

Ostrów Wielkopolski dn., 12-09-2013

Otrzymują:

- wykonawcy

- strona internetowa www.szpital.osw.pl

Znak sprawy: FDZP/21/13

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na adaptację pomieszczeń na pracownię hemodynamiki z dostawą aparatury i sprzętu medycznego w Zespole Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim.

W związku z otrzymaniem pytań do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w postępowaniu, Dyrekcja Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim, ul Limanowskiego 20/22 udziela następujących wyjaśnień:

Dotyczy załącznik nr 2

1. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 1 -wózek anestezyjologiczny z szufladami - dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach blatu roboczego 650x600 mm?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
2. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 4- stolik opatrunkowy- dopuści do zaoferowania stolik bez regulacji wysokości?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
3. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 5- stolik do instrumentów chirurgicznych- dopuści do zaoferowania stolik o długości 740 mm?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
4. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 5- stolik do instrumentów chirurgicznych- dopuści do zaoferowania stolik o regulacji wysokości w zakresie 960-1370 mm?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
5. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 5- stolik do instrumentów chirurgicznych- dopuści do zaoferowania stolik o wymiarze blatu 740x490 mm?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
6. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 6- wózek do transportu chorych- dopuści do zaoferowania wózek z ręczną regulacją wysokości za pomocą korby?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
7. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 6- wózek do transportu chorych- dopuści do zaoferowania wózek z regulacją wysokości w zakresie 600-850 mm?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
8. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 6- wózek do transportu chorych- dopuści do zaoferowania wózek o konstrukcji wykonanej ze stali nierdzewnej nielakierowanej proszkowo?
Odpowiedź: Dopuszcza również.
9. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 6- wózek do transportu chorych- dopuści do zaoferowania wózek z ręczną regulacją wysokości w zakresie 36°?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
10. Czy Zamawiający w załączniku nr 2 pozycja nr 6- wózek do transportu chorych- dopuści do zaoferowania wózek bez przechyłu Trendelenburga i anty-Trendelenburga?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy załącznik nr 2a

1. Czy Zamawiający mógłby określić ilość wymaganych szaf systemowych o wymiarach 2150x1200x400 mm do pom 1.050 gabinet angiografii?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Patrz opis Elementy wmontowane w ścianę rozdział II, pkt 2.
2. Prosimy zwrócić uwagę na zapis gatunku stali szaf systemowych. Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i wymagany gatunek stali to 0H18N9?
Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska. Wymagany gatunek to stal 0H18N9.

3. Prosimy zwrócić uwagę na zapis punktu 4. Czy nie nastąpiła omyłka pisarka i wymagany zapis to „Automatyka do drzwi przesuwanych”?
- Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska. Wymagany zapis to automatyka do drzwi przesuwanych.**
4. Czy Zamawiający mógłby określić, jaki rodzaj drzwi wymaga z pomieszczenia 1.053a do pomieszczenia 1.050?
- Odpowiedź: Drzwi rozwieralne obudowane w zabudowę panelową wg opisu Rozdział III pkt 1,2.**
5. Czy Zamawiający mógłby określić, jaki rodzaj drzwi wymaga z pomieszczenia 1.049 do pomieszczenia 1.050?
- Odpowiedź: Drzwi rozwieralne obudowane w zabudowę panelową wg opisu Rozdział III pkt 1,2.**
6. Czy Zamawiający mógłby określić, jaki rodzaj drzwi wymaga z pomieszczenia 1.052 do pomieszczenia 1.050?
- Odpowiedź: Drzwi rozwieralne obudowane w zabudowę panelową wg opisu Rozdział III pkt 1,2.**
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system ścian panelowych, w których ołów montuje się na ścianie lub dodatkowo na stelażu nośnym natomiast panel montowany jest na kolejnym stelażu?. Przestrzeń pomiędzy blachą ołowianą a panelem umożliwia przeprowadzenia wszelkich instalacji.
- Odpowiedź: Dopuszcza również.**

Pytania

1. **Dot. § 6 p. 6 wzoru umowy:** 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 prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie wymagał wymiany całego aparatu, a jedynie niesprawnej części/modułu.
- Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**
2. **Dot. § 6 p. 9 wzoru umowy:** Obecny zapis może rodzić wątpliwości co do równości stron umowy. Zamawiający mógłby bowiem potencjalnie zlecać kosztowne ekspertyzy na koszt Wykonawcy bez żadnego limitu, na co Wykonawca nie miałby wpływu. Proponujemy, aby Zamawiający pokrywał koszt ekspertyzy w przypadku, gdyby jej wynik okazał się pozytywny dla Wykonawcy.
- W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację:
- „W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Wykonawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może przekazać sprzęt do oceny jego jakości niezależnemu podmiotowi bez utraty uprawnień z gwarancji i rękojmi. W przypadku, gdy wynik ekspertyzy będzie negatywny dla Wykonawcy, Wykonawca poniesie koszt ekspertyzy; jeśli wynik ekspertyzy będzie pozytywny dla Wykonawcy, jej koszt ponosi Zamawiający.”*
- Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**
3. **Dot. § 7 p. 2 a) wzoru umowy:** 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: Zgodnie z SIWZ.**
4. **Dot. § 7 p. 2 b) wzoru umowy:** Umowa sprzedaży dotyczy całego angiografu, w formularzu ofertowym Wykonawca zaoferuje angiograf, a nie części do niego. W związku z tym w razie konieczności skomplikowanej naprawy Wykonawca potencjalnie musiałby liczyć się z karami umownymi wynoszącymi nawet kilkaset tysięcy złotych za dzień zwłoki. Taka kara umowna jest rażąco wysoka.
- W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o usunięcie podpunktu.
- Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**
5. **Dot. § 7 p. 2 c):** Nie istnieje techniczna możliwość dostarczenia urządzenia zastępczego w przypadku angiografu. Instalacja trwa szereg tygodni, powiązana jest z koniecznością odbioru przez Sanepid. Niniejszy podpunkt nie ma zastosowania do przedmiotu umowy. Wykonawca potencjalnie musiałby liczyć się z karami umownymi wynoszącymi nawet kilkaset tysięcy złotych za dzień zwłoki. Taka kara umowna jest rażąco wysoka.
- W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o usunięcie podpunktu.
- Odpowiedź: Zamawiający usuwa ze wzoru umowy w § 7 w punkcie 2 podpunkt c)**
6. **Dot. § 7 p. 2 d) wzoru umowy:** Podpunkt odnosi się do par. 6 p. 14 umowy, który nie istnieje. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o usunięcie podpunktu.

Odpowiedź: W § 7 p. 2 d powinno być :

d) za nieterminowe usunięcie wad i usterek o których mowa w § 6 ust. 12 umowy - w wysokości 2 % wynagrodzenia Wykonawcy za prace adaptacyjne określonego w formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do siwz, za każdy dzień zwłoki ;

7. Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki angiografu i zapewnienia jak najszybszego czasu reakcji serwisu udostępni łącze internetowe o następujących parametrach:
- w przypadku zdalnej diagnostyki uruchomionej z wykorzystaniem routera Wykonawcy – łącze o przepustowości min. 512 kbit/s ze stałym adresem IP,
 - w przypadku zdalnej diagnostyki uruchomionej z wykorzystaniem routera Zamawiającego uruchomiony zostanie tunel VPN typu IPSec.

Odpowiedź: Tak, po modernizacji od 1 stycznia 2014 r.

8. Z uwagi na znaczną objętość (kilkaset stron) listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, której obowiązek złożenia wraz z ofertą nakłada na wykonawcę art. 26 ust. 2d ustawy Prawo zamówień publicznych, prosimy o wyrażenie zgody na załączenie ww. dokumentu w formie elektronicznej (na nośniku CD).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 6 – Wózek do transportu chorych

Pyt.1. (dotyczy pkt.2 i 3)

Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach zewnętrznych 2160 x 775 mm przy opuszczonych barierkach, który znacznie podnosi komfort pacjenta i dedykowany jest również pacjentom otyłym?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Poz. 6 – Wózek do transportu chorych

Pyt.2. (dotyczy pkt.4)

Czy Zamawiający dopuści wózek o regulacji wysokości leża w zakresie 61 - 94,6 cm co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Poz. 6 – Wózek do transportu chorych

Pyt. 3. (dotyczy pkt. 5)

Czy Zamawiający dopuści wózek o konstrukcji ze stali węglowej pokrytej lakierem proszkowym w kolorze białym odpornym na uszkodzenia mechaniczne i chemiczne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 6 – Wózek do transportu chorych

Pyt.4. (dotyczy pkt. 7 - 9)

Czy Zamawiający dopuści wózek z przechyłem Trendelenburga i anty-Trendelenburga min. 17° obsługiwany za pomocą hydraulicznych dźwigni nożnych?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Poz. 6 – Wózek do transportu chorych

Pyt.5. (dotyczy pkt.11)

Czy Zamawiający dopuści wózek z przeziernością i nieograniczonym dostępem do kasety RTG na całej długości leża (od głowy do stóp) bez konieczności schylania się do prowadnicy pod leżem?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Poz. 6 – Wózek do transportu chorych

Pyt.6. (dotyczy pkt. 14)

Czy Zamawiający dopuści wózek z wyprofilowaną tacą na rzeczy pacjenta w pokrywie podwozia?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t I 6:

Wnioskujemy o zmianę wymogu dotyczącego szybkości ruchów statywu [°/s] w płaszczyźnie LAO/RAO na min. 15 °/s. Warunek w aktualnym brzmieniu eliminuje w pełni funkcjonalne rozwiązania i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Należy zwrócić uwagę, że różnica wynosi 5°/s. Przy obrocie o 90° (od pionu do pozycji bocznej) przy prędkości 15°/s zajmuje to 6 s, przy prędkości 20°/s zajmuje to 4,5 s. Tak więc różnica wynosi półtora sekundy, co nie będzie miało praktycznie wpływu na czas wykonywanego badania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t I 7:

Wnioskujemy o zmianę wymogu dotyczącego szybkości ruchów statywu [°/s] w płaszczyźnie CRAN/CAUD na min. 15 °/s. Warunek w aktualnym brzmieniu eliminuje w pełni funkcjonalne rozwiązania i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Należy zwrócić uwagę, że różnica wynosi 3°/s. Przy obrocie o 90° (od pionu do pozycji bocznej) przy prędkości 15°/s zajmuje to 6 s, przy prędkości 18°/s zajmuje to 5 s. Tak więc różnica wynosi 1 sekundę, co nie będzie miało praktycznie wpływu na czas wykonywanego badania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t IV 8:

Wnioskujemy o zmianę wymogu na: „Maksymalny prąd lampy przy fluoroskopii pulsacyjnej z wykorzystaniem małego ogniska min. 100 mA”. Nie jest to parametr powodujący ograniczenie zakresu badań poszczególnych urządzeń. Warunek w aktualnym brzmieniu eliminuje w pełni funkcjonalne rozwiązania i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Zastosowanie konkretnych wartości prądów dla fluoroskopii wynika z zastosowanej technologii oraz badań optymalizacyjnych dla pracy urządzenia w różnych trybach pracy. Co więcej dostępne prądy dla innych trybów pracy są wielokrotnie większe. Systemy INNOVA w trybie radiografii generuje prąd 1000 mA. Wnosimy o modyfikację w celu umożliwienia zaoferowania w pełni funkcjonalnych urządzeń.

Odpowiedź: Dopuszcza również

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t IV 12:

Wnioskujemy o zmianę wymogu na: „Dodatkowa filtracja promieniowania (np. filtry miedziowe, tantalowe) przy prześwietleniu i ekspozycjach zdjęciowych/scenach z wyłączeniem filtracji inherentnej lampy; \geq odpowiednik 0.3 mm Cu”. Warunek w aktualnym brzmieniu eliminuje w pełni funkcjonalne rozwiązania i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Nie jest to parametr powodujący ograniczenie zakresu badań poszczególnych urządzeń. Zastosowanie konkretnych wartości filtrów miedziowych o poszczególnych grubościach wynika z zastosowanej technologii oraz badań optymalizacyjnych dla poszczególnych aplikacji. Modyfikacja pozwoli na zaoferowanie w pełni funkcjonalnego systemu, który zapewni 3 poziomy filtracji o wartościach odpowiadających 0,1; 0,2; 0,3 mm Cu.

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t VII 17:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stacji badań hemodynamicznych z archiwizacją mierzonych przebiegów na kartach SD wysokiej pojemności (High Capacity)? Oferowana stacja badań hemodynamicznych wyposażona jest w czytnik kart SD z przeznaczeniem do zapisu mierzonych przebiegów w czasie rzeczywistym i archiwizacji badań na kartach SD wysokiej pojemności. Pojemność wykorzystywanych kart wynosi od 16 GB do 256 GB.

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t II 2:

Wnosimy o dodanie oceny dla obrotu stołu. Dowolny obrót stołu w sposób znaczący zwiększa ergonomię pracy. Przy maksymalnym zakresie obrotu stołem na poziomie 360 st, istnieje możliwość dowolnego ustawienia stołu wraz z pacjentem. Tak przy przekładaniu pacjenta, jak i w sytuacjach nagłych. Dowolne usytuowanie stołu pozwala na uzyskanie pełnego dostępu do pacjenta niemal natychmiast. Wnosimy o dodanie punktacji i oceny na poziomie 2 pkt proporcjonalnie za ten parametr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t II 4:

Wnosimy o dodanie punktacji za przesuw wzdłużny blatu pacjenta. Przesuw wzdłużny blatu pacjenta pozwala na szybką i wygodną zmianę pozycji pacjenta a co za tym idzie zmianę obszaru badania. Należy zwrócić uwagę, że ruch stołu odbywa się znacząco szybciej niż zmiana pozycji statywem. Wnosimy o dodanie punktacji i oceny na poziomie 2 pkt proporcjonalnie za ten parametr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t IV 8:

Wnioskujemy o dodanie warunku: „Maksymalna dostępna moc dla największego ogniska lampy min. 65 kW” i poddanie tak opisanego warunku ocenie. Warunek w aktualnym brzmieniu odnosi się wyłącznie do prądu,

który jest parametrem czysto technicznym i nie ma wpływu na uzyskiwane wartości kliniczne. W różnych rozwiązaniach wykorzystuje się wyższe zakresy prądowe lub napięciowe. Istotne są dostępne moce. To właśnie zwiększenie mocy pozwala na poprawę jakości obrazowania w uzasadnionych sytuacjach klinicznych. Wnosimy o dodanie punktacji i oceny na poziomie 2 pkt proporcjonalnie za ten parametr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy załącznika nr 2, pozycja nr 8, p-t V 2:

Wnosimy o dodanie oceny do warunku, ponieważ DQE to kluczowy parametr pracy detektora. Wartość tego parametru jest kluczowa dla oceny jakości obrazu uzyskiwanego w płaskim detektorze cyfrowym. Wysoka wartość DQE zwiększa również efektywność wykorzystania promieniowania, przy stałej dawce. Wnosimy o dodanie punktacji i oceny na poziomie 5 pkt proporcjonalnie za ten parametr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

PYTANIA:

1. Dotyczy Pkt. XII.1.SIWZ i Pkt. XII.4.1.3 SIWZ
Czy Zamawiający dopuszcza załączenie dokumentów w języku angielskim?
Odpowiedź: Nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.
2. Dotyczy Pkt. XII.1.SIWZ i Pkt. XII.4.1.3 SIWZ
Czy Zamawiający dopuszcza załączenie oświadczeń Wykonawcy na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego określone w załączniku nr 2?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Czy wypełniając obowiązek oceny prawidłowości zastosowania ceny także w zakresie stawki podatku VAT (zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 6 Pzp i uchwałą SN z dnia 20 października 2011r., sygn. akt III CZP 52/11) Zamawiający uzna za prawidłowe zastosowanie do prac adaptacyjnych stawki podatku VAT w wysokości 23% uwzględniając interpretację ogólną wydaną przez Ministra Finansów w dniu 30 marca 2012 r. nr PT1/033/2/46/KSB/12/PT-241/PT-279 i przesłaną do Ministerstwa Zdrowia przy piśmie z dnia 17 kwietnia 2012 r. nr PT1/063/IC/201/2012/KSB/PT-321 oraz biorąc pod uwagę fakt wydania w dniu 28 listopada 2012 r. interpretacji indywidualnej nr PT8/033/204/694/PSG/12/PT-657,865 zmieniającej interpretację indywidualną z dnia 1 grudnia 2010 r. nr IPPP1/443-457/09-5/10-S/AP w zakresie stawki VAT na prace adaptacyjne?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
4. Dotyczy Załącznik nr 4 par 3 ust. 5
Prosimy o poprawienie zapisu w następujący sposób:
„ Terminem spełnienia świadczenia jest dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy całą należną kwotą”
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
5. Dotyczy Załącznik nr 4 par 4 ust. 2 c)
Prosimy o zmianę zapisu w następujący sposób:
„c) zapewnienia Wykonawcy na czas wykonania przedmiotu umowy dostępu do energii elektrycznej, mediów i wody itp, których koszty ponosi Zamawiający”.
Odpowiedź: Zamawiający zapewnia wykonawcy dostęp do energii elektrycznej, mediów i wody i poniesie koszty za ich zużycie.
6. Dotyczy Załącznik nr 4 par 4 ust. 2 e)
Prosimy o doprecyzowanie, w jakim terminie po zgłoszeniu nastąpi odbiór.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
7. Dotyczy Załącznik nr 4 par 5 ust. 2 b)
Prosimy o zmianę zapisu w następujący sposób:
„b) przekazania Zamawiającemu z chwilą podpisania protokołu odbioru, wraz z przedmiotem umowy:
– instrukcje obsługi (napisane w języku polskim),
– karty gwarancyjne,
– wypełnione paszporty techniczne z wpisem i datą następnego przeglądu technicznego,
– pozostałą niezbędną dokumentację, zapewniającą prawidłową eksploatację przedmiotu dostawy”.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
8. Dotyczy Załącznik nr 4 par 5 ust. 2 d)

Prosimy o zmianę zapisu w następujący sposób:

poniesienia wszelkich kosztów związanych z montażem i uruchomieniem aparatury i sprzętu medycznego stanowiących przedmiot umowy o której mowa § 1 ust. 1a umowy, z wyłączeniem kosztów mediów;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Dotyczy Załącznik nr 4 par 5 ust. 2 d)

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 8, prosimy o doprecyzowanie, w jaki sposób będą mierzone koszty mediów.

Odpowiedź: Koszty mediów pokrywa zamawiający.

10. Dotyczy Załącznik nr 4 par 5 ust. 2 e)

Prosimy o potwierdzenie, że szkolenie będzie realizowane w ramach wynagrodzenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Dotyczy Załącznik nr 4 par 5 ust. 3 i)

Prosimy o doprecyzowanie, w jakim terminie zostanie wydana pisemna akceptacja dla opracowanej dokumentacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Dotyczy Załącznik nr 4 par 6 ust. 8

Prosimy o doprecyzowanie w niniejszym ustępie, iż wymienione świadczenia i usługi są odpłatne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Dotyczy Załącznik nr 4 par 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne liczone były od niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia, a nie od wartości umowy brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Dotyczy Załącznik nr 4 par 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar do 10% wartości umowy brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Dotyczy Załącznik nr 4 par 8 ust. 1 i 2

Prosimy o usunięcie ustępu 1 i 2.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Dotyczy SIWZ

Prosimy o zmianę nazwy przedmiotu zamówienia na: adaptacja pomieszczeń na pracownię hemodynamiki oraz dostawa aparatury i sprzętu medycznego. Obecna nazwa sugeruje, że adaptacja pomieszczeń jest świadczeniem głównym, natomiast dostawa świadczeniem pobocznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ pozycje 1-12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „bezpłatny przegląd” na „przeгляд wliczony w cenę”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. Dotyczy par 8 ust. 4 Załącznika nr 4 do SIWZ

Prosimy o uzupełnienie zapisu ustępu 4 o dodanie terminu 30 dniowego na odstąpieniu od umowy od dnia powzięcia wiedzy o okolicznościach stanowiących postawę odstąpienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. Dotyczy par 3 ust. 2 Załącznika nr 4 do SIWZ

Prosimy o wykreślenie ust. 2. z umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20. Załącznik nr 2 pozycja nr 2 i 3

Punkt 17 parametrów – zał. nr 2

Czy Zamawiający dopuści Pompy infuzyjne jednotorowe posiadający klasę ochronności I, typ CF, IP22 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. Załącznik nr 2 pozycja nr 2 i 3

Punkt 23 parametrów – zał. nr 2

Czy Zamawiający dopuści stacje dokujące o innym oznaczeniu typu, lecz spełniające wszystkie wymagane parametry wymienione w tabeli?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 2 oraz Załącznik nr 4 par 5 ust 2e

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości osób uczestniczących w szkoleniu

Uzasadnienie:

Wcześniejsza informacja pozwoli Wykonawcy na lepsze przygotowanie procesu szkoleń oraz ich zoptymalizowanie pod kątem potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Minimalna ilość osób uczestniczących w szkoleniu to: 4 lekarzy, 6 instrumentariuszek, 3 techników RTG.

23. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 2 oraz Załącznik nr 4 par 5 ust 2e
Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by zaplanowane szkolenia odbywały się po podpisaniu protokołu odbioru aparatu?

Uzasadnienie:

Specyfika szkoleń aplikacyjnych wymaga przeprowadzania ich podczas pracy z pacjentami celem dopasowania ustawień systemu do wymagań użytkownika, co nie jest możliwe przed przekazaniem systemu do eksploatacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 2 oraz Załącznik nr 4 par 5 ust 2e
Czy Zamawiający zapewni badania na czas szkolenia aplikacyjnego?

Uzasadnienie:

Szkolenie aplikacyjne skoncentrowane jest na właściwym przeprowadzeniu za pomocą zakupionego systemu procedur klinicznych w związku, z czym jego efektywności, będzie dużo większa, jeśli będzie ono przeprowadzone podczas rzeczywistych badań.

Odpowiedź: TAK.

25. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 6 oraz pkt XI ust 2
Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby jako "czas przystąpienia do naprawy" liczyło się zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 6
Czy Zamawiający zapewni łącze internetowe do zdalnego serwisu?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

27. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 6
Czy Zamawiający posiada router lub inne urządzenie sieciowe pozwalające na ustanowienie połączenia IPSec Site to Site?

Odpowiedź: Tak, od 1 stycznia 2014r.

28. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt X ust 6
Czy Zamawiający posiada Publiczny adres IP do podłączenia routera, który dostarczyłby Wykonawca?

Odpowiedź: Tak, od 1 stycznia 2014r.

29. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8
Czy Zamawiający dni robocze rozumie jako od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

30. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt XI ust 3
Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, że chodzi o wymianę elementu/modułu zestawu na nowy, wolny od wad po jego 3 naprawie gwarancyjnej.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

31. Dotyczy Załącznik nr 2 pozycja nr 8 pkt XI ust 4 oraz Załącznik nr 4 par 6 ust 12
Prosimy Zamawiającego o ujednoczenie czasu usuwania awarii zgodnie z Załącznik nr 4 par 6 ust 12
Maksymalny czas usuwania awarii:

- max. 3 dni robocze bez konieczności sprowadzenia części zamiennych
- max. 7 dni roboczych jeśli zachodzi konieczność sprowadzenia części zamiennych
- każde wydłużenie przestoju aparatu minimum 7 dni i więcej przedłuża okres gwarancji

Odpowiedź: Zamawiający ujednocza czas usunięcia awarii – obowiązuje jak w załączniku nr 2

32. Dotyczy Załącznik nr 4 par 6 ust 3
Jak Zamawiający rozumie pojęcie „wady fizyczne” i jakie kryteria Zamawiający będzie stosował realizując uprawnienie do dostarczenia rzeczy wolnej od wad?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Dotyczy Załącznik nr 4 par 6 ust 6

Prosimy o uwzględnienie, że niektóre elementy takie jak lampa rtg ulegają naturalnemu zużyciu podczas eksploatacji i nie można w przypadku takich części odnawiać gwarancji kilkuletnich.

Czy Zamawiający zgodzi się alternatywnie na zapis: W przypadku wymiany części zamiennych w ostatnim roku gwarancji, na wymienione części zamienne Wykonawca udziela 12 miesięcy gwarancji liczonej od dnia wymiany części?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34. Dotyczy Załącznik nr 4 par 6

Prosimy Zamawiającego o dodanie do paragrafu 6 Umowy ustępu następującej treści:

„Gwarancją nie są objęte:

a) Uszkodzenia i wady dostarczonego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowanie się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady

- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby)

b) Uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.).”

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwej eksploatacji sprzętu, uszkodzeń mechanicznych i zdarzeń losowych, dlatego prosimy Zamawiającego o dodanie powyższego zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35. Dotyczy Załącznik nr 4 par 7 ust 2b,c

Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć kary do 2% za każdy dzień zwłoki dla okoliczności przewidzianych w § 7 ust. 2 lit. b i c.

Uzasadnienie:

Tak wysokie wartości kar umownych skutkują podwyższeniem ceny ryzyka umowy i w konsekwencji wartością oferty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. Dotyczy Załącznik nr 4 Par 6 ust 9

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisu: „W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Wykonawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może na koszt Wykonawcy przekazać sprzęt do oceny jego jakości niezależnemu podmiotowi bez utraty uprawnień z gwarancji i rękojmi”

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może zgodzić się na wykonywanie prac przez niewykwalifikowany personel w okresie gwarancji. Potwierdzeniem kwalifikacji jest zaś udzielenie autoryzacji przez Wytwórcę.

Jeżeli Zamawiający odpowie NIE czy zgodzi się zmodyfikować zapis na następujący:

„W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Wykonawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może na koszt Wykonawcy przekazać sprzęt do oceny jego jakości niezależnemu podmiotowi posiadającemu autoryzację Producenta bez utraty uprawnień z gwarancji i rękojmi.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. Dotyczy pkt. 1 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator zamontowany na wózku jezdnym pięciokołowym z możliwością szybkiego zdjęcia defibrylatora z wózka poprzez zamontowany adapter na wózku oraz ze integrowanym uchwytem do zawieszenia podczas transportu na łóżku chorego?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

38. Dotyczy pkt. 3 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator o klasie odporności na kurz i zalanie wodą wynoszącej IP24?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

39. Dotyczy pkt. 4 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w zasilanie akumulatorowe pozwalające na przynajmniej 5 godzin monitorowania z EKG, SpO2, CO2 temperaturą i dwoma ciśnieniami inwazyjnymi monitorowanymi nieprzerwanie i NBP mierzonym co 15 minut i 20 defibrylacji energią 200 J

(ilość defibrylacji znacznie wzrasta jeżeli nie uwzględnia się min. 5 godzinnego monitorowa, tak jak w wymaganiach Zamawiającego)?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

40. Dotyczy pkt 12 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator z energią defibrylacji regulowaną w zakresie od 1 do 200J?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

41. Dotyczy pkt 16 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator, w którym wybór energii oraz wydruk dostępne są za pomocą przycisków i pokręteł na płycie czołowej defibrylatora, a ładowanie i wyzwolenie energii dostępne są za pomocą przycisków zarówno na łyżkach defibrylacyjnych jak i na płycie czołowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

42. Dotyczy pkt 23 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator, z pamięcią wewnętrzną 55 podsumowań zdarzeń, przy czym wewnętrzne podsumowanie zdarzeń mieści do 12 godzin dwóch ciągłych zapisów EKG, 1 krzywą CO2 i dwie krzywe ciśnień inwazyjnych, wszystkie zdarzenia i trendy?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

43. Dotyczy pkt 32 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator wyposażony w pomiar SpO2 w technologii FAST SpO2 firmy Philips?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

44. Dotyczy pkt 34 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator z zakresem pomiaru pulsu przy SpO2 od 30 do 300 ud./min.?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

45. Dotyczy 37 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator wyposażony w możliwość rozbudowy o moduł NIBP pracujący w trybie pomiarów manualnym i automatycznym, a pomiary NIBP mogą być wykonywane w następujących trybach działania defibrylatora: Monitor, Stymulator i trybie defibrylacji ręcznej?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

46. Dotyczy 39 Załącznik nr 2 pozycja nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator wyposażony w następujący schemat dotyczący ciśnienia napełniania mankietu:

Przy pierwszym pomiarze NBP ciśnienie napełnienia mankietu wynosi 160 mmHg (dorośli) lub 120 mmHg (dzieci). Jeżeli pomiar zostanie zakończony powodzeniem, następnym razem ciśnienie napełnienia mankietu wyniesie 35-40 mmHg powyżej odczytu ciśnienia skurczowego, nie mniej niż 120 mmHg. Jeżeli ciśnienie skurczowe pacjenta przekroczy ciśnienie napełnienia mankietu, zostanie ono automatycznie zwiększone o 35-40 mmHg i wykonany zostanie kolejny pomiar. Maksymalne ciśnienie napełnienia mankietu wynosi 280 mmHg, natomiast maksymalne ciśnienie skurczowe 260 mmHg.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

47. Dotyczy III punkt 6 Załącznika nr 2 pozycja nr 8

Czas uzyskania obrazu fluoroskopii po restarcie systemu komputerowego przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C; dla rozwiązań, w których dla przeprowadzenia restartu systemu komputerowego wymagany jest równoległy restart generatora, należy podać czas restartu systemu komputerowego i generatora łącznie.

Prosimy o zmianę zapisu i premiowanie punktami restartu komputera i generatora łącznie. Pragniemy zauważyć, że błędy podczas pracy angiografu mogą wynikać nie tylko z nieprawidłowości w działaniu systemu komputerowego, ale i z nieprawidłowości w pracy podzespołów elektronicznych generatora. Specyfika zabiegów wykonywanych na tego rodzaju systemie wymusza konieczność jak najszybszej pracy całego systemu- generatora i części komputerowej. Wnosimy zatem o zmianę zapisu:

Czas uzyskania obrazu fluoroskopii po restarcie systemu komputerowego i generatora przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia

C. ≤ 45 s. – 5 pkt. > 45 s. – 0 pkt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

48. Dotyczy IV punkt 13 Załącznika nr 2 pozycja nr 8

Automatyczny dobór i samoczynne wsuwanie (silnikowe, bez ingerencji obsługi) dodatkowej filtracji (poza inherentną lampy) promieniowania (np. filtr miedziowy, tantalowy) redukującej dawkę w zależności od angulacji (z uwzględnieniem zmiennej grubości pacjenta przy różnych angulacjach) - przy fluoroskopii i przy akwizycji zdjęciowej

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta aparatury diagnostycznej, w którym nie ma automatycznego doboru i samoczynnego wsuwania (silnikowego, bez ingerencji obsługi) dodatkowej filtracji (poza inherentną lampy) promieniowania (np. filtr miedziowy, tantalowy) redukującej dawkę w zależności od angulacji (z uwzględnieniem zmiennej grubości pacjenta przy różnych angulacjach) - przy fluoroskopii i przy akwizycji zdjęciowej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również rozwiązanie inne pod warunkiem zaoferowania rozwiązania równoważnego, gwarantującego redukcję dawki promieniowania dla pacjenta i personelu w stopniu co najmniej jak rozwiązanie wymagane w SIWZ.

49. Dotyczy VII punkt 1 Załącznika nr 2 pozycja nr 8

Transfer danych demograficznych pacjentów rejestrowanych w stacji badań hemodynamicznych do systemu cyfrowego kardioangiografu.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta aparatury diagnostycznej, w którym zastosowane jest równoważne rozwiązanie umożliwiające transfer w stronę przeciwną (czyli z kardioangiografu do stacji badań hemodynamicznych) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

50. Dotyczy VII punkt 2 Załącznika nr 2 pozycja nr 8

Transfer wartości dawki promieniowania z systemu cyfrowego kardioangiografu do systemu komputerowego cathlab'u.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta aparatury diagnostycznej, w którym nie ma transferu dawki promieniowania z systemu cyfrowego kardioangiografu do systemu komputerowego cathlab'u promieniowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

51. Dotyczy pkt. VIII.9 z Załącznika nr 2 pozycja nr 8:

52. Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na „UPS zapewniający pracę angiografu (ruchy statywu, stołu pacjenta i prześwietlenie) przez minimum 10 minut w celu bezpiecznego zakończenia badania”.

Uzasadnienie: Nasza firma posiada rozwiązanie umożliwiające zastosowanie UPS o mniejszej mocy niż 35kVA, tak, aby spełniał wymogi określone przez Zamawiającego dla pracy angiografu. Jak wiadomo, najważniejszym aspektem pracy jest czas, w którym to UPS pozwoli na podtrzymanie pracy aparatu do zakończenia badania a nie jego moc. Dzięki naszym rozwiązaniom Zamawiający może zaoszczędzić część środków finansowych przy zakupie tańszego i mniejszego UPSa.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 8 pkt. VIII ppkt. 6 – pompa o kontrapulsacji wewnątrzortalnej:

1. Czy Zamawiający dopuszcza pompę do kontrapulsacji wewnątrzortalnej w której jednostka napędowa jest zintegrowana z podstawą jezdną.

Takie rozwiązanie umożliwia szybki transport pacjenta bez konieczności demontażu pompy z wózka.

Całkowity ciężar pompy z podstawą jezdną wynosi zaledwie 40 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuszcza pracę pompy w trybach ręcznym i automatycznym z możliwością ustawień pośrednich ?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

PYTANIA:

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 12 (Defibrylator)

pyt.1. Czy Zamawiający oczekuje, aby defibrylator był umieszczony w stacji dokującej na defibrylator?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 12 (Defibrylator)

pyt.2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z czasem ładowania do energii maksymalnej 360J poniżej 8 sekund i energii 200J poniżej 5 sekund?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 12 (Defibrylator)

pyt.3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością wyboru energii, ładowania i wyładowania na łyżkach defibrylacyjnych oraz płycie czołowej defibrylatora wraz z automatycznym lub ręcznym wydrukiem?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 12 (Defibrylator)

pyt.4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z rozwiązaniem uniwersalnym tzn. wbudowanym napędem na zewn. pamięć typu pendrive (dot. pkt. 22, 41)?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 12 (Defibrylator)

pyt.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator o zakresie stymulacji zewnętrznej od 40-170 ppm? Proponowany zakres stymulacji jest użyteczny i wystarczający do przeprowadzenia stymulacji pacjenta. Występuje on w wielu modelach defibrylatorów uznanych na świecie producentów.

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Dotyczy Załącznika nr 2 pozycja nr 12 (Defibrylator)

pyt.6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator tylko z automatycznym ustawianiem ciśnienia napełniania mankieta bez uwzględniania wyniku poprzedniego pomiaru? Rozwiązanie to występuje w wielu modelach defibrylatorów i nie ma wpływu na wynik pomiaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące wymagań technicznych oraz użytkowych dla aparatu RTG do angiografii cyfrowej i zakresu prac adaptacyjnych.

Pytanie 1.

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający może potwierdzić, że drzwi przesuwne z korytarza do pomieszczenia 1.054 powinny być wyposażone w napęd automatyczny? Jeśli tak – czy Zamawiający potwierdzi, że napęd ten powinien być uruchamiany za pomocą włącznika a nie za pomocą fotokomórki ?

Odpowiedź: Napęd automatyczny uruchamiany za pomocą wyłącznika łokciowego.

Pytanie 2

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający zgodzi się by zastosować drzwi pełne wykonane z płyty wiórowej oklejonej laminatem lub fornirowanej albo drzwi z płyty MDF pomiędzy pomieszczeniami 1.053 i 1.055 ?

W załączniku 2a jako drzwi do pomieszczenia 1.055 opisano drzwi aluminiowe oszklone. Ponieważ drzwi te powinny mieć za zadanie między innymi wytlumienie hałasu dochodzącego z pomieszczenia technicznego do pomieszczenia gdzie przebywa personel to powinny być one wykonane w innej technologii.

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie 3

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający potwierdzi, że ochrona radiologiczna na ścianach pomieszczenia angiografu (1.050) musi być wykonana obligatoryjnie, zgodnie z opisem, warstwą ołowiu o grubości nie mniejszej niż 2 mm Pb, nawet gdyby wyliczenia z projektu osłon dla oferowanego aparatu dopuszczały zastosowanie blachy ołowiu o mniejszej grubości?

Odpowiedź: Tak, Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający dopuści zastosowanie tynku barytowego lub blachy ołowiowej mocowanej bezpośrednio do ściany, jako dodatkowej osłony, w przypadku gdy projekt osłon wykonanych dla oferowanego aparatu wykaże, że obligatoryjna osłona z blachy ołowianej z 2mm Pb jest niewystarczająca?

Odpowiedź: Dopuszcza również

Pytanie 5

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający poda dokładne wymiary półki, która ma znaleźć się we wnęce powstałej w wyniku likwidacji otworu drzwiowego pomiędzy pomieszczeniami 1.050 i 1.055 ?

Odpowiedź: Wymiary wbudowanej półki będą wynikiem pozostałej powierzchni po zabudowie osłon radiologicznych i paneli ściennych.

Pytanie 6

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający potwierdzi, że wykonanie stropu w dawnym szybie dźwigowym nie należy do zadań Wykonawcy ?

Odpowiedź: Wykonanie stropu w szybie dźwigowym nie należy do zadań wykonawcy.

Pytanie 7

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający potwierdzi, że ściany w pomieszczeniu po dawnym szybie dźwigowym mają być wykończone jednostronną zabudową płytą GK z wygłuszeniem wełną mineralną wraz szpachlowaniem i malowaniem farbami zmywalnymi ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza zakres prac oraz dodatkowo należy wykonać oświetlenie pomieszczenia.

Pytanie 8

Dotyczy: Załącznik nr 2a oraz Załącznik nr 2 pozycja nr 8, pkt.X. ppkt. 4

Czy Zamawiający potwierdzi, że lampa bezcieniowa która została opisana w wymaganiach technicznych angiografu (Załącznik nr 2 pozycja nr 8, pkt.X. ppkt. 4) jest tym samym urządzeniem, o którym mowa w Załączniku nr 2a w związku z opisem konstrukcji nośnej do lampy bezcieniowej ?

Odpowiedź: Tak. Jest to lampa stanowiąca wyposażenie dodatkowe angiografu.

Pytanie 9

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający potwierdzi, że ościeżnica do szyby rtg pomiędzy pomieszczeniem 1.050 i pomieszczeniem 1.052 musi stanowić integralną część zabudowy tzn. być wykonana w prefabrykowanym systemie ścianek systemowych ?

Odpowiedź: Tak. Jest to ościeżnica do szyby rtg pomiędzy pomieszczeniem 1.050 a 1.052 i stanowi integralną część ścianek systemowych.

Pytanie 10.

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający może potwierdzić, że drzwi z pomieszczenia 1.054 do pomieszczenia 1.050 oraz pomieszczenia 1.051 do pomieszczenia 1.050 powinny być drzwiami przesuwными z wkładką ołowianą, posiadać napęd automatyczny, który powinien być uruchamiany za pomocą przycisku łokciowego ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający potwierdza opisane rozwiązanie.

Pytanie 11.

Dotyczy: Załącznik nr 2a

Czy Zamawiający może potwierdzić, wykonawca jest zobowiązany do opracowania dokumentacji technicznej w zakresie wentylacji oraz dokonać jej uzgodnienia z rzeczoznawcą ?

Odpowiedź: Tak, wykonawca jest zobowiązany do opracowania dokumentacji technicznej i uzgodnienie jej z rzeczoznawcą przed rozpoczęciem robót dostosowawczych pomieszczenia pracowni hemodynamiki.

Pytanie 12.

Dotyczy: Załącznik nr 2 pozycja nr 8, pkt.III. ppkt. 4 i ppkt.5

Czy Zamawiający może potwierdzić, że w opisie zawartym w ppkt. 4 i 5 chodzi o typowe dla pracowni hemodynamiki rozwiązanie polegające na możliwości wyzwolenia ekspozycji z dwóch pomieszczeń, przy czym włącznik wielofunkcyjny (pedał) znajdujący się w sali badań służy do prześwietleń i zdjęć a wyłącznik ekspozycji w sterowni służy tylko do wykonywania zdjęć?

Odpowiedź: Tak. Dotyczy rozwiązań dla pracowni hemodynamiki

Pytanie 13.

Dotyczy: Załącznik nr 2 pozycja nr 8.

Czy Zamawiający może potwierdzić, że powstała omyłka pisarska poprzez pominięcia słowa TAK w kolumnie „Wymagania graniczne” w podpunktach:

- pkt.VIII, ppkt. 3 „Elementy osobistej ochrony radiologicznej personelu...”
- pkt.X, ppkt. 2 „Czas przystąpienia do naprawy....”
- pkt.X, ppkt. 4 „Maksymalny czas usuwania awarii...”

W opisie w/w podpunktów pominięto słowo „Tak” co sugeruje, że nie jest to wymóg graniczny. Pozostawienie zapisów bez zmian nie jest w interesie Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak. Uzupełnia się opis w pkt VIII ppkt 3, w pkt XI ppkt 2 i ppkt 4 o zapis „TAK”, który stanowi wymóg graniczny.

Pytania dotyczące zapisów we Wzorze Umowy - Załącznik nr 4.

Pytanie 1.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §2, ust. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zadania z 60 do 90 dni?

Czas przygotowania i uzgodnienia branżowej dokumentacji technicznej to minimum 4 tygodnie, czas wykonania zabudowy systemowej pomieszczenia angiografu to 6 tygodnie, czas instalacji i uruchomienia angiografu i wyposażenia to 3 tygodnie. Uwzględniając te terminy, minimalny - niezbędny czas, jakim musi dysponować potencjalny Wykonawca w celu zrealizowania zadania to 90 dni.

Odpowiedź:Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §2, ust. 3.

Czy celem doprecyzowania procedur odbiorowych, Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie ustępu nr 3 o proponowany zapis?

Jeżeli w toku czynności odbioru stwierdzone zostaną przez Zamawiającego wady, wówczas:

- 1) jeżeli wady nadają się do usunięcia, Zamawiający może odmówić odbioru do czasu usunięcia wad, przy czym nie dotyczy to wad nieistotnych, które nie będą podstawą odmowy dokonania przez Zamawiającego odbioru. Wady takie zostaną wskazane w protokole odbioru a Wykonawca usunie je w uzgodnionym przez Strony terminie. Przez wady nieistotne rozumie się w szczególności wady, które nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu odbioru zgodnie z jego przeznaczeniem,*
- 2) jeżeli wady nie nadają się do usunięcia i jeżeli wady uniemożliwiają korzystania z przedmiotu odbioru zgodnego z jego przeznaczeniem, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wykonania wadliwej części przedmiotu umowy po raz drugi,*
- 3) jeżeli wady nie nadają się do usunięcia lecz nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu odbioru zgodnego z jego przeznaczeniem, Zamawiający może obniżyć wynagrodzenie należne Wykonawcy zgodnie z umową odpowiednio do utraconej wartości technicznej i użytkowej przedmiotu umowy.*

Jeżeli odbiór nie został dokonany z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego w terminie ustalonym powyżej, mimo prawidłowego zawiadomienia o gotowości do odbioru przez Wykonawcę, to Wykonawca uprawniony jest do sporządzenia jednostronnego protokołu odbioru, na prawach protokołu podpisanego przez obie Strony.

Uprawnienie takie dotyczy również sytuacji, kiedy Zamawiający bez uzasadnionego powodu odmawia podpisania protokołu odbioru.

Odpowiedź:Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §2, ust. 4.

Wykonawca jest zobowiązany przed podpisaniem protokołu zdawczo-odbiorczego dostarczyć do wszelkie dokumenty, gwarancje, i zaświadczenia wymagane do użytkowania pracowni hemodynamiki. Prosimy o potwierdzenie że w skład tych dokumentów nie wchodzi decyzje administracyjne o dopuszczeniu pracowni do użytkowania wydawane przez np. Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego?

Odpowiedź:

Procedura odbioru przebiega dwuetapowo:

Pierwszy odbiór dokonywany jest w terminie 14 dni od daty zgłoszenia zakończonych robót przez wykonawcę z udziałem przedstawiciela Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego, projektanta, wykonawcy i zlecającego.

Pod dokonaniu odbioru bez uwag i zastrzeżeń przez osoby uczestniczące w odbiorze, zleceniodawca występuje do Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego o użytkowanie pracowni.

Pytanie 4.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §3, ust. 1.

Czy Zamawiający zgodzi się na doprecyzowanie postanowienia o klauzule:

W razie zmiany stawki podatku VAT po zawarciu umowy, dla Stron wiążąca będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, a zmiana kwoty ceny brutto z tego tytułu jest akceptowana przez Strony bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń?

Powyższe pozwoli w dniu wystawienia faktury zastosować wykonawcy właściwą aktualnie obowiązującą stawkę VAT bez naruszania kwoty netto wskazanej w ofercie i umowie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §4, ust. 5.

Mając na uwadze przepis art. 454 Kc i fakt, że dług Zamawiającego jest długiem oddawczym, uprzejmie prosimy o zmianę zgodną z ww. przepisem Kc.

5. Terminem spełnienia świadczenia jest dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §6, ust. 6

Uprzejmie prosimy o zmianę. Zwracamy uwagę, że usługi gwarancyjne de facto nie są bezpłatne a ich koszt przez każdego z Wykonawców jest uwzględniany w kalkulacji kosztów, przekładając się na końcową cenę oferty.

Zamawiający wymogiem SIWZ oczekuje zaoferowania 36-miesięcznego okresu gwarancji. Tym samym z pewnością oczekuje, iż za taką jej długość zapłaci. Jednakże żąda jednocześnie odnawialności gwarancji na każdą wymienioną część/ podzespoł. W przypadku niektórych części (np. lampy rtg- której żywotność, niezależnie od producenta, przy dużej intensywności badań może być krótsza niż 3 lata) w praktyce oznacza to gwarancję dożywotnią oraz scedowanie całości obciążenia na Wykonawcę. Taka praktyka stanowi naruszenie natury stosunku zobowiązaniowego i znacząco narusza równowagę stron.

Proponujemy by długość gwarancji na część zamienną nie była dłuższa niż okres gwarancji na całe urządzenie, za wyjątkiem sytuacji, gdy wymiana części/ podzespołu nastąpi w trzecim (ostatnim) roku gwarancji, gdy gwarancja na część wynosić wówczas będzie 12 miesięcy. Prosimy o zgodę na proponowaną zmianę, która w pełni zabezpiecza słuszny interes Zamawiającego i pozwoli wykonawcom złożyć oferty na warunkach rynkowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zmianie ulega paragraf 6 ust 6 i otrzymuje następujące brzmienie:

6. Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków gwarant - Wykonawca dostarczył uprawnionemu z gwarancji Zamawiającemu zamiast rzeczy wadliwej rzecz wolną od wad termin gwarancji biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy wolnej od wad. Jeżeli gwarant wymienił część rzeczy, termin gwarancji części wymienionej lub naprawionej upłyne z końcem gwarancji całej rzeczy, za wyjątkiem sytuacji gdy wymiana lub naprawa części nastąpi w trzecim (ostatnim) roku gwarancji urządzenia, wówczas gwarancja na części naprawione lub wymienione wynosić będzie 12 miesięcy od daty ich wymiany lub naprawy.

Pytanie 7.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §6, ust. 7.

Pozwalamy sobie zauważyć, że z istoty zamówień publicznych wynika odpłatność za świadczenia Wykonawcy na rzecz Zamawiającego. Zgodnie z art.2 pkt 13) ustawy Prawo zamówień publicznych, ilekroć w ww. ustawie jest mowa o "zamówieniach publicznych" - należy przez to rozumieć umowy odpłatne zawierane między zamawiającym a wykonawcą, których przedmiotem są usługi, dostawy lub roboty budowlane.

Brak odpłatności za świadczenia Wykonawcy oznaczałby automatycznie, że dane świadczenie nie wchodzi w zakres zamówienia publicznego, a to oznacza, że nie może być częścią umowy zawieranej przez Zamawiającego z Wykonawcą wybieranym w trybie ww. ustawy Prawo zamówień publicznych.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wprowadzi modyfikację, zgodną ze stanem faktycznym?

7. W okresie gwarancji Wykonawca zapewni wykonanie przeglądów gwarancyjnych bez ponoszenia jakichkolwiek dodatkowych kosztów z tego tytułu przez Zamawiającego w zakresie eksploatacji dostarczonego przedmiotu umowy zgodnie z zaleceniami producenta nie rzadziej jednak niż na warunkach określonych w załączniku nr 2 do siwz stanowiącym opis przedmiotu zamówienia.

Prosimy również o analogiczną modyfikację w SIWZ oraz załącznikach do SIWZ każdorazowo, gdzie występuje określenie „bezpłatne”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §6, ust. 8 oraz Zał. Nr 2, POZ. Nr 8: pkt XII.1 – wymagania graniczne.

Prosimy o modyfikację warunków:

§6, ust. 8. *Po upływie okresu gwarancji, Wykonawca gwarantuje dostępność autoryzowanego serwisu, części zamiennych do aparatury i sprzętu medycznego stanowiącej przedmiot umowy na warunkach określonych w załączniku nr 2 do siwz przez okres 10 lat od dnia ich przekazania do eksploatacji, co jest równoznaczne z terminem określonym zgodnie z postanowieniami § 2 ust. 3 umowy, z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.*

Oraz:

pkt XII.1 – wymagania graniczne.

Nie mniej niż 10 lat od dnia przekazania aparatu do eksploatacji (5 lat do sprzętu IT i oprogramowania).

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10-letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamyh z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §6, ust. 12 oraz Zał. Nr 2, POZ. Nr 8: pkt XI.2.

Czy każdorazowo, kiedy mowa o czasie reakcji / napraw serwisowych Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie definicji?

12. *Wykonawca usunie wady i usterki o których mowa w ust. 13, mające wpływ na możliwość eksploatacji pracowni hemodynamiki bezzwłocznie, nie później niż w terminie 3 dni roboczych (rozumianych jako dni od pn – pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) natomiast w przypadku wad i usterek nie mających wpływu na możliwość eksploatacji pracowni w terminie 7 dni.(...)*

Oraz:

pkt XI.2.

Czas przystąpienia do naprawy w terminie max. 24 godzin od zgłoszenia awarii w dni robocze tj od pn – pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §6, ust. 13.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia?

13. *Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne przedmiotu umowy na zasadach określonych w przepisach kodeksu cywilnego jeśli jego roszczenia z tytułu gwarancji nie zostaną zaspokojone. Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia z uprawnień.*

Wyłączenie rękojmi ma na celu utrzymanie równowagi stron umowy – słuszny interes Zamawiającego jest zabezpieczony warunkami udzielonej gwarancji, a wykonawca nie będąc dodatkowo nadmiernie

obciążony ryzykami z tytułu rękojmi może zaoferować korzystniejszą cenę za swoje usługi. Gwarancja pozwala Zamawiającemu skutecznie żądać usunięcia wad przedmiotu gwarancji. Przedmiot umowy nie jest objęty rękojnią producenta który nie będąc polskim producentem nie zna takiej instytucji i umowy z nim nie obejmują np. możliwości odstąpienia od umowy z powodu wad rzeczy sprzedanej. Z uwagi na powyższe Wykonawca musiałby ryzyka związane z rękojnią ponosić samodzielnie, przez co cena za oferowane usługi uwzględniająca przedmiotowe ryzyka nie mogłaby być tak korzystna. Mając na uwadze, że w profesjonalnym obrocie strony realizując swoje uprawnienia związane z wadliwością rzeczy korzystają głównie z instytucji gwarancji rzadko sięgając po uprawnienia z rękojmi, a także mając na uwadze korzystne warunki zaoferowanej gwarancji, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na wyłączenie rękojmi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §6.

Czy Zamawiający wyraz zgodę na doprecyzowanie warunków gwarancji i dodanie proponowanego zapisu?

Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,

- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)

c. materiały eksploatacyjne

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 2a – g.

Mając na uwadze, że kary umowne nie są opodatkowane VAT prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych – od wartości netto.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 2b.

Prosimy o zmianę, zgodnie z poniższą propozycją:

b). za zwłokę w podjęciu działań serwisowych i dokonaniu naprawy (usunięcie wad / wymiany rzeczy na wolną od wad) o których mowa w § 6 ust. 6 i 7 umowy - w wysokości 0,1% ceny jednostkowej netto określonej w formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do siwz przedmiotu umowy którego dotyczy dana naprawa za każdy dzień zwłoki, łącznie kary mogą wynieść nie więcej niż 10% ww kwoty;

10% kary za każdy dzień zwłoki zakwalifikować można do rażąco wysokich kar umownych. Ustalona przez Zamawiającego wysokość kar wydaje się być sprzeczna z ich przeznaczeniem – jako środka dyscyplinującego. Na takim poziomie kary tracą swoją dyscyplinującą funkcję a przejmują nieprzewidzianą dla nich przez ustawodawcę funkcję fiskalną – dodatkowego znaczącego przychodu Zamawiającego. Uprzejmie prosimy o zrewidowanie swojego stanowiska mając na uwadze fakt, że przy zaproponowanej wysokości kary umownej kara dyscyplinuje Wykonawcę do należytego wykonania umowy w tym zakresie, słuszny interes Zamawiającego jest zaspokojony, a jednocześnie nie jest naruszona równowaga stron umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 2a.

Czy z uwagi j.w. zamawiający wyrazi zgodę na proponowaną zmianę?

a) za zwłokę w zakończeniu realizacji przedmiotu umowy, zgodnie z terminem określonym

w § 2 ust. 2, - w wysokości 0,1 % wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego w § 3 ust. 1 umowy, za każdy dzień zwłoki, łącznie nie więcej niż 10% ;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 2c.

Przejmie prosimy o usunięcie zapisu - umowa i SIWZ nie przewidują urządzeń zastępczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 2d.

W zapisie wystąpiła nieprawidłowa referencja. Prosimy Zamawiającego wyrażne określenie, którego ustępu w § 6 dotyczy postanowienie.

Równocześnie prosimy o redukcję ustalonej wysokości kary umownej z 2% do 0,2% wynagrodzenia Wykonawcy za prace adaptacyjne określone w formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ, za każdy dzień zwłoki, nie więcej niż 10% ww kwoty.

W art. 484 k.c. § 2 można przeczytać, że „jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana”.

Powyższy zapis, w przypadku zakresu prac adaptacyjnych, wydaje się szczególnie istotny. Może się bowiem zdarzyć, iż całość prac została wykonana, a zwłoka dotyczy niewielkiego zakresu prac wykończeniowych.

Wykonawca, mimo to, będzie musiał zapłacić karę 2% wartości prac. Zatem mając na uwadze ustalenia kodeksu cywilnego, prosimy o zgodę na proponowaną zmianę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 2e.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowienia o sentencję: „nie więcej niż 10% ww kwoty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18.

Dotyczy: Zał. Nr 4 – Wzór Umowy; §7, ust. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisów?

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości faktycznie poniesionej szkody na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego, z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję wierzytelności?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Załącznik nr 2 pozycja nr 12 – Defibrylator 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności nowoczesny defibrylator dwufazowy wysokiej klasy LIFEPAK 15, spełniający większość parametrów wskazanych w SIWZ, o następujących cechach?:

Aparat przenośny

Zasilanie akumulatorowe z baterii bez efektu pamięci

Aparat wyposażony w 2 akumulatory Litowo-jonowe. Możliwość pracy urządzenia na 1 akumulatorze gdy drugi jest wymieniany lub ładowany. Czas pracy urządzenia na jednym akumulatorze – min. 180 minut monitorowania lub min. 200 defibrylacji x 200J.

Ciężar urządzenia poniżej 9,1 kg

Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia

Norma IP 44

Defibrylacja synchroniczna i asynchroniczna

Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii od 2 do 360J – tryb ręczny. Tryb AED 150-360 J – tryb doradczy i komunikaty w języku polskim.

Dostępne poziomy energii zewnętrznej – 25 poziomów do wyboru przez użytkownika

Automatyczna regulacja parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta

Defibrylacja przez łyżki twarde i elektrody naklejane.

Łyżki twarde wyposażone w przyciski: ładowanie, wyzwolenie energii, wybór energii oraz drukowanie

Stymulacja przezskórna w trybie sztywnym i na żądanie

Częstość stymulacji min. 40-170 impulsów na minutę

Regulacja prądu stymulacji min. 0-200mA

Odczyt 3 i 12 odprowadzeń EKG

Automatyczna interpretacja i diagnoza 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniająca wiek i płeć pacjenta

Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min

Zakres wzmocnienia sygnału EKG od 0,25 do 4cm/Mv, - 8 poziomów wzmocnienia

Prezentacja zapisu EKG – 3 kanały na ekranie

Ekran kolorowy o przekątnej 8,4 cala

Wydruk EKG na papierze o szerokości 100mm.

Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych, z możliwością bezpośredniej transmisji zgromadzonych danych do komputera.

Moduł pomiaru SpO2 w zakresie 50-100% z czujnikiem typu klips dla dorosłych i dzieci

Możliwość rozbudowy o moduł nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny za pomocą czujnika typu klips

Możliwość rozbudowy o moduł ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z mankietem dla dorosłych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczą Załącznik nr 2 pozycja nr 12, Defibrylator – 1szt.

Pytanie do punktu 3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z klasą odporności na kurz i zalanie wodą IP21?

Odpowiedź: Tak

Pytanie do punktu 12

Czy Zamawiający dopuści defibrylator o zakresie energii 1-200J?

Aktualnie w defibrylacji, dąży się do obniżenia maksymalnych energii odpowiedzialnych za uszkodzenia serca i jak wykazały liczne badania nie zwieszających skuteczności zabiegu. Większość nowoczesnych defibrylatorów dwufazowych posiada maksymalne wartości energii na poziomie 200 J lub niższe i zapewniają one osiągnięcie celu defibrylacji na poziomie porównywalnym do aparatów posiadających wyższą maksymalną wartość energii

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie do punktu 16

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z łyżkami zewnętrznymi, z poziomu których możemy ładować energię i ją wyzwać (defibrylacja), natomiast pełne sterowanie w tym wybór energii odbywa się z poprzez sterowniki znajdujące się na płycie czołowej defibrylatora?

Wydruk odbywa się automatycznie po defibrylacji lub za pomocą przycisku na płycie czołowej defibrylatora.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie do punktu 20

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator dwufazowy z drukarką termiczną o szerokości wydruku 50mm, Który jest standardowym papierem stosowany przez większość producentów nowoczesnych defibrylatorów, zapewniający wystarczającą jakość i czytelność wydruku, ponadto jest to opcja tańsza w dalszej eksploatacji, a co za tym idzie korzystniejsza dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie do punktu 22

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z zewnętrznym portem USB zamiast wbudowanego napędu karty pamięci zewnętrznej?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie do punktu 23

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z pamięcią wewnętrzną pozwalającą na przechowywanie do 8h danych zapisu 2 ciągłych krzywych EKG, 1 krzywej pletyzmograficznej dla podsumowania zdarzeń maksymalna pojemność wynosi około 50 podsumowań zdarzeń?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie do punktu 26

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu monitorowania 12 odprowadzeń EKG w defibrylatorze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie do punktu 32

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pomiarem SpO2 w technologii tłumienia artefaktów, wykorzystującą analizę Fouriera (FAST-SpO2) sprawdzonej w warunkach klinicznych, odpornej na artefakty ruchowe i niską perfuzję?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie do punktu 36

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z możliwością rozbudowy o pomiar NIBP w którym zakres pomiarowy NIBP mierzonego ciśnienia wynosi od 30- 220 mmHg?

Odpowiedź: Dopuszcza również.

Pytanie do punktu 37

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli wymieniając w trybach pracy NIBP „monitorowanie”?

Odpowiedź: Zamawiający w punkcie 37 skreśla słowo „ monitorowanie”.

Pytanie do punktu 39

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu programowania ciśnienia napełniania mankieta oraz automatycznego ustawienia ciśnienia napełniania uwzględniającego wynik poprzedniego pomiaru?

Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.

Pytanie do punktu 41

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z pamięcią wewnętrzną pozwalającą na przechowywanie do 8h danych zapisu 2 ciągłych krzywych EKG, 1 krzywej pletyzmograficznej dla podsumowania zdarzeń maksymalna pojemność wynosi około 50 podsumowań zdarzeń?

Odpowiedź dopuszcza również.

Pytanie:

Zgodnie z opisem prac remontowo – adaptacyjnych występuje wykładzina PCV, PCV antystatyczna oraz PCV przewodząca. Prosimy podać grubość poszczególnych wykładzin oraz inne parametry jakim powinna odpowiadać dana wykładzina.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na zadane pytania przez xxx. dot. przetargu nieograniczonego na adaptację pomieszczeń na pracownię hemodynamiki z dostawą aparatury i sprzętu medycznego w Zespole Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim podaje parametry użytkowe wykładziny do sali angiografii pomieszczenie nr 1.050, pokoju przygotowania pacjenta pomieszczenie nr 1.051 i śluzie lekarzy pomieszczenie nr 1.051.

ad 1. Certyfikaty i klasyfikacje

Norma

I. Rodzaj pokrycia podłogowego	EN 649	Homogeniczna podłoga winylowa
1. Certyfikat CE	EN 14041	TAK
2. Klasyfikacja	EN 685	do użytku komercyjnego :34
II. Grubość warstwy użytkowej	EN 429	2,0 mm
IQ PUR		tak
2. Grubość całkowita	EN 428	2,0mm
3. Ciężar całkowity	EN 430	2950 g/m ²
4. Forma dostawy	EN 426	rolki ok.23 mb x 200 cm
III. Właściwości techniczne	NORMY	
1. Stabilność wymiarów	EN 434	≤ 0.40 % rolki ≤ 0.25 % rolki
2. Ogniodporność	EN 13501-1	Bf s1
	EN ISO 9239-1	≥ 8kW/m ²
3. Grupa ścieralności	EN 660-2	Grupa P: ≤ 4,0 mm ³
Wgniecenie resztkowe	EN 433	ok. ≤ 0.02mm
4. Oddziaływanie nóżek od mebli	EN 425	Brak uszkodzeń
5. Właściwości elektrostatyczne	EN 1815	< 2 kV
6. Izolacja elektryczna	VDE 0100, Part 600	Ri ≥ 5 x 10 ⁴ Ohms
7. Odporność elektryczna	ESD-zaakceptowane SP metoda 2472	10 ⁶ ≤ R ≤ 8 ⁸ Ohms
	EN 1081	R1 ≤ 10 ⁴ Ohms R2 ≤ 10 ⁴ Ohms R ≤ 10 ⁴ Ohms
	EN/IEC 61340-4-1	≤ 3,5 x 10 ⁷ Ohms
8. Trwałość kolorów	EN ISO 105-B02	≥ 6
9. Odporność chemiczna	EN 423	dobra
10. Odporność na bakterie	ISO 846:Part C	Nie powoduje wzrostu
11. Antypoślizgowość	DIN 51130	R9
	EN 13896	≥ 0,3
12. Siła wiązania	EN 684	śr.wartość ≥ 240N/50mm
13. Kolorystyka		do wyboru z palety kolorów

Parametry użytkowe do wykładziny do pomieszczeń nr 1.052, 1.049, 1.055, 1.053, 1.053a

I Certyfikaty i klasyfikacje	Normy
1. Rodzaj pokrycia podłogowego	EN 649 Homogeniczna wykładzina winylowa
2. Certyfikat CE	EN 14041 Tak
3. Klasyfikacja	EN 685 Do użytku komercyjnego : 34 Do użytku w przemyśle : 43
4. Certyfikat ISO	

II. Charakterystyka techniczna	Normy	
1. Grubość warstwy użytkowej	EN 429	2,0 mm
2. Ochrona powierzchni	iQ PUR	
3. Grubość całkowita	EN 428	2,0 mm
4. Ciężar całkowity	EN 430	2800g/m ²
II Właściwości techniczne	Normy	
1. Stabilność wymiarów	EN 434	≤ 0,40 %(rolki)
2. Ogniodporność	EN 13501-1	Klasa Bfl s1
	EN 9239 - 1	≥ 8 kW/m ²
3. Grupa ścieralności		
Utrata objętości	EN 660-2	Grupa T: ≤ 2,0 mm ³
4. Oddziaływanie kółek krzesel	EN 425	Odporna
5. Elektrostatyczność	EN 1815	< 2 kV
6. Pomieszczenie sterylne	ASTM F24 F51	Klasa A
7. Łatwość dekontaminacji	ISO 8690	Dobra
8. Trwałość kolorów	EN ISO 105-B02	≥ 6
9. Odporność chemiczna	EN 423	Dobra
10. Ochrona przeciw bakteriom	ISO 846:Część C	Nie sprzyja rozwojowi bakterii
11. Antypoślizgowość	DIN 51130	R9
	EN 13893	≥ 0,3
12. Wytrzymałość spoin	EN 684	Średnia wartość ≤ 240 N/50mm
13. Kolorystyka	Do wyboru z palety kolorów	

Pytanie:

Pom nr 1.049 – zgodnie z załączonym rysunkiem – występuje jednostronna zabudowa ścian płytą GK z wygłuszeniem wełną mineralną. Natomiast załączony opis prac remontowo – adaptacyjnych str 13 nie przewiduje wykonania przedmiotowych robót. Prosimy o informację, która wersja jest aktualna.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Z poważaniem

*/podpisano/
/Dyrektor ZZOZ/
/Dariusz Bierła/*