

Strona internetowa

Elbląg dnia 19.06.2020 r.

Znak sprawy 25/2020

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 214 000 EURO zamieszczonego w BZP pod nr 550073-N-2020 z dnia 2020-06-12 r. na dostawę, montaż i instalację wyposażenia medycznego w 6 pakietach dla Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu do zakupu w ramach Projektu pn.: Modernizacja Traktu Porodowego i Oddziału Ginekologiczno – Położniczego wraz z doposażeniem.

Wojewódzki Szpital Zespołowy w Elblągu informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniach 15.06-17.06.2020 od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. dot. pakietu Nr 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesne pompy strzykawkowe renomowanego producenta o parametrach jak poniżej:

Pompa strzykawkowa sterowana elektronicznie

Ochrona przed porażeniem, klasa I, typ CF, odporność na defibrylację.

Strzykawka mocowana od frontu. Mocowanie w pełni manualne. Możliwość zamontowania i przygotowania strzykawki przy wyłączonym urządzeniu.

Możliwość ustawiania parametrów infuzji na kolorowym 4,3" ekranie dotykowym

Zasilanie: AC 100 - 240V; 50/60 Hz oraz DC 12V

Samodzielna praca bez zasilania sieciowego min. 12 h przy przepływie 5ml/h

Czas ładowania akumulatorów do 100%: max. 5 godzin

Ochrona przed zalaniem: IP 24

Funkcja Stand-by z możliwością programowania przez użytkownika w zakresie od 1 min do 25 godzin +/- 1min

Waga 1,7 kg

Możliwość ustawienia trybu nocnego z określeniem czasu rozpoczęcia i zakończenia oraz z możliwością regulacji jasności ekranu na min. 10 poziomach

Możliwość rozbudowy o tryb wzywania pielęgniarki

Wbudowane gniazdo USB

Regulacja głośności: min. 10 poziomów

Możliwość ręcznego i automatycznego zablokowania ekranu infuzji w celu wyeliminowania niekontrolowanych zmian parametrów

Możliwość wyboru czasu automatycznej blokady ekranu min. 1, 2, 5, 10, 30 min

Zasilanie pomp mocowanych poza stacją dokującą bezpośrednio z sieci energetycznej – nie dopuszcza się zasilacza zewnętrznego

Uchwyt do przenoszenia pompy nie wymagający odłączenia przy mocowaniu w stacjach dokujących

Wskaźnik pozostałego czasu pracy na zasilaniu akumulatorowym w postaci procentowej lub pozostałego czasu do rozładowania urządzenia

Możliwość resetowania ustawień użytkownika przed kolejną infuzją. Nie akceptuje się resetowania urządzenia do ustawień fabrycznych.

Możliwość automatycznej kalibracji dowolnej strzykawki bez użycia dodatkowych elementów z możliwością zapisania jej nazwy i parametrów bezpośrednio w pompie

Napisy na wyświetlaczu w języku polskim

Możliwość rozbudowy o system centralnego monitoringu

I. Parametry podaży

Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 2/3, 5, 10, 20, 50/60 ml

Co najmniej 6 trybów infuzji:

- Tryb podstawowy: ml/h
- Tryb programowania leku na podstawie masy ciała pacjenta
- Tryb dawki indukcyjnej (wysycającej)
- Tryb sekwencyjny z max. 5 etapami
- Tryb podnoszenia i opuszczania
- Tryb TIVA

Dokładność podaży: +/- 2%

Możliwość zaprogramowania podaży w co najmniej jednostkach stężenia:

- ng/ml, ug/ml, mg/ml, g/ml, U/ml, kU/ml, IU/ml, IE/ml, mmol/ml, mol/ml, kcal/ml

Możliwość zaprogramowania podaży w co najmniej jednostkach tempa dozowania:

- ng, ug, mg, g, U, KU, IU, IE, mmol, mol, kcal na min, h, 24h
- ng/kg/, ug/kg/, mg/kg/, g/kg/, U/kg/, KU/kg/, IU/kg/, IE/kg/, mmo/kg/, mol/kg/, kca/kg/ na min, h, 24h

Regulowane progi ciśnienia w zakresie:

- 75 – 900 mmHg
- 12 poziomów
- rozdzielczość min. 75 mmHg

Klawiatura numeryczna do wprowadzania wartości parametrów infuzji. Klawiatura wyświetlana na ekranie dotykowym.

Bolus manualny konfigurowalny w menu pompy przed infuzją oraz automatyczny programowalny podczas infuzji

Rejestr zdarzeń z min. 5000 pozycjami z datą i godziną zdarzenia z zapisem każdej czynności wykonywanej na pompie.

Mechanizm blokujący tłok strzykawki zapobiegający samoczynnemu opróżnianiu się strzykawki podczas wymiany

Możliwość mocowania do rury pionowej i szyny poziomej przy pomocy elementu nie zintegrowanego z pompą. Możliwość demontażu w celu oszczędności miejsca i zmniejszenia wagi urządzenia.

Automatyczna funkcja antybolus lub redukcji ciśnienia okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji, ograniczenie bolusa < 0,2 ml

Zmiana szybkości infuzji, objętości do podania i czasu bez konieczności przerywania wlewu

Możliwość wyzerowania objętości podanej pacjentowi bez konieczności przerywania wlewu

Bolus podawany na żądanie w dowolnym momencie infuzji z wybraną szybkością

Prędkość infuzji w zakresie od 0,01 – 99.99 ml/h programowana co 0,01 ml/h

Prędkość infuzji w zakresie od 100 – 999.99 ml/h programowana co 0,1 ml/h

Zakres prędkości podaży bolusa 0,1-1800 ml/h dla strzykawki 50ml

Funkcja programowania objętości do podawania min. 0,01-9999 ml programowana co 0,01 ml

Tryb mikro z możliwością ustawienia parametrów: min. 100 – 1800 ml/h

Funkcja KVO z możliwością wyłączenia funkcji przez użytkownika

Lista leków: min. 40 leków.

Możliwość rozszerzenia o bibliotekę z własnymi wzorcami bezpośrednio w pompie min. 1500 leków z zakresem dawek, zakresem stężeń, stosowanym stężeniem, stosowaną dawką, maksymalnym bolusem.

Parametry infuzji dla leków:

- Pełna nazwa leku, skrócona nazwa, maksymalny bolus
- Jednostki stężenia: minimalnego, stosowanego i maksymalnego
- Jednostki dawki: minimalnej, maksymalnej i stosowanej

Wyświetlacz umożliwiający wyświetlenie min. następujących informacji jednocześnie: nazwa podawanego leku, objętość do podania (VTBI), prędkość infuzji, ciśnienie w strzykawce w formie graficznej z wyszczególnieniem wybranego poziomu okluzji, stan naładowania akumulatora w formie procentowej lub pozostałego czasu pracy, nazwa oraz objętość używanej strzykawki, informacja czy wyświetlacz jest zablokowany czy odblokowany

II. Alarmy

Wskaźnik pracy pompy

Akustycznie – optyczny system alarmów i ostrzeżeń

Hierarchia alarmów w zależności od ważności. Co najmniej trzy stopnie ważności alarmów o odmiennej sygnalizacji

Alarm wstępny przed opróżnieniem strzykawki

Alarm pustej strzykawki

Alarm przypominający o zatrzymanej infuzji

Alarm okluzji

Alarm wstępny zbliżającego się rozładowania akumulatora

Alarm rozładowanego akumulatora

Alarm braku lub źle założonej strzykawki

Alarm wstępny przed końcem infuzji

Alarm braku zasilania

Alarm przypominający o przerwaniu procesie programowania infuzji z możliwością programowania czasu przypomnienia min. 2, 5, 10, 15, 20, 30 min

Czujnik prawidłowego założenia strzykawki w popychaczu tłoka

III. Opcjonalna stacja dokująca

Ochrona przed wilgocią wg EN 6060529 IP 24 (bryzgoszczelna), oraz wytrzymała konstrukcja zapewnia ciągłe użytkowanie w trudnych warunkach

Możliwość zamontowania min. 2 pomp strzykawkowych na jednej stacji

Stacja wyposażona w gniazda zasilające do pomp

Szybki i pewny, przykręcany system mocowania pompy do stacji.

Pełna kompatybilność z pompami strzykawkowymi

IV. Warunki ogólne oraz gwarancja i serwis

Instalacja i adaptacja, uruchomienie i szkolenie w cenie oferty

Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim drukowana 1szt. – dostarczona wraz z dostawą aparatu

Gwarancja min. 24 miesiące

Gwarancja obejmuje bezpłatne naprawy, konserwacje, przeglądy wraz z materiałami i częściami zamiennymi

Bezpłatne, okresowe przeglądy gwarancyjne wg zaleceń producenta

Czas reakcji serwisu od powiadomienia do rozpoczęcia naprawy max. 24 godz.

Czas skutecznej naprawy max. 5 dni licząc od dnia zgłoszenia

Obsługa urządzenia i komunikaty w języku polskim

Szkolenie dla personelu medycznego i technicznego

Protokół z przeprowadzonego szkolenia musi zawierać listę imienną przeszkolonych osób potwierdzoną podpisem przez te osoby

Paszport techniczny

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia informacji niezbędnych do wypełnienia paszportu technicznego urządzenia

Po okresie gwarancyjnym Wykonawca zapewnia odpłatny serwis obejmujący naprawy i sprzedaż części zamiennych przez okres min. 10 lat od dnia zakończenia okresu gwarancyjnego?

Ad. 1. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

2. Dotyczy część nr 4 – kolposkop 1 szt. - Lp. 2.

Czy Zamawiający dopuści video kolposkop wyposażony w komputer z monitorem Full HD o przekątnej min 22” lub komputer panelowy typu all-in-one z wyświetlaczem Full HD o przekątnej min 22”?

Ad. 2. Tak.

3. Dotyczy część nr 4 – kolposkop 1 szt. - Lp. 4.

Czy Zamawiający dopuści video kolposkop wyposażony w źródło światła - białe diody LED umiejscowione dookoła obiektywu kamery, żywotność diod ponad 50.000 godzin?

Ad. 3. Nie

4. Dotyczy część nr 4 – kolposkop 1 szt. - Lp. 5.

Czy Zamawiający dopuści video kolposkop posiadający płynne powiększenie: - optyczne 30x; - cyfrowe 16x?

Ad. 4. Nie

5. Dotyczy część nr 4 – kolposkop 1 szt. - Lp. 7.

Czy Zamawiający dopuści video kolposkop posiadający regulację odległości głowicy od badanego obiektu od 200mm do 400mm do pracy narzędziami?

Ad. 5. Nie

6. Dotyczy część nr 4 – kolposkop 1 szt. - Lp. 8.

Czy Zamawiający dopuści video kolposkop posiadający szeroki zakres pola widzenia (16mm do 480mm)?

Ad. 6. Tak.

7. Dot. Pkt 15 Załącznik nr 5 do SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści respirator mobilny wysokiej klasy, bez możliwości stosowania w środowisku MRI, pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty?

Ad. 7. Respirator musi pracować w środowisku MRI

8. Dot. Pkt 4 Załącznik nr 5 do SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści respirator mobilny wysokiej klasy zapewniający wentylację pacjentów dorosłych i dzieci, którego zasada działania – czasowo/objętościowa określana jest w zakresie od 0,05 do 2,0 L?

Ad. 8. Tak.

9. Dot. Pkt 5 Załącznik nr 5 do SIWZ

Czy Zamawiający dopuści respirator mobilny wysokiej klasy, z niezależną regulacją częstości i objętości oddechowej, zapewniający wentylację pacjentów dorosłych i dzieci, którego zasada działania określana jest w zakresie od 0,05 do 2,0 l objętości pojedynczego oddechu?

Ad. 9. Tak.

10. Dot. Pkt 5 Załącznik nr 5 do SIWZ

Czy Zamawiający dopuści respirator mobilny wysokiej klasy z zastawką PEEP regulowaną w zakresie od 0 – 20 cm H₂O?

Ad. 10. Tak.

11. Dotyczy pakietu Nr 2 punktu 23.

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z możliwością programowania infuzji w trybach wlewu: • tryb w ml/h:

• Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m_l/h, mg/m_l/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.

• Ustawienie rozcieńczenia: -- jedn. / ml lub -- jedn. / -- ml.

Z dawką nasycającą lub bez.

b) Dotyczy punktu 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z trzema rodzajami bolusa

Ręczny - szybkości podaży 50 – 1200 ml/h

Programowany - dawka lub objętość/czas: 0,01 - 9999 jednostek / 0,1 - 1200 ml,

automatyczne wyliczenie czasu

Z ręki manualne podanie leku

c) Dotyczy punkty 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z dawką nasycającą 0,01 – 9999 jednostek /1s - 24 godzin, automatyczne obliczanie infuzji, lub z programowaniem dawki (inicjującej) z poziomu funkcji podaży w dawce z automatycznym obliczaniem prędkości, i równoległe/zamiennie programowania objętości w czasie

Ad. 11 a),b),c). Tak.

12. Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ, Część zamówienia nr 6, pkt. 4

Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG posiadający ilość cyfrowych kanałów przetwarzania obrazu 7 071 744?

Ad. 12. Nie.

13. Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ, Część zamówienia nr 6, pkt. 8

Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG wyposażony w pulpit operatora z możliwością zmiany wysokości w zakresie 25,4 cm sterowany siłownikami pneumatyczno-elektrycznymi?

Zwracamy uwagę na fakt, iż funkcjonalność wymagana przez Zamawiającego dotycząca zmiany wysokości pulpitu operatora jest zachowana natomiast to w jaki sposób jest ona realizowana tj. czy za pomocą wbudowanego silnika czy siłowników pneumatyczno-elektrycznych zależy tylko i wyłącznie od zastosowanej przez producenta technologii i nie powinno mieć znaczenia dla Zamawiającego. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 13. Tak.

14. Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ, Część zamówienia nr 6, pkt. 15

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy, aparat ultrasonograficzny posiadający funkcję do automatycznego pomiaru biometrii BPD, OFD, HC, AC, FL?

Zwracamy uwagę na fakt, iż zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję. W praktyce nie korzysta się takiego sposobu pracy. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 14. Nie.

15. Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ, Część zamówienia nr 6, pkt. 24

Zamawiający w niniejszym punkcie wymaga: „*Obrazowanie plastyczne przepływów w trybie innym niż tradycyjny kolorowy doppler z prezentacją dopplera kolorowego jako plastycznego trybu „przestrzennego” kolorowego dopplera z prezentacją koloru wypukłego*”.

W oferowanym przez nas systemie Ultrasonograficznym dla uzyskania podobnego efektu służy funkcja (Tryb 3D Color). Jest to równoważna metoda w pełni odpowiadająca oczekiwanej funkcjonalności, pozwalająca na

obrazowanie plastyczne przepływów w trybie kolorowego dopplera (Tryb 3D Color) z prezentacją koloru wypukłego.

Zwracamy uwagę na fakt, iż zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 15. Nie.

16. Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ, Cześć zamówienia nr 6, pkt. 41

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy, aparat ultrasonograficzny posiadający głowicę endowaginalną 2D do badań ginekologiczno – położniczych, elektroniczną o następujących parametrach:

- Zakres częstotliwości pracy 3-10 MHz
- Kąt skanowania 163°
- Liczba fizycznych elementów piezoelektrycznych 256

Ad. 16. Nie.

17. Dotyczy Załącznika Nr 6 do SIWZ część zamówienia nr 6, C. Serwis, pkt 7

Czy Zamawiający akceptuje dostarczenie kodów serwisowych na każde życzenie Zamawiającego, ponieważ dla zapewnienia bezpiecznej eksploatacji urządzenia medycznego są one generowane na czas wykonywania naprawy i nie mogą być generowane „na przyszłość”? W okresie gwarancji jedynym dysponentem kodów dostępu do oprogramowania serwisowego jest podmiot świadczący gwarancję, ponieważ niewłaściwe wykorzystanie oprogramowania serwisowego stanowi zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów oraz stanu urządzenia medycznego. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że intencją Zamawiającego jest uzyskanie kodów/hasel/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych, których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Zamawiającemu dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego z technicznego punktu widzenia w celu

wykonywania, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia.

Dodatkowo prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe.

Ad. 17. Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

18. Dotyczy Załącznik Nr 14 Projekt Umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Ad. 18. Zamawiający nie wyraża zgody

19. Dotyczy Załącznik Nr 14 Projekt Umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaże Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekazuje Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiejkolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie

zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także

stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Ad. 19. Zamawiający nie wyraża zgody

20. Dotyczy Załącznik Nr 14 Projekt Umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Ad. 20. Zamawiający nie wyraża zgody

21. Dotyczy Załącznik Nr 14 Projekt Umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Ad. 21. Zamawiający nie wyraża zgody

22. Dotyczy załącznika nr 14 do SIWZ, projekt umowy, §13

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w §13 wzoru umowy.

Ad. 22. Nie.

23. Dotyczy załącznika nr 14 do SIWZ, projekt umowy §7 - termin realizacji zamówienia:

Czy z uwagi na niemożliwość do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści §7 wzoru umowy.

Ad. 23. Zamawiający nie wyraża zgody, bez sprecyzowania dokładnego terminu.

24. dot. Załącznik Nr 6 do SIWZ - Specyfikacja techniczna - USG do badań

Do tabeli D, pkt. 1. Ze względu na fakt, że ustawa o wyrobach medycznych nie definiuje konieczności ani zakresu wykonywania przeglądów sprzętu, a jedynie wskazuje na konieczność ich wykonywania zgodnie z zaleceniami producenta wyrobu, prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiający oczekuje wykonywania przeglądów według zaleceń producenta oferowanego sprzętu.

Ad. 24. Zamawiający podtrzymuje zapis

25. dot. Załącznik Nr 6 do SIWZ - Specyfikacja techniczna - USG do badań

Do tabeli D, pkt.4. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje dostawy materiałów eksploatacyjnych wymaganych do wymiany/uzupełnienia w trakcie przeglądów, jeśli przeglądy oferowanego sprzętu wymagają takich materiałów.

Ad. 25. Tak.

26. dot. Załącznika Nr 14 do SIWZ - Projekt Umowy

Par 13 - Kara umowna za nieterminową realizację przedmiotu umowy może być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, tj. jest skutkiem zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy. Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem okoliczności niezależnych od Wykonawcy. W związku z tym Wykonawca proponuje zastąpienie w par. 13 słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

Ad. 26. Zamawiający nie wyraża zgody

27. dot. Załącznika Nr 14 do SIWZ - Projekt Umowy

Par 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości niezrealizowanej części umowy? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miała charakter rażąco zawyżony.

Ad. 27. Zamawiający nie wyraża zgody

28. dot. Załącznika Nr 14 do SIWZ - Projekt Umowy

Par. 13 - Brak górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

W związku z powyższym proponujemy wprowadzenie górnego limitu naliczenia kary umownej, nie więcej jednak niż 10 % wartości Przedmiotu umowy.

Ad. 28. Zamawiający nie wyraża zgody

29. dot. Załącznika Nr 14 do SIWZ - Projekt Umowy

Par. 13 ust. 3 – W naszej ocenie okoliczności naliczania kar umownych zostały określone w ust. 1 par. 13. W związku z tym zwracamy się z prośbą o usunięcie ust. 3, jako bezzasadnego i dublującego zapisy z ust. 1.

Ad. 29. Zamawiający nie wyraża zgody

30. SIWZ, 4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

Pakiet nr 5

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu realizacji do 8 tyg. z uwagi wzmożone zapotrzebowanie na respiratory ze względu na epidemię COVID-19.

Ad. 30. Tak.