

Znak sprawy: DOA.272.1.3.2021

Numer ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00115208/01

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Szpital Psychiatryczny Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgorzewie, działając na podstawie przepisów art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia treść specyfikacji warunków zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa aparatury, urządzeń i wyposażenia do Szpitala Psychiatrycznego SPZOZ w Węgorzewie**.

Część 1

Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści fotel o wysokości całkowitej 82,5cm? Pozostałym parametrom bez zmian.

Odpowiedź:

Wskazana w pytaniu wysokość fotela jest zbyt niska. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 3 wymaga kozetki z regulacją wysokości czy wysokość ma się mieścić w przedziale od 55 do 90 cm?

Odpowiedź:

Wysokość regulowana 55 – 90 cm (+/- 10%).

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 kozetkę z regulowanym zagłówkiem w zakresie – min. 80 do +45 stopni oraz wymiarach 60 x 200 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem zamówienia Zamawiający wymaga:

- 2) regulowany zagłówek w zakresie – min. 90 do +35 stopni,
- Wymiary kozetki: 62x195 cm, wys. 55 – 90 cm (+/- 10%).

Część 3

Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 3 wózek transportowy do przewozu leków dopuści półki bez relingów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, żeby półki były wyposażone w relingi. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 3 wózek transportowo – kąpielowy może określić jaką wymaga regulację wysokości? W opisie jest wymóg „wysokość 810x1200 mm (+/- 5%)” oraz „regulowana wysokość elektrycznie - unoszenie na wysokość od 460mm do 1055mm”

Odpowiedź:

Zamawiający porządkuje opis i usuwa zapis „unoszenie na wysokość od 460mm do 1055mm”.

Część 5

Pytania z tego samego zakresu:

- 1 - Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści wagę lekarską ze wzrostomierzem mechanicznym o zakresie pomiaru wzrostu 100-200cm z podziałką 0,5cm?
- 2 - Czy Zamawiający dopuści wagę wyposażoną we wzrostomierz mechaniczny teleskopowy o zakresie pomiarowym 60-210 cm i działce elementarnej 1 mm? Rozwiązanie dające możliwość zmierzenia zarówno małych dzieci jak i osoby dorosłe. odczyt pomiaru w przodu wzrostomierza.
- 3 - Czy Zamawiający dopuści wagę wyposażoną we wzrostomierz elektroniczny teleskopowy o zakresie pomiarowym 120-200 cm i działce elementarnej 1 mm?
- 4 - Czy Zamawiający dopuści wagę lekarską gdzie zakres pomiaru wzrostu wynosi 30-220 cm?

Odpowiedź:

Wskazany górny zakres pomiaru w pkt 1-3 nie jest wystarczający. Zamawiający modyfikuje zakres na min. 30-220 cm”.

Pytania z tego samego zakresu:

1 - poz.1 Waga lekarska

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, montażu i szkolenia, a dopuści wysyłkę wag firmą kurierską? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

2 - poz.2 Waga krzeselkowa

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, montażu i szkolenia, a dopuści wysyłkę wag firmą kurierską? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odpowiedź:

Zapisy pozostają bez zmian. Zamawiający dysponuje ograniczoną ilością personelu medycznego i nie będzie go angażować w montaż, uruchamianie/sprawdzenia sprzętu. Szkolenie powinno mieć formę instruktażu zapewniającego poprawne użytkowanie sprzętu oraz bieżące czyszczenie/konserwację.

Pytania z tego samego zakresu:

1 - Czy Zamawiający wymaga, aby wagi w tym pakiecie posiadały świadectwo kompatybilności elektromagnetycznej? Taki dokument gwarantuje, że wagi mogą bezusterkowo pracować w pomieszczeniu, w którym działają inne urządzenia emitujące fale radiowe: np. telefony komórkowe, kuchenki mikrofalowe, inne urządzenia medyczne. Niektórzy producenci mają w swoich instrukcjach obsługi zapis „ UWAGA! Praca w pobliżu (w odległości do 2.8 m) telefonu komórkowego może powodować niestabilność pracy URZĄDZENIA” co w dzisiejszych czasach, kiedy każdy posiada w kieszeni telefon komórkowy wydaje się być trudne do wyegzekwowania, a telefon może spowodować uszkodzenie wagi lub problemy w uzyskaniu prawidłowego wyniku ważenia.

2 – waga krzeselkowa: Czy Zamawiający wymaga, aby wagi w tym pakiecie posiadały świadectwo kompatybilności elektromagnetycznej? Taki dokument gwarantuje, że wagi mogą bezusterkowo pracować w pomieszczeniu, w którym działają inne urządzenia emitujące fale radiowe: np. telefony komórkowe, kuchenki mikrofalowe, inne urządzenia medyczne. Niektórzy producenci mają w swoich instrukcjach obsługi zapis „ UWAGA! Praca w pobliżu (w odległości do 2.8 m) telefonu komórkowego może powodować niestabilność pracy URZĄDZENIA” co w dzisiejszych czasach, kiedy każdy posiada w kieszeni telefon komórkowy wydaje się być trudne do wyegzekwowania, a telefon może spowodować uszkodzenie wagi lub problemy w uzyskaniu prawidłowego wyniku ważenia.

Odpowiedź:

Zamawiający określił minimalne wymagania w opisie przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować lepsze rozwiązania, zwłaszcza podnoszące jakość urządzenia.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymagać będzie wagi zasilanej bateriami (ok. 10.000 ważeń na jednym zestawie baterii, ok. 70 h pracy) i dodatkowo w zestawie zasilacz (230V)? Rozwiązanie tożsame z wymaganym. Dodatkowo rozwiązanie takie umożliwia zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało: zasilanie bateryjne / lub sieciowe z zasilaczem w zestawie. Wyposażenie jednocześnie w dwa rozwiązania jest również zgodne z opisem zamówienia, jednak nie jest wymagane.

Pytania z tego samego zakresu:

1 - Czy Zamawiający dopuści wagi z wyświetlaczem LCD bez podświetlenia. Wagi oferowane z takim wyświetlaczem mają bardzo duży, jasny, nowoczesny wyświetlacz z dużymi cyframi, które widoczne są nawet pod kątem 90 stopni oraz w cieniu i nie potrzebują dodatkowego podświetlenia? Ze względu na zasady bezpieczeństwa nie przeprowadza się badań w pomieszczeniach ciemnych, nie oświetlonych.

2 – waga krzesłkowa: Czy Zamawiający dopuści wagi z wyświetlaczem LCD bez podświetlenia. Wagi oferowane z takim wyświetlaczem mają bardzo duży, jasny, nowoczesny wyświetlacz z dużymi cyframi, które widoczne są nawet pod kątem 90 stopni oraz w cieniu i nie potrzebują dodatkowego podświetlenia? Ze względu na zasady bezpieczeństwa nie przeprowadza się badań w pomieszczeniach ciemnych, nie oświetlonych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyświetlacza LED z podświetleniem. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:Waga krzesłkowa:

Czy Zamawiający będzie wymagał wagi z czterema podgumowanymi, łożyskowanymi, łatwo obracającymi się kółkami w tym 4 z hamulcem? Zastosowanie 4 kółek z hamulcem powoduje że waga jest bardziej stabilna. Takie rozwiązanie uniemożliwia przewrócenie się wagi z pacjentem podczas siadania i wstawania. Jednocześnie znacznie ułatwia pracę użytkownikowi, który nie musi się schylać i odkręcać dodatkowych stoppek które powodują stabilizację wagi, a wystarczy nacisnąć nogą hamulec. Niektóre wagi nawet nie mają żadnego punktu podparcia z przodu.

Odpowiedź:

Zamawiający określił min. wymagania w opisie przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować lepsze rozwiązania, zwłaszcza podnoszące jakość urządzenia.

Pytanie:Waga krzesłkowa:

Czy Zamawiający będzie wymagał wagi krzesłkowej składanej? Nowatorska składana konstrukcja wagi krzesłkowej, pozwala na natychmiastowe złożenie wagi (w celu łatwiejszego przechowywania i transportu) nawet między pomiarami - waga składa się na zawiasach umiejscowionych pod oparciem oraz pod poręczą z panelem wagowym. Po złożeniu najwyższym punktem wagi jest siedzisko. Wszystkie kołka skrętne i z blokadą, podłokietniki uchylnie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie:Waga krzesłkowa:

Czy Zamawiający dopuści wagę krzesłkową z dokładnością pomiaru $\square 50 \text{ g} < 50 \text{ kg} > \square 100 \text{ g} < 150 \text{ kg} > \square 200 \text{ g}$?

Odpowiedź:

Zamawiający rozszerza opis wprowadzając zapis: 6) dokładność pomiaru 100 g lub 50 g < 50 kg > 100 g < 150 kg > 200 g.

Część 6**Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 6 pozycji b, tj. Aparat EKG – 4szt, do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Ilość i zakres części jest określony na etapie wszczęcia postępowania. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści zapis badań w czasie rzeczywistym w trybach 3, 6, 12 odprowadzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje aparatu z zapisem badań w czasie rzeczywistym w co najmniej czterech trybach. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści brak detekcji stymulatora serca?

Odpowiedź:

Brak uzasadnienia do rezygnacji z powyżej wskazanej funkcji. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Pkt 1.5 Czy Zamawiający dopuści pełny test aparatu automatyczny z interakcją z użytkownikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga automatycznego testu aparatu. Nie postawił dodatkowych wymagań w tym zakresie.

Pytanie:

pkt 2.2 czy Zamawiający dopuści ekran o przekątnej 4,3 cali?

Odpowiedź:

Wskazany w pytaniu ekran jest zbyt mały. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści klawiaturę numeryczną oraz przyciski funkcyjne do bezpośredniego sterowania podstawowymi funkcjami aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga Klawiatury alfanumerycznej, funkcyjnej do bezpośredniego sterowania podstawowymi funkcjami aparatu. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści pamięć wewnętrzną minimum 100 badań z możliwością zapisu kolejnych badań na karcie SD?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje opis wprowadzając zapis: „Pamięć: wewnętrzna, zapis w pamięci - min. 100 badań.”

Pytanie:

Czy Zamawiający będzie wymagał systemu z kontrolą kontaktu elektrod z pacjentem realizowaną poprzez sygnalizację braku kontaktu elektrod z pacjentem lub złej jakości sygnału za pomocą wizualnych sygnałów na ekranie?

Odpowiedź:

Każdy oferowany aparat musi umożliwiać przeprowadzenie badań bez przerywania badania z winy aparatu. System kontroli – powiadamiania może być różny w zależności od modelu aparatu.

Pytanie:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat wyposażony był w opcję pomiarów automatycznych oraz interpretacji słownej algorytmem 12SL pozwalające na precyzyjne pomiary oraz trafną interpretację danych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyżej wskazane rozwiązanie.

Część 7**Pytanie:**

Pytanie 1. Ad

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wysokiej klasy defibrylatora firmy Zoll, model R series o poniższych parametrach

Parametry ogólne

1	Urządzenie przenośne o wadze 6.9 kg (z łyżkami dla dzieci i dorosłych), wbudowany uchwyt do przenoszenia
2	Aparat odporny na kurz i zalanie wodą przy zasilaniu bateryjnym oraz sieciowym 230VAC - klasa IP22 wg IEC529)
3	Automatyczny codzienny test gotowości nie wymagający włączenia defibrylatora – na panelu czołowym wskaźnik / kontrolka informująca o stanie aparatu (sprawny / niesprawny) oraz automatyczny wydruk wyników autotestu.
Zasilanie	
4	Zasilanie sieciowe 230V 50 Hz
5	Zasilanie akumulatorowe, akumulator litowo-jonowy: - 4 godz. ciągłego monitorowania EKG lub - 100 defibrylacji z maksymalną energią
Defibrylacja	
7	Defibrylacja manualna, dwufazowy niskoenergetyczny, stałoczasowy impuls defibrylacyjny, regulacja energii w zakresie 1 - 200 J
8	Programowanie ustawień energii dla 1, 2 i 3 wyładowania w zakresie 1 – 200J (dotyczy pacjentów dorosłych i dzieci).
9	Automatyczna zmiana protokołu defibrylacji na pediatryczny (ograniczenie poziomów energii) po podłączeniu elektrod pediatrycznych
	Tryb manualnej defibrylacji nadzorowanej – funkcja ręcznego uruchomienia analizy EKG w celu określenia zaleceń do defibrylacji, automatyczne ładowanie do ustawionej energii po wykryciu rytmu defibrylacyjnego
10	Kardiowersja elektryczna – synchronizacja z zapisem EKG z łyżek, elektrod, kabla EKG, znacznik synchronizacji widoczny nad załamkiem R elektrokardiogramu
11	Czas ładowania do energii maksymalnej poniżej 7 sekund
12	19 dostępnych poziomów energii defibrylacji zewnętrznej
13	Łyżki defibrylacyjne dla dzieci i dorosłych zintegrowane.
14	Pełne sterowanie za pomocą przycisków lub pokręteł na łyżkach defibrylacyjnych (wybór poziomu energii, ładowanie, wyzwolenie wstrząsu, start/ stop wydruku)
EKG	
15	Monitorowanie EKG z 3 lub 5 odprowadzeń
16	Zakres pomiaru częstości akcji serca 30-300 /min.

17	Wzmocnienie sygnału EKG 0,5-3,0 cm/mV
18	Wykrywanie i wyświetlanie impulsów stymulatora implantowanego
19	Funkcja analizy arytmii u dzieci poniżej 8 roku życia, automatyczne przełączenie na pediatryczny algorytm analizy EKG po podłączeniu elektrod pediatrycznych, zapewniający prawidłowe zalecenie wykonania lub niewykonania defibrylacji,
Funkcja monitorowania resuscytacji	
21	Funkcja monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015.
22	Podczas resuscytacji z zastosowaniem elektrod dla dorosłych: pomiary i wyświetlanie na ekranie w formie liczbowej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnień oraz graficzny wskaźnik relaksacji klatki piersiowej
23	Podczas resuscytacji z zastosowaniem elektrod pediatrycznych: pomiary i wyświetlanie na ekranie w formie liczbowej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnień oraz upływu czasu od ostatniego uciśnięcia
24	Funkcja metronomu umożliwiająca prowadzenie uciśnień klatki piersiowej zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej
25	Wyświetlanie na ekranie krzywej uciśnień klatki piersiowej z wyraźnym znacznikiem zalecanej głębokości uciśnień
26	Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnień
Stymulacja zewnętrzna	
27	Możliwość stymulacji dzieci i dorosłych w trybach asynchronicznym i „na żądanie”
28	Stałoprądowy, prostokątny impuls stymulacji o szerokości 40 ms.
29	Częstość stymulacji regulowana w zakresie 30-180 imp/min
30	Prąd stymulacji regulowany w zakresie 0-140 mA
Wyświetlanie/Rejestracja	
31	Ekran kolorowy LCD / TFT o przekątnej 6,5”

32	Prezentacja na ekranie 3 kanałów dynamicznych
33	Wbudowany rejestrator termiczny EKG na papier o szerokości 80 mm
34	Pamięć wewnętrzna 350 zdarzeń z fragmentami zapisu EKG
35	Zapis w pamięci wewnętrznej wyników autotestów, z podaniem daty i godziny testu
36	Możliwość transferu danych/raportów do urządzenia zewnętrznego: - przez zewnętrzną kartę pamięci lub - WiFi
37	Możliwość rozbudowy funkcjonalnej: moduł transmisji bezprzewodowej Wi-Fi bez ingerencji serwisu
Pulsoksymetria	
38	Pomiar SpO2 w technologii odpornej na zakłócenia firmy Masimo
39	Zakres pomiaru SpO2: 1-100%
40	Wyświetlanie krzywej pletyzmograficznej na ekranie
41	Czujnik wielorazowego użytku typu "klips na palec" dla dorosłych (1 szt.)
Certyfikaty	
23	Dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych
Serwis	
24	Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski, załączyć autoryzację producenta

Odpowiedź:

Zamawiający przypomina, że możliwość zadania pytania w postępowaniu ma na celu wyjaśnienie treści SWZ. Na tym etapie Zamawiający nie analizuje folderów, nie przyjmuje ofert czy też opisów oferowanych sprzętów. Przedmiotowe postępowanie nie jest też prowadzone w trybie umożliwiającym negocjowanie opisu przedmiotu zamówienia. Zapisy pozostają bez zmian.

Część 9

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy zamawiający dopuści macerator posiadający 4 moduły tnąco-rozrywające = 6 noży (niewymagających ostrzenia – dożywotnia gwarancja)?

Odpowiedź:

Zamawiający rozszerza zakres wymaganych parametrów wprowadzając zapis: „2) noże tnące: min. 9 noży tnących, 6 u góry, 3 na dole lub min. 4 moduły tnąco-rozrywające = 6 noży”.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy zamawiający dopuści urządzenie posiadające moc pompy wody 125W?

Odpowiedź:

Zapisy pozostają bez zmian. Wskazana moc pompy jest dużo niższa niż wymagana przez Zamawiającego

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z autostartem w którym obsługa (otwierane i zamykane pokrywy) następuje za pomocą wciśnięcia przycisku nożnego? Takie rozwiązanie gwarantuje swobodne użytkowanie podczas zajętych obu rąk.

Odpowiedź:

Zamawiający rozszerza zakres wymaganych parametrów wprowadzając zapis: „3) obsługa: automatyczne otwieranie i zamykanie komory -dezynfekcja komory: automatyczna po każdym cyklu lub autostart – otwieranie i zamykanie komory przyciskiem nożnym,”.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający wymaga, żeby urządzenie posiadało dodatkowe zabezpieczenie, które będzie informowało sygnałem świetlnym i dźwiękowym o próbie ręcznego zamknięcia pokrywy? Takie rozwiązanie zapobiega uszkodzeniu mechanizmu automatycznego podnoszenia pokrywy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu, odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

Odpowiedź:

Oferowany macerator nie może posiadać żadnych zewnętrznych elementów.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało uszczelkę zamontowaną na pokrywie? Oferowane rozwiązanie zapewnia szczelności komory podczas pracy i przede wszystkim zapewnia jej czystość oraz wydłuża żywotność.

Odpowiedź:

Zaoferowany macerator powinien być szczelny.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało regulowane zużycie wody (17-23l), czasu cykl z panelu obsługi? Jest to parametr zwiększający ekonomiczność, umożliwiający dostosowanie zużycia wody/czasu (max, zużycie wody 23l) do ilości macerowanych naczyń.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje opis wprowadzając zapis: „8) pobór wody: min. 17-23 litrów na cykl,”. Jednocześnie dopuszcza urządzenia z regulowanym zużyciem wody.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy tnące umiejscowione były w głównej części komory? Gwarantuje to bezpośredni dostęp do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, brak konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyżej wskazanego rozwiązania.

Pytanie:

poz. 1 Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wewnątrz komory posiadało otwory odpływowe o średnicy nie większej niż 5 mm? Takie rozwiązanie zapobiega przedostawaniu się większych ścinków lub niepożądanych przedmiotów do kanalizacji, a tym samym umożliwia zachowanie drożności odpływu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyżej wskazane rozwiązanie.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 9 pozycji 1 (Macerator) i utworzenie odrębnej części? Umożliwi to złożenie ofert bardziej konkurencyjnej.

Odpowiedź:

Ilość i zakres części jest określony na etapie wszczęcia postępowania. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytania do Projektowanych postanowień umowy**Pytania z tego samego zakresu:**

1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

2 - Par. 4 ust. 1.1 Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmiany w SWZ i Projektowanym wzorze umowy, wydłużające termin naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Pytanie:

Par. 7 ust. 1b - W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Kary umowne określone są przez każdego Zamawiającego zgodnie z jego doświadczeniem tj. realizacją umów dla jednostki Zamawiającego. Zamawiający nie dysponuje, a Wykonawca nie przedstawił żadnego dokumentu, który potwierdzał by „przyjęty w branży poziom kar umownych”. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

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.

Odpowiedź:

Zamawiający przypomina, że przedmiot zamówienia jest finansowany ze środków unijnych. Oznacza to, że w umowie o dofinansowanie projektu zostały ściśle określone terminy, które muszą być przestrzegane przez Zamawiającego i mają swoje odzwierciedlenie w treści SWZ niniejszego postępowania. Zamawiający zna zapisy „ustawy Covidowej”. Natomiast zapisy wskazane przez Wykonawcę są zbyt daleko idące, mogą skutkować brakiem otrzymania aparatury lub urządzeń w terminie realizacji projektu, co skutkuje nieosiągnięciem wskaźników projektu, zwrotem przyznanych środków, a także innymi konsekwencjami zawartymi w umowie z IZ. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „pełnej rejestracji produktów w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Biobójczych” oraz od „zgodności z wymogami do udziału w przetargach oraz zamówieniach publicznych dla szpitali i klinik medycznych”. Warunek powyższy jest nie do spełnienia dla urządzeń do ozonowania pomieszczeń, gdyż nie są one sklasyfikowane jako wyroby medyczne. W zamian oferowane przez nas urządzenie posiada certyfikat CE.

Odpowiedź:

Zgodnie z pkt III SWZ - Urządzenia nie będącymi urządzeniami medycznymi, które nie wymagają zgłoszenia/wpisu do rejestru Produktów Lecznicznych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, muszą posiadać wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania na terenie Polski lub być oznakowane znakiem CE.

.....
Podpis Kierownika zamawiającego lub osoby upoważnionej