu nieprawidłowego mocowania pomp w stacji? Takie rozwiązanie nie ma jakiegokolwiek wpływu na jakość oraz funkcjonalność obsługi pompy. Ponadto funkcja przykręcania pompy do stacji dokującej jest mniej zawodna niż funkcja zatrzaskowa.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 13)

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2



Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z możliwością mocowania do statywów lub pionowych kolumn przy użyciu elementu przykręcanego do pompy? Takie rozwiązanie zmniejsza potrzebę serwisowania urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych, które po dłuższym użytkowaniu mogą się wyłamać.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 14)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z możliwością mocowania do stacji dokującej przy użyciu elementu przykręcanego do pompy? Takie rozwiązanie zmniejsza potrzebę serwisowania urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych, które po dłuższym użytkowaniu mogą się wyłamać.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 15)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe bez zintegrowanej z obudową rączki do przenoszenia urządzenia? Lepszym rozwiązaniem jest posiadanie opcji założenia uchwytu lub zdemontowania w zależności od potrzeb.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 18)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF oraz wyższą klasą ochrony obudowy IP 34

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 20)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymującym ponad 12 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazda elektryczne, agregaty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 21)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z czasem ładowania baterii do pełna w czasie 5h? Jest to standardowy czas ładowania baterii do pełna dla urządzeń medycznych. Ponadto jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie będzie miało wpływ na jakość pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 28)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach: ml, ng, µg, mg, g, U, KU, IU, IE, mmol, mol, kcal z uwzględnieniem wagi pacjenta lub nie na min, godz oraz 24h? Są to jednostki powszechnie stosowane podczas infuzji i w pełni wystarczające do poprawnej podaży leków pacjentowi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 30)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z trybem dozowania infuzji sekwencyjnej z możliwością wprowadzania przerw w podaży za infuzję bolusową z przerwami? W funkcji sekwencyjnej możemy wprowadzić bolusa manualnego jak i automatycznego w dowolnej chwili wlewu.

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 30)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z infuzją profilową składającą się z 5 faz infuzji ? Taka ilość profili jest zdecydowanie wystarczająca do poprawnej infuzji, większa ilość nie ma zastosowania klinicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13 (dot. Zał. 3, pakiet nr 4, pkt 34)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z wbudowaną biblioteką leków z możliwością wprowadzenia 1500 pozycji o parametrach infuzji: pełnej nazwy leku, skróconej nazwy, maksymalnego bolusa, jednostki stężenia, minimalnego, stosowanego i maksymalnego stężenia, jednostki dawki, minimalnej, maksymalnej i stosowanej dawce bez notki doradczej i podziału na oddziały ? Są to podstawowe i powszechnie używane parametry dotyczące programowania leków do podaży.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14 (dot. Zał. 3, pakiet nr 1, pkt 12)

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z dostępem energii w trybie AED w zakresie 100-360 J?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15 (dot. Zał. 3, pakiet nr 1, pkt 17)

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z pomiarem NIBP do 270 mmHg? Jest to wystarczający zakres do monitorowania wszystkich grup pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16 (dot. Zał. 3, pakiet nr 1, pkt 21)

Czy Zamawiający dopuści wózek do defibrylatora wyposażony w jeden uchwyt do prowadzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 2)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze maks. 7 kg? Monitor z racji oferowanego modułu transportowego oraz uchwytu ściennego będzie raczej używany w wersji stacjonarnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor posiadający zamiast karty pamięci – pamięć wewnętrzną zapewniającą zapis parametrów i trendów z 160h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor posiadający 3 miejsca na moduły oraz brak podłączenie do stacji dokującej TDS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez aplikacji klinicznej: skala oceny poziomu świadomości Glasgow (GCS)? Urządzenie wyposażone jest w inne rozwiązania do oceny klinicznej pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 10)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w moduł transportowy o ekranie 4,3", z jednym akumulatorem oraz pamięcią danych 48 godzin (zamiast karty pamięci)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 11)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor posiadający pomiar IBP realizowany za pomocą wymiennego modułu instalowanego do gniazda z boku urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23 (dot. Zał. 3, pakiet nr 5, pkt 2)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny jezdny z wózkiem o wadze 21 kg? Waga samego urządzenia to jedynie 12kg natomiast przy zastosowaniu podstawy jezdnej waga nie będzie miała większego znaczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24 (dot. Zał. 3, pakiet nr 5, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny jezdny o wydajności skutecznej 38 l/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25 (dot. Zał. 3, pakiet nr 5, pkt 5, 11)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny posiadający tryb pracy ciągły?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 (dot. Zał. 3, pakiet nr 5, pkt 9, 12, 13)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny posiadający jeden przycisk podświetlany na panelu przednim wraz regulatorem ciśnienia oraz manometrem. Przełączanie między butlami realizowane za pomocą dodatkowego pokrętła?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27 (dot. Zał. 3, pakiet nr 5, pkt 16)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny o wymiarach 480 × 900 × 460 mm? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do zapisów specyfikacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28 (dot. Zał. 3, pakiet nr 1, 2, 5, pytanie wspólne dot. wymienionych pakietów)

Czy Zamawiający oczekuje nowego sprzętu z bieżącego 2022 roku? Z racji dostawy sprzętu w połowie tego roku oraz zmian technologicznych dla dobra Zamawiającego wskazane jest zamówienie z aktualną datą produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparaty wyprodukowane w 2020, 2021 lub 2022 roku.

Pytanie 29 (dot. Zał. 3, pakiet nr 1)

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Czy zamawiający dopuści defibrylator na wózku o następujących parametrach:

1.	Defibrylator manualny z wbudowaną opcją defibrylacji automatycznej AED
2.	Defibrylator dwufazowy
3.	Monitorowanie parametrów życiowych: EKG
4.	Wysokiej rozdzielczości ekran TFT LCD przekątnej 7 cali
5.	Rozdzielczość ekranu 800x600 pikseli
6.	Zasilanie 100-240V AC, 50/60Hz
7.	Wbudowany akumulator Ni-MH 12V
8.	Czas pracy na akumulatorze: 4 godziny monitorowania EKG lub 110 defibrylacji z maksymalną energią
9.	Chłodzenie za pomocą wbudowanego wentylatora
10.	Waga maks. 5 kg
11.	Wymiary maks. 33x32x14 cm
12.	Obsługa funkcji ekranu i komunikaty dźwiękowe w języku polskim
13.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
14.	Alarmy regulowane
15.	Sterowanie funkcjami defibrylatora i monitorowania za pomocą przycisków na panelu przednim
16.	Możliwość rozbudowy o stymulację zewnętrzną
17.	Ładowanie akumulatora od 0 do 100 % pojemności w czasie do 3 godzin
	Defibrylacja
18.	Defibrylacja dwufazowa
19.	Czas ładowania maks. 9 sekund do 360 J
20.	Wyświetlanie wybranej oraz dostarczonej energii
21.	Zakres pomiaru impedancji elektrod: 0-250 omów
22.	Wskazówki wizualne i dźwiękowe
23.	Defibrylacja dorosłych i dzieci (powyżej 8 roku życia)
24.	Defibrylacja dzieci za pomocą adapterów na łyżki lub pediatrycznych elektrod jednorazowych - opcjonalnie
	Tryb defibrylacji manualnej
25.	Poziomy energii: min. 13 (2, 5, 7, 10, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 200, 300, 360 J)
26.	Wybór energii za pomocą przycisków na panelu przednim
27.	Defibrylacja synchroniczna (kardiowersja)
	Tryb defibrylacji automatycznej
28.	Zaprogramowane do wyboru scenariusze defibrylacji: min. 3
29.	Maks. energia defibrylacji w trybie AED: 200 J
	EKG
30.	5-odprowadzeniowy kabel ekg
31.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)
32.	Zakres pomiaru HR: min. 20-300 ud/min
33.	Wyjście EKG: 1V/mV
34.	CMR>=60dB
35.	Prędkość przesuwu 12,5/25/50 mm/s
36.	Czułość: min. 0,125/0,25/0,5/1/2/4 cm/mV oraz automatycznie
	Saturacja
37.	Metoda pomiarowa: Nellcor
38.	Zakres pomiarowy: min. 30-100%
39.	Dokładność pomiarowa: maks. +/-2% w zakresie saturacji 81-100%
40.	Zakres HR: 30-250 ud/min
41.	Dokładność HR: maks. +/-5% lub 5 ud/min, niższa wartość
	NIBP
42.	Oscylometryczna metoda pomiaru
43.	Pomiar: SYS, DIA

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

44.	Zakres pomiarowy: - dorośli 10-270 mmHg - dzieci 10-200 mmHg
45.	Dokładność pomiarowa: maks. +/- 5 mmHg
46.	Możliwość wyboru jednostki: mmHg/kPa
	Drukarka
47.	Szerokość papieru: 50 mm
48.	Tryb drukowania: manualny/automatyczny, konfigurowany przez użytkownika
49.	Prędkość przesuwu krzywych: 25/50 mm/s
50.	Wydruk krzywych i danych pomiarowych

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2)

Czy zamawiający dopuści kardiomonitor o następujących parametrach:

1.	Kardiomonitor o budowie kompaktowo-modułowej
2.	Kardiomonitor przystosowany do monitorowania: dorosłych, dzieci oraz noworodków
3.	Kolorowy dotykowy ekran TFT LCD o przekątnej min. 12,1 cala
4.	Rozdzielczość ekranu 800x600 pikseli
5.	Zasilanie 100-240V, 50/60Hz
6.	Wbudowany akumulator o pojemności min. 5000 mAh
7.	Czas pracy na akumulatorze min. 6 godzin
8.	Obsługa w języku polskim
9.	Chłodzenie bez wentylatora
10.	Waga maks. 4 kg
11.	Wymiary maks. 316× 125× 320 mm
12.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
13.	Regulowane poziomy alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów
14.	Automatyczna lub manualna regulacja jasności ekranu, tryb nocny
15.	Tryb stand by
16.	Możliwość wyświetlenia min. 7 krzywych
17.	Możliwość wyświetlenia mierzonych wartości w trybie „dużych cyfr”
18.	Pomiar: EKG, NIBP, SpO2, respiracja, temperatura
19.	Monitorowanie oxyCRG
20.	Wbudowany kalkulator leków
21.	Możliwość rozbudowy o drukarkę termiczną
22.	Opcja przywołania pielęgniarke
23.	Komunikacja za pomocą USB, LAN
24.	Porty: karta SIM i karta TF
25.	Możliwość podłączenia kardiomonitora do centrali monitorującej
26.	Możliwość rozbudowy o bezprzewodowy moduł transmisji Wi-Fi
27.	Możliwość rozbudowy monitora o pomiar: IBP (do 6 kanałów), CO (przetwornik Swana-Ganza), etCO2 (w strumieniu bocznym lub głównym)
28.	Możliwość rozbudowy o urządzenie peryferyjne: czytnik kodów kreskowych, klawiatura, myszka
29.	Trendy graficzne i tabelaryczne, pamięć: min. 240 godzin, 1200 pomiarów NIBP, 1000 grup alarmów
30.	Wymiana akumulatora bez potrzeby rozkręcania obudowy
	EKG
31.	5-odprowadzeniowy kabel ekg
32.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)
33.	12 kanałowe EKG (opcjonalnie)
34.	Zakres pomiaru HR: min. 15-350 ud/min
35.	Dokładność pomiarowa 1% lub 1 ud/min, wyższa wartość

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

36.	Tryb pracy: diagnostyczny, monitorowania, chirurgiczny
37.	Analiza odcinka ST
38.	Wybór kanału do monitorowania odcinka ST
39.	Detekcja arytmii, min. 24 rodzajów arytmii
40.	Prędkość przesuwu 6,5/12,5/25/50 mm/s
41.	Wzmocnienie: min. 0,25/0,5/1/2 cm/mV
42.	Wykrywanie stymulatora serca
	Respiracja
43.	Pomiar z impedancji klatki piersiowej
44.	Zakres pomiaru: 0-150 oddechów/min
45.	Dokładność pomiarowa +/- 2 oddechy/min
46.	Prędkość: 6,25/12,5/25 mm/s
47.	Wzmocnienie 0.25/0,5/1/2/3/4
48.	Wybór obliczanego kanału RA-LA lub RA-LL
	Saturacja
49.	Zakres pomiarowy: 0-100%
50.	Dokładność pomiarowa: maks. +/-2% w zakresie saturacji 70-100%
51.	Zakres PR: min. 20-300 ud/min
52.	Dokładność PR: maks. +/-3 ud/min
	NIBP
53.	Oscylometryczna metoda pomiaru
54.	Tryb pracy: manual, auto, ciągły
55.	W pomiarze ciągłym pomiar min. 5 min z odstępem min. 5 s
56.	Pomiar: SYS, DIA, MAP, Tętno
57.	Zakres pomiarowy: - SYS 40-270 mmHg - DIA 10-215 mmHg - MAP 20-235 mmHg;
58.	Dokładność pomiarowa: maks. +/- 5 mmHg
59.	Interwały pomiarowe: min. 1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 180, 240, 480 min
60.	Zakres pomiaru tętna: 40-240 ud/min
	Temperatura
61.	Min. 2 kanały pomiarowe: T1, T2
62.	Prezentacja różnicy zmierzonych temperatur
63.	Zakres pomiaru min. 0-50 st. C
64.	Rozdzielczość pomiarowa: 0,1 st. C
65.	Dokładność pomiarowa: maks. +/- 0,1 st. C
66.	Możliwość wyboru jednostki: stopnie F/ stopnie C
	Drukarka
67.	Szerokość wydruku: 48 mm
68.	Tryb drukowania: manualny/predefiniowany
69.	Prędkość przesuwu krzywych: 12,5/25/50 mm/s
70.	Wydruk krzywych i danych pomiarowych

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 1)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyprodukowany w 2022 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 2)

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o wadze poniżej 6 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor niewyposażony w gniazdo do podłączenia stacji dokującej TDS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Czy Zamawiający może wyjaśnić co oznacza „stacja dokująca TDS”?

Odpowiedź:

Stacja dokująca TDS- to dedykowana stacja producenta kardiomonitora.

Pytanie 35 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 4)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością rozbudowy o pomiar kapnografii w strumieniu bocznym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor niewyposażony w kartę pamięci a posiadający wewnętrzną pamięć pozwalającą na zapis minimum 1800h zapisu danych oraz minimum 3000 zdarzeń? Konstrukcja monitora, jego wysoka klasa ochrony – IP21 wykluczają stosowanie zewnętrznych wymiwalnych kart pamięci.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 4)

Czy Zamawiający może uściślić co rozumie przez „Moduł kapnografii - pomiar w strumieniu bocznym bez wyposażenia”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania w każdym kardiomonitorze modułu do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym, bez akcesoriów jednorazowych.

Pytanie 38 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 6)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w mankiet b. duży, bez lateksu (obwód ramienia 44-53 cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 10)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w moduł transportowy z ekranem dotykowym o przekątnej minimum 5,3”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 40 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 10)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w moduł transportowy wyposażony w pamięć wewnętrzną pozwalającą na zapis minimum 1800h zapisu danych oraz minimum 3000 zdarzeń oraz 2400 pomiarów NIBP, a niewyposażony w kartę pamięci SD? Konstrukcja modułu transportowego oraz wysoką klasę ochrony przed czynnikami zewnętrznymi – IP44 – nie wymagają stosowania wymiwalnej karty pamięci.

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 41 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 10)

Czy Zamawiający może określić jakie ma wymagania odnośnie czasu pracy modułu transportowego wyrażone w godzinach lub minutach? Zamawiający sformułował jedynie wymóg ilości akumulatorów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga minimum 7 godzin pracy modułu transportowego.

Pytanie 42 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 11)

Czy Zamawiający może doprecyzować czy w tym punkcie wymaga potwierdzenia możliwości rozbudowy o opcję inwazyjnego pomiaru ciśnienia do modułu transportowego oraz wyjście sygnału analogowego i synchronizacji defibrylatora czy też wymaga wyposażenia modułu transportowego w wyżej wspomniane funkcje?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyposażenia modułu transportowego w wyżej wymienione opcje.

Pytanie 43 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 3)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w zintegrowany moduł pomiarów hemodynamiczny, kardiomonitor z dodatkowym miejscem na moduł i możliwością rozbudowy o ramę umożliwiającą podłączenie dwóch modułów, sterowany za pomocą pojemnościowego ekranu dotykowego oraz pokrętła, ekran kardiomonitora o przekątnej 12,1", kardiomonitor wyposażony w port USB, złącze HDMI, złącze systemu przywołania personelu pielęgniarskiego, akumulator litowo jonowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 6)

Czy Zamawiający dopuści mankiety dla pacjentów otyłych stożkowe, dedykowane i walidowane do pomiaru na przedramieniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 7)

Czy Zamawiający dopuści obwód ramienia dla mankietu dużego 31-40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 46 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 8)

Czy Zamawiający dopuści obwód ramienia dla mankietu małego 17-25cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 47 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 10)

Czy Zamawiający dopuści lekki kardiomonitor, umożliwiający monitorowanie pacjenta zarówno stacjonarnie jak i w transporcie, o kompaktowej budowie, umożliwiający monitorowanie parametrów EKG/ST/Arytmii/RESP/NIBP/SpO2/2xTemp/2xIBP, wyposażony w przewód EKG 3- lub 5-odprowadzeniowy, komplet końcówek EKG, czujnik SpO2 na palec dla dzieci i dorosłych, przewód połączeniowy, mankiety średni dla dorosłych (23-33cm), wężyk z szybkozłączką dla dorosłych i dzieci, wymienny akumulator litowo-jonowy, zasilacz 230V/50Hz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 11)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony we wbudowany moduł pomiarów hemodynamicznych umożliwiający m.in. inwazyjny pomiar ciśnienia, kardiomonitor wyposażony w wyjście sygnału analogowego oraz wyjście synchronizacji defibrylatora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pytanie dodatkowe)

Czy Zamawiający będzie wymagał kompatybilności oferowanych modułów do kardiomonitora z posiadanymi przez Zamawiającego kardiomonitorami do aparatów do znieczulenia z serii Carescape?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 50 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 1)

Aparat fabrycznie nowy, niekondycjonowany, niepowystawowy i nieużywany, wyprodukowany nie później niż w 2020 r:

Czy Zamawiający ma na myśli aparaty wyprodukowane w 2020, 2021 lub 2022? Obecny opis parametru sugeruje, że maksymalny rok produkcji to 2020.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparaty wyprodukowane w 2020, 2021 lub 2022 roku.

Pytanie 51 (dot. Zał. 3, pakiet nr 2, pkt 12, 19)

Gwarancja i serwis, pkt. 12 oraz pkt 19 oraz wzór umowy par. 4 pkt. 1

W przypadku określonych urządzeń medycznych częstotliwość dokonywania przeglądów wynosi (zgodnie z zaleceniami producentów) raz na 2 lata. Wobec powyższego czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na:

1. Ogłędziny, diagnostykę i naprawę przedmiotu umowy – serwis wykonywany będzie zgodnie z wymaganiami producenta niezbędnymi do utrzymania gwarancji producenta, zgodnie z zaleceniami producenta.

Oraz pkt. 19: przeglądy zgodnie z dokumentacją producenta dokonywane na koszt Wykonawcy po uprzednim uzgodnieniu terminu z Zamawiającym. Ostatni przegląd przeprowadzony będzie w ostatnim miesiącu obowiązywania gwarancji.

Oraz par. 4 umowy ust. 1

(gwarancja obejmuje przeglądy zgodnie z zaleceniami producenta)

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza:

- a) do załącznika nr 3, pakiet nr 2 pkt 12. następującą zmianę

„W ramach udzielonej gwarancji Wykonawca zapewni także bezpłatny serwis gwarancyjny obejmujący:

- 1.ogłędziny, diagnostykę i naprawę przedmiotu umowy- serwis wykonywany będzie zgodnie z wymaganiami producenta niezbędnymi do utrzymania gwarancji producenta, o częstotliwości zgodnej z zaleceniami producenta
- 2.wymianę części zużywalnych wskazanych w dokumentacji serwisowej sprzętu przewidzianych do wymiany w czasie odpowiednich przeglądów,
- 3.udzielanie bezpłatnych porad telefonicznych dotyczących obsługi przedmiotu umowy,
- 4.koszt przeglądów gwarancyjnych obciąża Wykonawcę, Zamawiający nie ponosi kosztów dojazdu i roboczogodziny serwisu
- 5.naprawy gwarancyjne dokonuje Wykonawca na własny koszt,
6. czas reakcji serwisu-naprawa max.5 dni roboczych”

- b) do załącznik nr 3, pakiet nr 2 pkt 19. następującą zmianę

„Przeglądy zgodnie z dokumentacją producenta dokonywane na koszt Wykonawcy po uprzednim uzgodnieniu terminu z Zamawiającym o częstotliwości zgodnej z zaleceniami producenta”

- c) do projektu umowy następującą zmianę:

§ 4 ust. 1 było:

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

“Niezależnie od uprawnień z tytułu rękojmi Dostawca dodatkowo udziela Szpitalowi gwarancji na sprzęt (osobno dla sprzętu z każdego pakietu) na okres (min. 24 miesięcy) zgodnie ze złożoną ofertą oraz SWZ (gwarancja obejmuje m.in. jeden nieodpłatny przegląd serwisowy w każdym roku obowiązywania gwarancji).”.

§ 4 ust. 1 jest:

“Niezależnie od uprawnień z tytułu rękojmi Dostawca dodatkowo udziela Szpitalowi gwarancji na sprzęt (osobno dla sprzętu z każdego pakietu) na okres (min. 24 miesięcy) zgodnie ze złożoną ofertą oraz SWZ (gwarancja obejmuje m.in. nieodpłatne przeglądy serwisowe o częstotliwości zgodnej z zaleceniami producenta).”.

Pytanie 52 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w ustępu, tak aby termin na naprawę sprzętu wynosi: 72h w dni robocze (od poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następującą zmianę:

§ 4 ust. 5 było:

„Jeżeli po dokonaniu odbioru sprzętu zostaną stwierdzone wady sprzętu, Dostawca dokona naprawy sprzętu, w tym wymiany niezbędnych elementów na nowe, w terminie max. 72 godzin od dnia zgłoszenia reklamacji. Termin ten może zostać przesunięty przez Szpital z przyczyn leżących po stronie Szpitala.”

§ 4 ust. 5 jest:

„Jeżeli po dokonaniu odbioru sprzętu zostaną stwierdzone wady sprzętu, Dostawca dokona naprawy sprzętu, w tym wymiany niezbędnych elementów na nowe, w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia zgłoszenia reklamacji przez Szpital. Termin ten może zostać przesunięty przez Szpital z przyczyn leżących po stronie Szpitala.”.

Pytanie 53 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 12

Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla Zamawiającego. Czy w związku z tym Zamawiający zgodzi się na usunięcie wymogu rozpoczęcia biegu gwarancji na nowo od momentu dokonania istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 15

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 włączeń 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:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania,

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

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następującą zmianę:

W § 4 po ust.1 dodaje się ust. 1¹ w brzmieniu:

“Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady sprzętu powstałe na skutek:

- 1) eksploatacji przez Szpital niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się przez Szpital do instrukcji obsługi sprzętu,
- 2) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Szpital lub inne nieuprawnione osoby);
- 3) celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- 4) uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej.”.

Pytanie 55 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 14

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

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

Wykonawca wskazuje, 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 jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy §5 ust. 1 pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w ustępu tak aby kara umowna wynosiła nie mniej niż: 50 zł za każdy dzień zwłoki i w sumie nie więcej niż 10% wynagrodzenia netto?

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następującą zmianę:

§ 5 ust. 1 pkt 2 było:

“25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

§ 5 ust. 1 pkt 2 jest:

“20 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub/i pkt 5* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

Pytanie 57 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto urządzenia na pełnej wartości netto umowy? Jeśli zwłoka w wykonywaniu przeglądu, usunięciu wad będzie dotyczyła tylko jednego urządzenia, to niezasadne jest naliczanie kary od pełnej wartości umowy.

Odpowiedź:

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następujące zmiany:

§ 2 ust. 1 było:

„Szpital zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Dostawcy wynagrodzenia z tytułu wykonania umowy w wysokości:

- 1) dla pakietu nr 1 :*
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto;
- 2) dla pakietu nr 2:*
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto;
- 3) dla pakietu nr 3:*
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto;
- 4) dla pakietu nr 4:*
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto;
- 5) dla pakietu nr 5:*
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto.”

§ 2 ust. 1 jest:

„Szpital zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Dostawcy wynagrodzenia z tytułu wykonania umowy w wysokości:

- 1) dla pakietu nr 1 (dostawa jednego defibrylatora)*:
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto;
- 2) dla pakietu nr 2 (dostawa dwóch kardiomonitorów)*:
 - a) łącznie (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): łącznie (słownie złotych:),
 - c) łącznie (słownie złotych:) brutto,

(w tym za dostawę jednego kardiomonitora:

 - /słownie złotych: / netto,
 - podatek VAT /...%/: /słownie złotych: /,
 - /słownie złotych: / brutto);
- 3) dla pakietu nr 3 (dostawa dwóch łóżek medycznych z materacami)*:
 - a) łącznie (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): łącznie (słownie złotych:),
 - c) łącznie (słownie złotych:) brutto,

(w tym za dostawę jednego łóżka medycznego z materacem:

 - /słownie złotych: / netto,
 - podatek VAT /...%/: /słownie złotych: /,
 - /słownie złotych: / brutto);
- 4) dla pakietu nr 4 (dostawa dwóch pomp infuzyjnych)*:
 - a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto,

(w tym za dostawę jednej pompy infuzyjnej:

- /słownie złotych:/ netto,
- podatek VAT /...%/: /słownie złotych:/,
- /słownie złotych:/ brutto);

5) dla pakietu nr 5 (dostawa dwóch ssaków medycznych)*:

- a) (słownie złotych:) netto,
 - b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 - c) (słownie złotych:) brutto,,
- (w tym za dostawę jednego ssaka medycznego:
- /słownie złotych:/ netto,
 - podatek VAT /...%/: /słownie złotych:/,
 - /słownie złotych:/ brutto).”;

§ 5 ust. 1 było:

„Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną:

- 1) w wysokości 0,25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* za każdy dzień zwłoki w:
 - a) dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu,
 - b) przeszkoleniu personelu,
 - c) usunięciu wady sprzętu,
 - d) niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu (zgodnie z zapisami w paszporcie technicznym), jednak nie mniej niż 100,00 zł za każdy dzień zwłoki i w sumie nie więcej niż 20 % wynagrodzenia netto (dla sprzętu z każdego pakietu osobno);
- 2) 25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

§ 5 ust. 1 jest:

"Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną:

- 1) w wysokości 0,25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub/i pkt 5* za każdy dzień zwłoki w:
 - a) dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu,
 - b) przeszkoleniu personelu,
 - c) usunięciu wady sprzętu,
 - d) niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu (zgodnie z zapisami w paszporcie technicznym), jednak nie mniej niż 100,00 zł za każdy dzień zwłoki i w sumie nie więcej niż 20 % wynagrodzenia netto (licząc dla sprzętu z każdego pakietu osobno) i z tym zastrzeżeniem, że jeżeli zwłoka w dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu, zwłoka w usunięciu wady sprzętu lub zwłoka w niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu dotyczy tylko jednej z dwóch sztuk danego sprzętu, kara umowna stanowi 0,25 % wynagrodzenia netto za jedną sztukę sprzętu;
- 2) 20 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub/i pkt 5* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

Pytanie 58 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy §5 ust. 1 pkt. 2

Na rynku wyrobów medycznych przyjęto się naliczanie kary za odstąpienie od umowy na poziomie do 10% wartości umowy. Wobec tego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital do: 10% wartości netto wynagrodzenia przewidzianego w par. 2 ust. 1?

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następującą zmianę:

§ 5 ust. 1 pkt 2 było:

“25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

§ 5 ust. 1 pkt 2 jest:

"20 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub/i pkt 5* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Pytanie 59 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy §5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych Dostawcy nie mogła przekroczyć 10% wartości wynagrodzenia netto?

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następującą zmianę:

§ 5 ust. 2 było:

“ łączna wysokość kar umownych naliczonych Dostawcy przez Szpital (dla każdego pakietu osobno) nie może przekroczyć 25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub pkt 5a)*.”.

§ 5 ust. 2 jest:

“ łączna wysokość kar umownych naliczonych Dostawcy przez Szpital (dla każdego pakietu osobno) nie może przekroczyć 20 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub pkt 5*.”.

Pytanie 60 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 61 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1

Wykonawca nie powinien być karany podwójnie za to samo przewinienie. Środkiem dyscyplinującym Wykonawcę do należytego wykonania umowy stanowią kary umowne opisane w par. 5. Wobec tego wnioskujemy o wykreślenie całego paragrafu nr 6 z umowy.

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następującą zmianę:

§ 6 ust. 1 i 2 było:

- „1. Jeżeli Szpital odstąpi od umowy z przyczyn, o których mowa w § 5 ust. 3, Szpitalowi przysługuje prawo dokonania interwencyjnego zakupu sprzętu u innego dostawcy - na koszt i ryzyko Dostawcy (transport, różnica w cenie).
2. W przypadku gdy Dostawca w terminie nie usunie wady sprzętu, albo nie dokona jego naprawy lub przeglądu, Szpital może usunąć wadę, dokonać naprawy lub przeglądu sprzętu - na koszt i ryzyko Dostawcy.”

§ 6 ust. 1 i 2 jest:

- „1. Jeżeli Szpital odstąpi od umowy z przyczyn, o których mowa w § 5 ust. 3, Szpitalowi - według jego wyboru - przysługuje prawo naliczenia kary umownej zgodnie z § 5 ust. 1 pkt 2 albo prawo dokonania interwencyjnego zakupu sprzętu u innego dostawcy - na koszt i ryzyko Dostawcy (transport, różnica w cenie).
2. W przypadku gdy Dostawca w terminie nie usunie wady sprzętu, albo nie dokona jego naprawy lub przeglądu, Szpital może – według swojego wyboru – naliczyć Dostawcy kary umowne przewidziane w § 5 ust. 1 pkt 1 lit. c) lub d) albo usunąć wadę, dokonać naprawy lub przeglądu sprzętu - na koszt i ryzyko Dostawcy.”.

Pytanie 62 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

W przypadku braku zgody na usunięcie paragrafu 6 z umowy, wnioskujemy o dodanie do paragrafu następującego zastrzeżenia: *Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin.*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 63 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Dotyczy wzoru umowy § 9

W związku z dynamicznie rozwijającą się sytuacją na świecie oraz w kraju, proponujemy dodanie do umowy następującego zastrzeżenia:

2. *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.*
3. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
4. *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.

Pytanie 64 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną:

1) w wysokości 0,25 % **niewykonanej części** wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* za każdy dzień zwłoki w:

- a) dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu,
- b) przeszkoleniu personelu,
- c) usunięciu wady sprzętu,

d) niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu (zgodnie z zapisami w paszporcie technicznym), jednak nie mniej niż **50,00 zł** za każdy dzień zwłoki i w sumie nie więcej niż **10 % niewykonanej części** wynagrodzenia netto (dla sprzętu z każdego pakietu osobno);

2) **10 % niewykonanej części** wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.

Odpowiedź:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następujące zmiany:

§ 2 ust. 1 było:

„Szpital zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Dostawcy wynagrodzenia z tytułu wykonania umowy w wysokości:

1) dla pakietu nr 1 :*

- a) (słownie złotych:) netto,
- b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
- c) (słownie złotych:) brutto;

2) dla pakietu nr 2:*

- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto;
- 3) dla pakietu nr 3:*
- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto;
- 4) dla pakietu nr 4:*
- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto;
- 5) dla pakietu nr 5:*
- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto.”

§ 2 ust. 1 jest:

„Szpital zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Dostawcy wynagrodzenia z tytułu wykonania umowy w wysokości:

- 1) dla pakietu nr 1 (dostawa jednego defibrylatora)*:
- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto;
- 2) dla pakietu nr 2 (dostawa dwóch kardiomonitorów)*:
- a) łącznie (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): łącznie (słownie złotych:),
 c) łącznie (słownie złotych:) brutto,
 (w tym za dostawę jednego kardiomonitora:
 - /słownie złotych: / netto,
 - podatek VAT /...%/: /słownie złotych: /,
 - /słownie złotych: / brutto);
- 3) dla pakietu nr 3 (dostawa dwóch łóżek medycznych z materacami)*:
- a) łącznie (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): łącznie (słownie złotych:),
 c) łącznie (słownie złotych:) brutto,
 (w tym za dostawę jednego łóżka medycznego z materacem:
 - /słownie złotych: / netto,
 - podatek VAT /...%/: /słownie złotych: /,
 - /słownie złotych: / brutto);
- 4) dla pakietu nr 4 (dostawa dwóch pomp infuzyjnych)*:
- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto,
 (w tym za dostawę jednej pompy infuzyjnej:
 - /słownie złotych: / netto,
 - podatek VAT /...%/: /słownie złotych: /,
 - /słownie złotych: / brutto);
- 5) dla pakietu nr 5 (dostawa dwóch ssaków medycznych)*:
- a) (słownie złotych:) netto,
 b) podatek VAT (...%): (słownie złotych:),
 c) (słownie złotych:) brutto,,
 (w tym za dostawę jednego ssaka medycznego:

- /słownie złotych:/ netto,
- podatek VAT /...%/: /słownie złotych:/
- /słownie złotych:/ brutto).”.

§ 5 ust. 1 było:

„Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną:

- 1) w wysokości 0,25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* za każdy dzień zwłoki w:
 - a) dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu,
 - b) przeszkoleniu personelu,
 - c) usunięciu wady sprzętu,
 - d) niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu (zgodnie z zapisami w paszporcie technicznym), jednak nie mniej niż 100,00 zł za każdy dzień zwłoki i w sumie nie więcej niż 20 % wynagrodzenia netto (dla sprzętu z każdego pakietu osobno);
- 2) 25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1a), pkt 2a), pkt 3a), pkt 4a) lub/i pkt 5a)* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

§ 5 ust. 1 jest:

"Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną:

- 1) w wysokości 0,25 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub/i pkt 5* za każdy dzień zwłoki w:
 - a) dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu,
 - b) przeszkoleniu personelu,
 - c) usunięciu wady sprzętu,
 - d) niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu (zgodnie z zapisami w paszporcie technicznym), jednak nie mniej niż 100,00 zł za każdy dzień zwłoki i w sumie nie więcej niż 20 % wynagrodzenia netto (licząc dla sprzętu z każdego pakietu osobno) i z tym zastrzeżeniem, że jeżeli zwłoka w dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu, zwłoka w usunięciu wady sprzętu lub zwłoka w niewykonaniu w terminie przeglądu sprzętu dotyczy tylko jednej z dwóch sztuk danego sprzętu, kara umowna stanowi 0,25 % wynagrodzenia netto za jedną sztukę sprzętu;
- 2) 20 % wynagrodzenia netto przewidzianego w § 2 ust. 1 odpowiednio w pkt 1, pkt 2, pkt 3, pkt 4 lub/i pkt 5* - za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez Szpital z przyczyn dotyczących Dostawcy.”.

Pytanie 65 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od dnia zgłoszenia reklamacji” na „... od daty uznania reklamacji”

Odpowiedz:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następujące zmiany:

§ 4 ust. 5 było:

„Jeżeli po dokonaniu odbioru sprzętu zostaną stwierdzone wady sprzętu, Dostawca dokona naprawy sprzętu, w tym wymiany niezbędnych elementów na nowe, w terminie max. 72 godzin od dnia zgłoszenia reklamacji. Termin ten może zostać przesunięty przez Szpital z przyczyn leżących po stronie Szpitala.”

§ 4 ust. 5 jest:

„Jeżeli po dokonaniu odbioru sprzętu zostaną stwierdzone wady sprzętu, Dostawca dokona naprawy sprzętu, w tym wymiany niezbędnych elementów na nowe, w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia zgłoszenia reklamacji przez Szpital. Termin ten może zostać przesunięty przez Szpital z przyczyn leżących po stronie Szpitala.”.

Pytanie 66 (dot. Załącznika nr 5 do SWZ)

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedz:

W związku z pytaniem jw. Zamawiający wprowadza do projektu umowy następujące zmiany:

W § 2 po ust. 3 dodaje się ust. 3¹ o treści:

„Szpital wyraża zgodę na przysyłanie faktur, duplikatów faktur, ich korekt oraz not księgowych w formie elektronicznej na adres e-mail Szpitala: z adresu e-mail Dostawcy: ”.

Pytanie 67 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający dopuści czas realizacji 6 – 8 tygodni ?

Odpowiedz:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający w pkt. 5 dopuści długość całkowitą 2200 mm z wymiarem leża 900 x 2000 mm i szerokością całkowitą 995 mm?

Odpowiedz:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 69 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający w pkt. 10 dopuści regulację 400 – 850 mm ?

Odpowiedz:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 70 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający w pkt. 12 dopuści pilot z selektywną blokadą funkcji co w żaden sposób nie wpływa na bezpieczeństwo ?

Odpowiedz:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 71 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający w pkt. 16 dopuści szczyty wykonane z tworzywa polipropylenu w kolorze białym z kolorowym motywem dekoracyjnym do wyboru, szczyty z wyprofilowanymi uchwytami do prowadzenia łóżka ?

Odpowiedz:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 72 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający w pkt. 17 dopuści 4 profile o wymiarach 30 x 20 mm składane wzdłuż leża za pomocą jednej dźwigni ?

Odpowiedz:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 73 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Czy Zamawiający w pkt. 21 dopuści metalowe uchwyty materaca pewnie trzymające materac bez ryzyka narażenia pacjenta na zranienie ?

Odpowiedz:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 74 (dot. Zał. 3, pakiet nr 3)

Projekt jest dofinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego oraz budżetu państwa (Fundusz Małych Projektów w ramach Programu Współpracy Interreg V A Meklemburgia-Pomorze Przednie/Brandenburgia / Polska w Euroregionie Pomerania). Numer projektu: FMP-0526-21-C. Tytuł projektu: Współpraca transgraniczna podmiotów leczniczych w zakresie zapobiegania zakażenia SARS-CoV-2

Czy Zamawiający dopuści łóżko sterowane za pośrednictwem pilota przewodowego oraz panelu centralnego – funkcja Trendelenburga dostępna na panelu centralnym, a funkcje dostępne na pilocie blokowane są za pośrednictwem panelu centralnym?

Odpowiedz:

Zamawiający wyraża zgodę.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że w związku z powyżej opisanymi zmianami na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) zwanej dalej „ustawą” dokonuje modyfikacji treści SWZ poprzez zmianę terminu związania ofertą, składania oraz otwarcia ofert:

- 1) część XII ust. 2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Termin składania ofert upływa dnia 18.05.2022. r. o godz. 13:30

- 2) część XII ust. 5 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi dnia 18.05.2022 r. o godz. 14:00.

- 3) część X ust. 1 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca będzie związany ofertą do dnia **16.06.2022 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

W związku z wyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ oraz treść ogłoszenia. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Prezes Zarządu

Dorota Konkolewska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej