

Radom dn. 11.08.2022r

Wykonawcy ubiegający się o zamówienia publicznego

Dotyczy: wykonanie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej nieprzekraczającej progu unijnego określonego w art. 3 ust. 1 pkt 1 prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.-Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129 z późn. zmianami) **pn. DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO**, Zamówienie jest podzielone na 3 części.

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania/wnioski jakie wpłynęły do Zamawiającego

Pytanie nr 1

do Część I., poz. 2 Punkt 10, Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia /Formularz Asortymentowy - Zał. nr 2.1 do SWZ, defibrylator ratunkowy dwufazowy z monitorowaniem funkcji życiowych dla wszystkich grup pacjentów: dorośli, dzieci noworodki - sztuk 1.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Defibrylator Ratunkowy z monitorowaniem funkcji życiowych dla wszystkich grup pacjentów: dorośli, dzieci noworodki w którym jeden akumulator pozwala na minimum 100 wyładowań maksymalną energią 200 J lub minimum 6 godzin monitorowania pacjenta wraz z możliwością wymiany akumulatora w czasie pracy urządzenia z zachowaniem ciągłości pracy przez minimum 30 sekund? W komplecie dostawczym są 2 akumulatory.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2

Część II. poz. 2 - Lampa Diagnostyczna Gabinetowa Mobilna (szt. 3) i pozycja 5 -, Zintegrowany Panel Ścienny (szt. 2)

Czy w związku z ogólnoświatową bardzo trudną sytuacją związaną z poważnymi zaburzeniami łańcuchów dostaw, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie wymaganego okresu dostawy przedmiotu zamówienia dla wskazanych w części II odpowiednio pozycji 2 - Lampa Diagnostyczna Gabinetowa Mobilna (szt. 3) i pozycja 5 - Zintegrowany Panel Ścienny (szt. 2) z 60 dni licząc od dnia podpisania Umowy do 90 dni, licząc od dnia podpisania Umowy?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3.

Część nr 1, poz. 2 Defibrylator ratunkowy dwufazowy z monitorowaniem funkcji życiowych dla wszystkich grup pacjentów: dorośli, dzieci noworodki: szt. 1

DEFIBRYLATOR

STRYKER (Physio-Control USA); LifePak 15

Zwracam się do Państwa z prośbą o dopuszczenie do wskazanego postępowania na zasadzie równoważności defibrylatora Lifepak 15 o poniżej opisanych parametrach technicznych. Lifepak 15 to defibrylator stworzony dla pogotowia, przy współpracy z pogotowiem. Wiele zastosowanych rozwiązań, innowacji, a przy tym prostota użytkowania sprawiają, że defibrylator Lifepak 15 jest punktem odniesienia przy konstruowaniu innych urządzeń. Jednocześnie chciałbym podkreślić, że dopuszczenie do postępowania producenta sprzętu medycznego, przekłada się bezpośrednio na obniżenie oferowanych cen przez strony zainteresowane uczestnictwem w postępowaniu przetargowym. Licząc na Państwa przychylność załączam opis proponowanego defibrylatora Lifepak 15:

PARAMETRY OGÓLNE:

- Defibrylator przenośny z kompletem akumulatorów o wadze do 10 kg. Cały zestaw włącznie z mocowaniem i tzw. twardymi łyżkami spełnia normę PN EN 1789
- Defibrylator odporny na kurz i zalanie (klasa odporności IP44)
- Temperatura zewnętrzna umożliwiająca pracę defibrylatora kompletnego do użycia od 0 do + 45°C
- Zasilanie defibrylatora akumulatorowe lub sieciowe (AC 230 V i DC 12 V)
- W zestawie 3 akumulatory bez efektu pamięci / możliwość pracy defibrylatora na jednym, dwóch akumulatorach lub/oraz na zasilaniu sieciowym
- Możliwość ładowania akumulatorów w defibrylatorze (190 minut) lub w ładowarce/stacji zewnętrznej zwiększającej żywotność akumulatorów (4 h 15 min), funkcja ładowania w stacji przydatna np.: podczas przedłużającej się akcji na zewnątrz pojazdu (wypadki, katastrofy).
- Możliwość wykonania do 420 defibrylacji energią 360 J na w pełni naładowanych akumulatorach - ładowarka zewnętrzna pozwalająca na jednoczesne ładowanie dwóch akumulatorów
- Oferowane urządzenie spełnia wymagania określone w ustawie o wyrobach medycznych oraz posiada Deklarację Zgodności z Normą PN EN 1789:2007+A2:2014 potwierdzającą możliwość przewożenia i pracy urządzenia w ambulansie medycznym
- Deklaracja zgodności z normą PN EN 1789:2007+A2:2014 dla defibrylatora i mocowania w ambulansie

DEFIBRYLACJA

- Defibrylacja ręczna i półautomatyczna
- Wspomaganie defibrylacji półautomatycznej za pomocą komend głosowych
- Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie od 2 do 360 J
- Maksymalna energia defibrylacji 360 J. Funkcja kardiowersji elektrycznej i stymulacji przezskórnej - Czas ładowania do energii maksymalnej 360 J poniżej 10 sek.
- Możliwość wykonania defibrylacji półautomatycznej za pomocą elektrod jednorazowych
- Możliwość rozbudowy o łyżki zewnętrzne dla dorosłych i dla dzieci z funkcją defibrylacji/regulacji poziomu energii/monitorowania/drukowania; wszystkie w/w funkcje

dostępne przy założeniu tzw. nakładek pediatrycznych. Łyżki twarde wraz z mocowaniem na defibrylatorze spełniają normę PN EN 1789

MONITOROWANIE I REJESTRACJA

- Ekran kolorowy LCD o przekątnej 8,4"
- Zakresy monitorowania: możliwość ustawienia tzw. szerokich i wąskich zakresów pozwalających na dopasowanie granic alarmowych do wieku i/lub stanu pacjenta. Opisana funkcja posiada możliwość zmiany ustawień w wypadku potrzeby korekty wprowadzonych progów alarmowych
- Wyświetlanie na ekranie 3 krzywych dynamicznych jednocześnie
- Wydruk pełnego zapisu 12 odprowadzeń EKG wraz z interpretacją i analizą przebiegu EKG, opartą o wiek pacjenta oraz z pomiarem uniesienia odcinka ST na każdym odprowadzeniu EKG
- Możliwość ręcznego i automatycznego ustawienia granic alarmowych wszystkich monitorowanych parametrów
- Wbudowany rejestrator termiczny EKG na papier o szerokości 100 mm, szybkość wydruku programowana: 25 mm/sek. i 50 mm/sek.
- Pamięć wewnętrzna 400 zdarzeń (monitorowanie, defibrylacja, stymulacja, procedury terapeutyczne)

EKG/REJESTRACJA

- Monitorowanie 12 odprowadzeń EKG, analiza EKG i funkcja transmisji danych przez modem - Zakres pomiaru częstości akcji serca 20-300/min
- Wzmocnienie zapisu EKG regulowane w zakresie od 0,25 - 4 cm/mV (8 poziomów wzmocnienia)

STYMULACJA

- Stymulacja w trybie asynchroniczny i „na żądanie”
- Częstość stymulacji w zakresie 40 - 170 imp./min. Prąd stymulacji w zakresie 0 – 200 mA

PULSOKSYMETRIA

- *Monitorowanie SpO2 w technologii Masimo Rainbow, pomiar SpO2 i pulsu, w komplecie czujnik - klips palcowy dla dorosłych >30 kg*
- *Dokładność pomiaru: SpO2 ±2 cyfry w zakresie 70-100%; zakres pomiaru pulsu 25-240 u/min*
- *Możliwość rozbudowy o pomiar SpMet, SpCO bez SpHb*
- **NIBP**

- *Pomiary ręczne i automatyczne w odstępach czasowych od 2 do 60/min., zakres pomiaru tętna 20-300 u/min*
- *Typowy czas pomiaru ciśnienia 20 sek. System programowania początkowego ciśnienia roboczego, zabezpieczenie przed zbyt długim pomiarem, automatyczny opróżnianie mankietu przy ciśnieniu przekraczającym 290mmHg*

MONITOROWANIE RKO

- *Za pomocą kapnometrii u pacjenta zaintubowanego i niezaintubowanego (procedura pomiaru etCO₂ zalecana przez ERC i AHA podczas prowadzenia RKO m.in. do rutynowej oceny jakości wykonywanych uciśnień klatki piersiowej), dodatkowo dowolnie programowalna funkcja metronomu (osoba dorosła i dziecko, pacjent zaintubowany i niezaintubowany) umożliwiająca prowadzenie uciśnień klatki piersiowej z zalecaną częstością zgodnie z obowiązującymi wytycznymi*

KAPNOMETRIA

- *Monitorowanie etCO₂ w strumieniu bocznym (pacjent zaintubowany i niezaintubowany w dowolnej grupie wiekowej), zakres pomiarów etCO₂ min. 0-99mmHg, zakres częstości oddechów od 0 do 99 oddechów/minutę*

Temperatura

- *Pomiar temperatury metodą bezpośrednią, czujnikiem rektalnym, skórny lub uszny.*
- *Możliwość stosowania czujników jednorazowych.*
- *Zakres pomiarowy od 24,8 do 45,2 st. C.*

WYPOSAŻENIE

- *2 przewody EKG do pomiaru 12 odprowadzeń EKG (przewód rozłączny)*
- *2 szt. rolek papieru do drukarki*
- *Dodatkowy przewód uniwersalny do stymulacji/kardiowersji/defibrylacji*
- *Elektrody defibrylacyjne samoprzylepne dla dorosłych*
- *Mankiet NIBP wielorazowego użytku z możliwością dezynfekcji: standardowy dla dorosłych 1 szt. plus 1 szt. dla dzieci*
- *Modem do transmisji badania 12 odprowadzeniowego EKG pacjenta wraz z analizą, interpretacją i pozostałymi parametrami. Koszt utrzymania transmisji z wyłączeniem opłaty za usługi karty SIM przez 7 lat po stronie Oferenta. Możliwość nieodpłatnej teletransmisji sygnału do wszystkich stacji odbiorczych w Polsce >100 (miejsce odbioru w tym priorytet stacji konfigurowane wg. życzenia użytkownika)*
- *Torba na akcesoria z paskiem na ramię*
- *Okres gwarancji min. 24 miesiące*

- *Dokumenty dopuszczające do obrotu w jednostkach medycznych na terenie Polski, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych.*

Odp. Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Pytający nie odnosi się do konkretnego parametru, o którego zmianę wnioskuje więc trudno jest ocenić, którego parametru dotyczy pytanie. Zamawiający nie wprowadza zmian w tym zakresie.

Pytanie 4.

do Część nr III, poz. 1, *Urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej szt. 1*

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej Lucas 3.1 renomowanego producenta, firmy Jolife AB/STRYKER, o następujących parametrach technicznych:

Urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej Lucas 3.1

- *Prowadzenie uciśnień klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka 30 ucisków / 2 oddechy ratownicze oraz możliwość pracy w trybie ciągłym*
- *Sprzęt fabrycznie nowy, nieużywany, rok produkcji 2022.*
- *Cykl pracy urządzenia: 50% kompresja / 50 % dekompresja*
- *Częstość kompresji zawarta w zakresie od 100 – 120 uciśnień na minutę*
- *Głębokość kompresji: w zakresie od 4,5 - 6 cm dla urządzenia typu tłok*
- *Urządzenie przystosowane do wykonywania kompresji u pacjentów o szerokość klatki piersiowej 45 cm.*
- *Możliwość wykonania defibrylacji bez konieczności zdejmowania urządzenia z pacjenta*
- *Waga urządzenia gotowego do pracy poniżej 10kg*
- *Bezprzewodowa (przez sieć WIFI) transmisja danych medycznych z przebiegu RKO do komputerów typu PC z możliwością jednoczesnego powiadomienia (.pdf) wysłanego automatycznie na dedykowany adres email*
- *Zdalna konfiguracja (przez sieć WIFI) częstości uciśnień klatki piersiowej za pomocą tłoka w zakresie 102 - 111 - 120 uciśnień na minutę*
- *Zdalna konfiguracja (przez sieć WIFI) głębokości uciśnień klatki piersiowej, umożliwiająca dostosowanie głębokości do obowiązujących wytycznych ERC/AHA.*
- *Zdalna konfiguracja (przez sieć WIFI) czasu przeznaczanego na wentylację w zakresie od 3 do 5 sekund*
- *Termin dostawy aparatów wraz z pełnym oferowanym wyposażeniem, do 21 dni roboczych, licząc od daty podpisania Umowy*
- *Możliwość ładowania akumulatora w urządzeniu (ładowarka wbudowana w urządzenie). Czas ładowania akumulatora od 0 do 100% - 120 min.*
- *Wyposażenie aparatu:*
- *Torba/plecak przenośny*
- *deska pod plecy pacjenta*

- *podkładka stabilizująca pod głowę pacjenta*
- *pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia*
- *akumulatory*
- *2 elementy do uciskania klatki piersiowej (przyssawki na tłok)*
- *Czas reakcji serwisu: od przyjęcia zgłoszenia do podjętej naprawy: max. 72 godziny*
- *Dokumenty dopuszczenia do sprzedaży na polskim rynku medycznym - certyfikat CE/deklaracja CE do oferty.*
- *Instrukcja obsługi w wersji papierowej i elektronicznej na płycie CD.*
- *Folder/ materiał informacyjny potwierdzający parametry oferowanego sprzętu – do oferty*
- *Okres gwarancji 24 miesiące, w okresie obowiązywania gwarancji jeden przegląd w cenie po 12 miesiącach użytkowania*

Odp. Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Pytający nie odnosi się do konkretnego parametru, o którego zmianę wnioskuje więc trudno jest ocenić, którego parametru dotyczy pytanie. Zamawiający nie wprowadza zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 5

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga dostarczenia wzmocnienia zapisu EKG regulowanego w zakresie pomiędzy 0,25 do 4 cm/mV, w wyniku czego ułatwi to prawidłową diagnozę i zwiększy jakość i dokładność odczytu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 6

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga zakresu energii defibrylacji 2-360J w wyniku czego pozwoli nam to dostarczyć najwyższą możliwą dawkę w przypadku pacjentów mniej podatnych na defibrylację i otrzymać lepszą efektywność terapii a także zwiększyć grono pacjentów?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy defibrylatora od podpisania umowy do 5 miesięcy. Sytuacja na rynku wpływa na łańcuch dostaw, w związku z tym proszę o wydłużenie terminu.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 90 dni od daty podpisania umowy.

Pytanie nr 8

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga bezprzewodowej (przez sieć WIFI) transmisji danych medycznych z przebiegu RKO do komputerów typu PC z możliwością jednoczesnego powiadomienia (.pdf) wysyłanego automatycznie na dedykowany adres email?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga aktywnej relaksacji klatki piersiowej za pomocą ssawki?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Część II. poz. 5 Punkt 9 Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia /Formularz Asortymentowy - Zał. nr 2.2 do SWZ, Zintegrowany Panel Diagnostyczny Ścienny - sztuk 2.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wysokiej klasy oftalmoskop zapewniający najjaśniejsze i najszersze pole widzenia, wyposażony w technologię zbieżności, opcje zapisywania i udostępniania zdjęć dna oka bardzo szeroki zakres regulacji dioptrii (- 20 do + 25 D) z pozycjonowaniem tarczy nerwu wzrokowego, posiadający szereg przesłon (mała, duża, filtr beczcerwienny, szczelinę, punkt fiksacji niebieski filtr kobaltowy, a nie posiadający soczewki rogówkowej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Część II. poz. 5 Punkt odpowiednio 13 i 14 Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia /Formularz Asortymentowy - Zał. nr 2.2 do SWZ, Zintegrowany Panel Diagnostyczny Ścienny - sztuk 2.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny wysokiej klasy otoskop oferujący najjaśniejszy (5200 luksów) i najszerszy (3 krotnie większe pole widzenia) ogląd kanału słuchowego z możliwością rejestrowania i transferu zdjęć, posiadający jednorazowe wzierniki otoskopowe, nie posiadający balonu do otoskopii pneumatycznej i posiadający manualny sposób usuwania końcówek otoskopowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Część II poz. 1 – lampa bakteriobójcza

Czy Zamawiający dopuści technologię dezaktywującą wszystkie patogeny w obecności pacjenta i personelu w sposób ciągły?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie w najnowszej technologii niskoenergetycznej plazmy, która to technologia jest zdecydowanie skuteczniejsza (niszczy wirusy i patogeny w czasie 0,002s), a jednocześnie charakteryzuje się mniejszym poborem mocy tj. 20W?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14

W przypadku lampy z generatorem niskoenergetycznym plazmy, licznik czasu pracy jest zbędny, gdyż lampa/generator plazmy pracuje 10 lat nie tracąc swoich właściwości jego wymiana jest zbędna w czasie jego pracy. Czy wobec tego Zamawiający dopuści urządzenie bez licznika czasu pracy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści obudowę urządzenia pokrytą farbą proszkową bakteriobójczą i wirusobójczą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z promiennikiem (generatorem plazmy), którego trwałość wynosi 10 lat nieprzerwanej pracy? Technologia plazmowo-przepływowa jest sprawdzona i wielokrotnie zbadana, a jej skuteczność jest zdecydowanie lepsza niż promieniowanie UV-C.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 36.5 cm(wysokość) +/- 5% x 36.5 cm(szerokość) +/- 5% x 11.5 cm(głębokość) +/- 5% ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez pilota?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający będzie wymagał lampę bakteriobójczą produkcji europejskiej?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.1 z części II tworząc oddzielny pakiet, co umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Dotyczy części nr I

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 1 Aparat EKG szt. 1 do oddzielnego - niezależnego pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

do załącznika nr 2.1. do SWZ (Część nr I, poz. 1):

Czy Zamawiający dopuści aparat o próbkowaniu 500, 1000 (analiza krzywych EKG) / 75 000 krzywa stymulatora?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści aparat o prędkości przesuwu 5, 12.5, 25 i 50 mm/mV?

Odp. Zamawiający dopuszcza aparat o prędkości 5, 12.5, 25 i 50 mm/sek.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści aparat o poziomie czułości 2.5, 5, 10 i 20 mm/mV?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający dopuści aparat pozwalający na minimum 180 minut pracy podczas akwizycji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26.

Czy Zamawiający dopuści parametr lepszy od wymaganego wbudowany kolorowy wyświetlacz LED z panelem dotykowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27.

Czy Zamawiający dopuści aparat o rozdzielczości ekranu 800x480 px.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28.

Czy Zamawiający dopuści 3 stopniową kontrolę podłączania elektrod znakowaną kolorem? Zwracam, że rozwiązanie jest równoważne do wymaganego w zakresie klinicznym.

Odp. Zamawiający dopuszcza 3 stopniową kontrolę podłączania elektrod znakowaną kolorem jako rozwiązanie równoważne

Pytanie nr 29.

Czy Zamawiający dopuści aparat bez panelu dotykowego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30.

Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji blokady typu Kensington?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31.

Czy Zamawiający dopuści aparat bez korekcji wg algorytmu Hodges?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32. Dotyczy wzoru umowy:

Z uwagi brak regulacji dot. siły wyższej w projektowanych postanowieniach umowy, proponujemy dodanie następujących postanowień jako odrębny, dodatkowy paragraf:

„1. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za szkody powstałe w wyniku działania siły wyższej, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.

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

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe.”

Odp. Zamawiający dokonuje zmiany załącznika nr 4 SWZ tj. wzoru umowy w &4 poprzez wprowadzenie zapisów w punkcie 10 i 11 wzoru umowy:

10. Strony umowy zgodnie ustalają, iż w przypadku zaistnienia siły wyższej przez którą strony rozumieją okoliczności nadzwyczajne, nie możliwe do przewidzenia lub ich uniknięcia tj. klęski żywiołowe, katastrofy, nałożenie embarga, stany nadzwyczajne i epidemie zostanie wyłączona ich odpowiedzialność za szkody powstałe w wyniku tych zdarzeń. Termin wykonania zobowiązań wynikających z umowy ulega przedłużeniu na czas trwania siły wyższej

11. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania ze zobowiązań w stopniu w jakim jest to praktycznie możliwe.

Pytanie nr 33.

Par. 4 ust. 8

Odstąpienie jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo obciążone obowiązkiem zapłaty kary umownej. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Kupujący wezwał Sprzedawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego, dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka. Proponujemy, wobec tego dodanie do par. 4 ust. 8 następujących postanowień: „Przed odstąpieniem od Umowy, Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do wykonania Umowy, w dodatkowym terminie, nie krótszym niż 5 dni roboczych, po bezskutecznym upływie którego będzie uprawniony do odstąpienia do umowy na zasadach przewidzianych w niniejszym paragrafie.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany załącznika nr 4 SWZ tj. wzoru umowy poprzez wprowadzenie zapisu w punkcie 9 &4.

9. Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wyznaczy pisemnie Wykonawcy termin do należytego wykonania umowy nie dłuższy niż 5 dni. Po bezskutecznym upływie tego terminu Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania.

Jednocześnie:

Z uwagi na zmiany wprowadzone jak w odpowiedzi na pytanie nr 32 i 33

dotychczasowy pkt 9 przyjmuje nr 12,

dotychczasowy pkt 10 przyjmuje nr 13

dotychczasowy pkt 11 przyjmuje nr 14

dotychczasowy pkt 12 przyjmuje nr 15

Umowa w & 4 przed zmianą:

§ 4

WARUNKI I TERMIN REALIZACJI

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostawy przedmiotu zamówienia w terminie do 60 dni od dnia podpisania niniejszej umowy tj. do
2. Wraz z przedmiotem umowy (nie wcześniej niż w terminie dostawy) Wykonawca ma obowiązek dostarczyć fakturę oraz wszystkie dokumenty dopuszczające do obrotu dla każdego oferowanego urzędu. Wraz z dostawą Wykonawca dołączy instrukcje w języku polskim, specyfikacje techniczne lub katalogi potwierdzające oferowane parametry.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na swój koszt do siedziby Zamawiającego (od poniedziałku do piątku) w godz. 8.00 do 14.00 pod adres wskazany w zamówieniu ul. Tochtermana 1, 26-600 Radom).
4. Z chwilą odbioru przedmiotu umowy ryzyko utraty i uszkodzenia przedmiotu zamówienia przechodzi na Zamawiającego.
5. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia jest: (nr tel., e-mail:), (zwana również "Przedstawicielem Wykonawcy").
6. Wykonawca nie może dostarczyć Zamawiającemu sprzętu innego niż ściśle określony w przedmiocie zamówienia i wskazany w ofercie Wykonawcy. W razie dostarczenia przez Wykonawcę innego sprzętu niż ten wskazany w Opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający odmówi jego odbioru.
7. W przypadku, gdyby Zamawiający stwierdził, że w ramach odebranego przedmiotu zamówienia znajduje się sprzęt medyczny inny niż ściśle określony w przedmiocie zamówienia oraz ofercie Wykonawcy, będzie on uprawniony na koszt i ryzyko Wykonawcy do zwrotu dostarczonych towarów Wykonawcy oraz do żądania dostawy brakującego przedmiotu zamówienia bez dodatkowego wynagrodzenia, albo do zwrotu Wykonawcy dostarczonych towarów oraz żądania zwrotu uiszczonej z tego tytułu ceny w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie dłuższym jednak niż 7 dni.
8. Niezależnie od powyższego, jeżeli Zamawiający odmówił odbioru dostarczonego sprzętu innego niż ściśle określonego w przedmiocie zamówienia oraz ofercie Wykonawcy, a także jeżeli Zamawiający zwrócił Wykonawcy dostarczony i odebrany sprzęt inny niż ściśle określony w przedmiocie zamówienia i ofercie Wykonawcy oraz zażądał zwrotu uiszczonej z tego tytułu ceny, Zamawiającemu przysługiwać będzie prawo do rozwiązania niniejszej umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy.
9. Wykonawca oświadcza, że oferowany przedmiot umowy jest kompletny i po dostarczeniu, przeszkoleniu personelu Zamawiającego będzie gotowy do pracy zgodnie z przeznaczeniem.
10. Wykonawca gwarantuje, że przedmiot zamówienia jest wolny od wad fizycznych i prawnych, fabrycznie nowy, nieużywany wcześniej przez osoby trzecie, w szczególności nie służył jako przedmiot używany do celów demonstracyjnych oraz jest dobrej jakości.
11. Wykonawca gwarantuje, że oferowane wyroby medyczne objęte przedmiotem zamówienia spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974).
12. Dostarczony przedmiot zamówienia winien zawierać:

- a) ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,
- b) dokumenty dopuszczające do obrotu, w szczególności certyfikat CE
- c) instrukcje w języku polskim dotyczące sposobu użycia przedmiotu zamówienia.

& 4 umowy z dniem 10.08.2022 r. otrzymuje brzmienie:

§ 4

WARUNKI I TERMIN REALIZACJI

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostawy przedmiotu zamówienia w terminie do 90 dni od dnia podpisania niniejszej umowy tj. do
2. Wraz z przedmiotem umowy (nie wcześniej niż w terminie dostawy) Wykonawca ma obowiązek dostarczyć fakturę oraz wszystkie dokumenty dopuszczające do obrotu dla każdego oferowanego urządzenia. Wraz z dostawą Wykonawca dołączy instrukcje w języku polskim, specyfikacje techniczne lub katalogi potwierdzające oferowane parametry.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na swój koszt do siedziby Zamawiającego (od poniedziałku do piątku) w godz. 8.00 do 14.00 pod adres wskazany w zamówieniu ul. Tochtermana 1, 26-600 Radom).
4. Z chwilą odbioru przedmiotu umowy ryzyko utraty i uszkodzenia przedmiotu zamówienia przechodzi na Zamawiającego.
5. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia jest: (nr tel., e-mail:), (zwana również "Przedstawicielem Wykonawcy").
6. Wykonawca nie może dostarczyć Zamawiającemu sprzętu innego niż ściśle określony w przedmiocie zamówienia i wskazany w ofercie Wykonawcy. W razie dostarczenia przez Wykonawcę innego sprzętu niż ten wskazany w Opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający odmówi jego odbioru.
7. W przypadku, gdyby Zamawiający stwierdził, że w ramach odebranego przedmiotu zamówienia znajduje się sprzęt medyczny inny niż ściśle określony w przedmiocie zamówienia oraz ofercie Wykonawcy, będzie on uprawniony na koszt i ryzyko Wykonawcy do zwrotu dostarczonych towarów Wykonawcy oraz do żądania dostawy brakującego przedmiotu zamówienia bez dodatkowego wynagrodzenia, albo do zwrotu Wykonawcy dostarczonych towarów oraz żądania zwrotu uiszczonej z tego tytułu ceny w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie dłuższym jednak niż 7 dni.
8. Niezależnie od powyższego, jeżeli Zamawiający odmówił odbioru dostarczonego sprzętu innego niż ściśle określonego w przedmiocie zamówienia oraz ofercie Wykonawcy, a także jeżeli Zamawiający zwrócił Wykonawcy dostarczony i odebrany sprzęt inny niż ściśle określony w przedmiocie zamówienia i ofercie Wykonawcy oraz zażądał zwrotu uiszczonej z tego tytułu ceny, Zamawiającemu przysługiwać będzie prawo do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy.
9. **Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wyznaczy pisemnie Wykonawcy termin do należytego wykonania umowy nie dłuższy niż 5 dni. Po bezskutecznym upływie tego terminu Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania.**

10. Strony umowy zgodnie ustalają, iż w przypadku zaistnienia siły wyższej przez którą strony rozumieją okoliczności nadzwyczajne, nie możliwe do przewidzenia lub ich uniknięcia tj. klęski żywiołowe, katastrofy, nałożenie embarga, stany nadzwyczajne i epidemie zostanie wyłączona ich odpowiedzialność za szkody powstałe w wyniku tych zdarzeń. Termin wykonania zobowiązań wynikających z umowy ulega przedłużeniu na czas trwania siły wyższej.
11. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania ze zobowiązań w stopniu w jakim jest to praktycznie możliwe.
12. Wykonawca oświadcza, że oferowany przedmiot umowy jest kompletny i po dostarczeniu, przeszkoleniu personelu Zamawiającego będzie gotowy do pracy zgodnie z przeznaczeniem.
13. Wykonawca gwarantuje, że przedmiot zamówienia jest wolny od wad fizycznych i prawnych, fabrycznie nowy, nieużywany wcześniej przez osoby trzecie, w szczególności nie służył jako przedmiot używany do celów demonstracyjnych oraz jest dobrej jakości.
14. Wykonawca gwarantuje, że oferowane wyroby medyczne objęte przedmiotem zamówienia spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974).
15. Dostarczony przedmiot zamówienia winien zawierać:
- ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,
 - dokumenty dopuszczające do obrotu, w szczególności certyfikat CE
 - instrukcje w języku polskim dotyczące sposobu użycia przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 34.

Par. 5 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu, w którym Wykonawca zobowiązany jest do wyniany towaru na wolny od wad z 48 godzin do 7 dni roboczych. Zwracamy uwagę, że przedmiot zamówienia, to towar pochodzący z bieżącej produkcji i Wykonawca nie prowadzi stanów magazynowych, dlatego pozostawienie wymogu w obecnym brzmieniu może uniemożliwić Wykonawcy złożenie oferty.%

Odpowiedź: Zamawiający określa termin, w którym Wykonawca zobowiązany jest do wymiany towaru na wolny wad w terminie do 96 godzin. Zamawiający dokonuje zmiany załącznika nr 4 SWZ tj. wzoru umowy & 5 ust. 4 w następującym zakresie:

Umowa przed zmianą &5 ust. 4:W przypadku uznania reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad w terminie do 48 godzin, przypadających w dni robocze.

&5 ust. 4 z dniem 10.08.2022 r. otrzymuje brzmienie: W przypadku uznania reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad w terminie do 96 godzin.

Pytanie nr 35.

Par. 5

Gwarancja jakości dotyczy odpowiedzialności gwaranta za pewnego rodzaju niezgodność towaru z umową, wadliwość towaru. Brzmienie par. 5 jest nie uwzględnia sytuacji, w których powstała awaria/usterka spowodowana została np. okolicznościami siły wyższej, normalnego zużycia, ingerencją w sprzęt osób trzecich. Powoduje to niemożność lub istotne utrudnienie wyliczenia kosztu usługi (może prowadzić do zawyżenia kosztu usługi wskutek konieczności objęcia dużego zakresu ryzyka) i ryzyka po stronie Wykonawcy. Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowienia precyzującego w/w okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,
- f. normalnego zużycia wymienionych części”

Odpowiedź: Zmawiający dokonał zmiany Załącznika nr 4 do SWZ poprzez wprowadzenie z dniem 10.08.2022 r. do Załącznika nr 4 & 5 punktu nr 6, który otrzymuje następujące brzmienie:

6. Gwarancja udzielona przez Wykonawcę nie obejmuje uszkodzenia sprzętu wynikającego z niewłaściwego jego użytkowania w tym niezgodnego z jego przeznaczeniem lub załączoną do sprzętu instrukcją użytkowania, oraz takie uszkodzenia, których przyczyną nie jest wada fabryczna sprzętu.

&5 przed zmianą:

§ 5

GWARANCJE, REKLAMACJE I KARY UMOWNE

1. wszystkich stwierdzonych wadach Zamawiający zawiadomi Wykonawcę w formie pisemnej za pośrednictwem e-mail lub faksem, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od chwili ich stwierdzenia
2. Przez wadę przedmiotu umowy Strony rozumieją każdą usterkę lub braki, które powodują, że nie ma on właściwości, o których istnieniu Wykonawca zapewnił Zamawiającego w ofercie.
3. Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane przez Wykonawcę nie później niż w ciągu 7 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie w formie pisemnej. Dostarczenie przedmiotu zamówienia wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.
4. W przypadku uznania reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad w terminie do 48 godzin, przypadających w dni robocze.
5. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na przedmiot umowy, poczynwszy od dnia odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego, stwierdzonego w protokole odbioru. Okres gwarancji:

- minimum 12 miesięcy (zgodnie ze złożoną ofertą).
6. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych:
 - a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości zamówienia o której mowa w & 3 ust.1 w odniesieniu do odpowiedniej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki,
 - b) z tytułu zwłoki w dostarczeniu towaru wolnego od wad w przypadku uznania reklamacji - w wysokości 0,3% wartości zamówienia, za każdą godzinę zwłoki,
 - c) w przypadku niewykonania, nienależytego wykonania lub rozwiązania umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości umowy.
 7. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w przypadku niewywiązania się z obowiązków dostarczenia wraz z dostawą wymaganych dokumentów dopuszczających sprzęt do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Niezależnie od odstąpienia Zamawiający stosuje kary, o których mowa w ust. 6 pkt c).
 8. Zamawiający będzie uprawniony do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przenoszącego wysokość kary umownej.
 9. W razie nieuregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie umowy, Wykonawca ma prawo naliczyć odsetki w wysokości ustawowej za każdy dzień zwłoki.
 10. Wysokość kar umownych jakich mogą dochodzić strony w niniejszym postępowaniu nie może przekroczyć 50% wartości zamówienia określonego w § 3 umowy w odniesieniu do danej części przedmiotu umowy.
 11. W przypadku nieterminowego regulowania zobowiązań przez Zamawiającego, czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela (cesja) samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 633) pod rygorem nieważności takiej czynności.

&5 z dniem 10.08.2022 r otrzymuje następujące brzmienie:

§ 5

GWARANCJE, REKLAMACJE I KARY UMOWNE

1. wszystkich stwierdzonych wadach Zamawiający zawiadomi Wykonawcę w formie pisemnej za pośrednictwem e-mail lub faksem, nie później jednak niż w ciągu 7 dni od chwili ich stwierdzenia.
2. Przez wadę przedmiotu umowy Strony rozumieją każdą usterkę lub braki, które powodują, że nie ma on właściwości, o których istnieniu Wykonawca zapewnił Zamawiającego w ofercie.
3. Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane przez Wykonawcę nie później niż w ciągu 7 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie w formie pisemnej. Dostarczenie przedmiotu zamówienia wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.
4. W przypadku uznania reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad w terminie do 96 godzin.
5. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na przedmiot umowy, poczynsży od dnia odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego, stwierdzonego w protokole odbioru. Okres gwarancji: minimum 12 miesięcy (zgodnie ze złożoną ofertą).

6. Gwarancja udzielona przez Wykonawcę nie obejmuje uszkodzenia sprzętu wynikającego z niewłaściwego jego użytkowania w tym niezgodnego z jego przeznaczeniem lub załączoną do sprzętu instrukcją użytkowania, oraz takie uszkodzenia, których przyczyną nie jest wada fabryczna sprzętu.
7. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych:
 - a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości zamówienia o której mowa w & 3 ust.1 w odniesieniu do odpowiedniej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki,
 - b) z tytułu zwłoki w dostarczeniu towaru wolnego od wad w przypadku uznania reklamacji - w wysokości 0,3% wartości zamówienia, za każdą godzinę zwłoki,
 - c) w przypadku niewykonania, nienależytego wykonania lub rozwiązania umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości umowy.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w przypadku niewywiązania się z obowiązków dostarczenia wraz z dostawą wymaganych dokumentów dopuszczających sprzęt do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Niezależnie od odstąpienia Zamawiający stosuje kary, o których mowa w ust. 7 pkt c).
9. Zamawiający będzie uprawniony do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przenoszącego wysokość kary umownej.
10. W razie nieuregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie umowy, Wykonawca ma prawo naliczyć odsetki w wysokości ustawowej za każdy dzień zwłoki.
11. Wysokość kar umownych jakich mogą dochodzić strony w niniejszym postępowaniu nie może przekroczyć 50% wartości zamówienia określonego w § 3 umowy w odniesieniu do danej części przedmiotu umowy.
12. W przypadku nieterminowego regulowania zobowiązań przez Zamawiającego, czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela (cesja) samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 633) pod rygorem nieważności takiej czynności.

Pytanie nr 36.

Par. 5 ust. 6 pkt. a i b

W naszej opinii zaproponowane kary umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu 0,2% za dzień zwłoki.

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37.

Par. 5 ust. 10

Zwracamy uwagę, że limitu kar ustalony na poziomie 50% wartości brutto umowy może doprowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie

mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Wskazać należy, iż celem art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019) i wprowadzenie obowiązku przewidywania łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić Strony, było właśnie uniknięcie sytuacji naliczania rażąco wygórowanych. Zastosowanie kary na poziomie 50% wynagrodzenia Wykonawcy jest sprzeczne z celem tego postanowienia związku z tym, proponujemy określenie limitu kar umownych do wysokości 30% wartości brutto umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38.

Część I ,Pozycja 1 Prosimy o wyodrębnienie pozycji 1 aparatu EKG z części 1 jako samodzielnego pakietu. To rozwiązanie pozwoli zastosować większą konkurencyjność postępowania.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39.

Część 1 Pozycja 2. Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego monitor o przekątnej 6,5 cala.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora posiadającego monitor o przekątnej 6,5 cala.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora który nie posiada funkcji sterowania poprzez ekran dotykowy.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora posiadającego możliwość prezentacji 4 krzywych na ekranie.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego inne rozwiązanie testu urządzenia polegające na funkcji testu w 3 trybach: test ciągły urządzenia, test po włączeniu urządzenia, samodzielne wykonanie pełnego testu urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego zakres regulacji energii w trybie AED w konfiguracji: 150/200/200J dla dorosłych (regulowana) i 50/70/85J dla dzieci (regulowana).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego wybór 20 poziomów energii defibrylacji.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego zakres regulacji energii w trybie ręcznym dorośli: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 85, 100, 120, 150, 200J.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego Zakres regulacji energii w trybie ręcznym dzieci min.: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 85J.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej innego rozwiązania niż opisany wbudowany w elektrod znacznik RFID (z zakodowanym czasem przydatności elektrod do użycia i numerem serii) odczytywany przez defibrylator, który również rozpoznaje czas przydatności i nr seryjny.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, jak również inne rozwiązanie równoważne umożliwiające rozpoznanie czasu przydatności i numer seryjny.

Pytanie nr 49.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego czas trwania impulsu 20ms +/-5%.

Odp. Zgodnie z SWZ. Zamawiający oczekuje czas trwania impulsu 20ms +/-5%.

Pytanie nr 50.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby defibrylator posiadał możliwość pracy na tyżkach zewnętrznych w sytuacji, gdy zabraknie elektrod samoprzylepnych np. z powodu trudności w dostawach z powodu pandemii lub trudności w produkcji.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 51.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby defibrylator posiadał akumulatory ze wskaźnikiem naładowania co umożliwi ocenę naładowania akumulatorów bez potrzeby włączania urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 52.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylator posiadał prąd stymulacji od 0 do 140 mA +/-10%.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 53.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora bez funkcji graficznego przewodnika rozmieszczenia elektrod EKG.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora z pomiarem HR w zakresie 30 - 300 bpm.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora posiadającego funkcję uzyskania długiego zapisu EKG z zapisem 28 sek rejestrowanego EKG.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 56.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora nie posiadającego prezentacji krzywych EKG na ekranie z wyświetlaną siateczką milimetrową.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57.

W związku z tym, że Zamawiający ma obowiązek posiadania w ZRM transmisji zapisu 12 odp. EKG do ośrodków hemodynamiki, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał, aby urządzenie posiadało funkcje teletransmisji zapisu 12 odp. EKG do istniejących ośrodków hemodynamicznych na terenie miasta radom i było kompatybilne z istniejącym systemem w RSPR.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 58.

POZYCJA 3. Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej defibrylatora AED z defibrylacją dwufazową dorosłych (do 200 J) i dzieci (do 85 J).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora AED bez możliwości włączenia ręcznego trybu defibrylacji, co nie wymaga konfigurowania ustawień energii w trybie półautomatycznym pierwszego-drugiego-trzeciego wstrząsu dla dorosłych w zakresie 2 - 200 J i dla dzieci w zakresie 2 - 90 J oraz ustawienia energii dla trybu ręcznego dla dzieci w zakresie mi 2,4,8,15,30,50,70,90 J i dla dorosłych dodatkowo do zakresu energii dla dzieci jeszcze poziomy 120, 150, 200 J.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 60.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylator AED posiadający przełączanie urządzenia po przez wpięcie elektrod pediatrycznych, bez przełącznika trybu pediatrycznego.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 61.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora bez możliwości konfigurowania ustawień energii w trybie półautomatycznym pierwszego-drugiego- trzeciego wstrząsu dla dorosłych w zakresie 2 - 200 J i dla dzieci w zakresie 2 - 90 J.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora bez ustawienia energii dla trybu ręcznego dla dzieci w zakresie min. 2,4,8,15,30,50,70,90 J i dla dorosłych dodatkowo do zakresu energii dla dzieci jeszcze poziomy min. 120, 150, 200 J.

odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora AED o wadze 2,7 kg

Odp. Zamawiający dopuszcza defibrylator o wadze maksymalnej 2,7 kg. Sposób punktacji zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora AED zasilanego z baterii jednorazowych nie ładowalnych.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora AED o temperaturze pracy od 0 do 50 stopni Celsiusa.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 66.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora AED z funkcji manometru nie konfigurowalnego i stałego z częstotliwością 105 +/- 2 ucisków na minutę.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora AED bez limitu częstości i głębokości uciskania dla dorosłych i dla dzieci - konfigurowalne.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora AED z komunikacji a aparatu po przez USB lub port IrDA.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora AED z komunikacją aparatu po przez USB lub Wi-Fi

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70.

Prosimy o wyodrębnienie pozycji 3 defibrylator AED z części 1 jako samodzielnego pakietu. To rozwiązanie pozwoli zastosować większą konkurencyjność postępowania

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71.

Pozycja 4. Prosimy o wyodrębnienie pozycji 4 mobilnej stacji diagnostycznej z części 1 jako samodzielnego pakietu. To rozwiązanie pozwoli zastosować większą konkurencyjność postępowania.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72.

Część III. Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności urządzenia do mechanicznej kompresji klatki piersiowej posiadającego inne rozwiązanie zasilania urządzenia niż opisane przez zamawiającego polegające na zasilaniu urządzenia przez akumulatory ładowane przez zewnętrzną ładowarkę. W związku z tym urządzenie nie potrzebuje przewód zasilający do ambulansu DC 12V i zasilacz sieciowy AC 100-240V, 50/60 Hz.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73.

W związku z tym, że Zamawiający wymaga „Możliwość pracy urządzenia zarówno w pomieszczeniach, w ambulansie, jak i na zewnątrz.” Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał, aby urządzenie posiadało możliwość pracy podczas schodzenia z pacjentem po schodach bez potrzeby wykonywania dodatkowych czynności np. poprawa miejsca przyłożenia tłoka.

Odp. Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie nr 74.

Dot. Część II poz. 3 – Przenośny ssak elektryczny:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści na zasadzie równoważności ssak akumulatorowo – sieciowy model Accuvac Lite ?

O parametrach:

- Ssak elektryczny przenośny wraz z płytą ścienną mocującą (mocowanie ścienne z szybkim i pewnym zaczepem wraz z mocowanym przewodem 12V umożliwiającym zasilanie i ładowanie

ssaka bezpośrednio po wpięciu, wyposażony w wbudowaną ładowarkę, ładowarka wbudowana w urządzenia i stanowiąca jej integralną część.

- Ssak przeznaczony do odsysania osób dorosłych i dzieci.
- Zasilanie z wbudowanego wewnętrznego akumulatora
- Zasilanie bezpośrednie z zewnętrznego źródła zasilania (bez zewnętrznego zasilacza) prądu stałego w zakresie 10-15V
- Ładowarka akumulatora wbudowana w urządzenie
- Czas pracy na akumulatorze 45 min
- Poziom generowanego hałasu poniżej 70 dB
- Ładowanie akumulatora: a) z prądu stałego b) z prądu zmiennego w zestawie kabel 12V
- Wyposażony w słój wielorazowego użytku o pojemności 1l na wkłady jednorazowe
- Wielostopniowa płynna regulacja podciśnienia od 0 – 0,8 bar
- Wydajność 22 l/min
- Układ odcinający w przypadku wypełnienia się pojemnika
- Filtr bakteryjny
- Wskaźnik naładowania akumulatora
- Elektroniczny autotest wewnętrzny urządzenia
- Wbudowany uchwyt na dren z końcówką
- Aparat bryzgoszczelny norma IP34D
- Waga ok. 5,4 kg
- Panel bez podświetlania
- Wymiana akumulatora za pomocą narzędzi

Odp. Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Pytający nie odnosi się do konkretnego parametru, o którego zmianę wnioskuje więc trudno jest ocenić, którego parametru dotyczy pytanie. Zamawiający nie wprowadza zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 75.

Dot. : Część nr II, pozycja nr 1 - lampy biobójcze

Czy w związku z wprowadzeniem na rynek światowy nowej generacji lamp bakterio-bójczych UVC bezpiecznie naświetlających bezpośrednio powietrze i powierzchnie w obecności ludzi, Zamawiający dopuści ofertę na lampy UV222 posiadające filtr optyczny (blokujący szkodliwy zakres UVC) oraz generujące światło nie penetrujące ludzkiego naskórka i rogówki oka, o skuteczności kilkaset razy wyższej niż lampy przepływowe, o wydajności porównywalnej do kilkudziesięciu-kilkuset wymian powietrza na godzinę (eACH), nie wymagającej wymuszonego obiegu powietrza i komory dezynfekcyjnej (oświetlane pomieszczenie staje się komorą dezynfekcyjną), posiadające znak CE i badania skuteczności i bezpieczeństwa, stosujące niezbędne normy odnośnie UVC, oferujące dezynfekcję powietrza i powierzchni w obecności pacjentów, posiadające inteligentne oprogramowanie sterujące pracą lampy, niskie zużycie energii do 17W, trwałość promiennika powyżej 10 000 godzin, posiadające licznik czasu pracy oraz wskaźnik wymiany promiennika, różne modele do wind, pojazdów (EN 1789) i pomieszczeń. ?

Podkreślamy, że opisana powyżej technologia pozwala osiągnąć dokładnie te same cele, które miał na względzie Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, a co więcej zapewnia szereg dodatkowych korzyści tj. wielokrotnie wyższa skuteczność; szybkie i bezpośrednie działanie między ludźmi, dezynfekcja powierzchni, bardzo niskie zużycie prądu. Pragniemy również zwrócić uwagę, że pasywne lampy przepływowo działają "gdzieś z boku" poza strefą transmitowania mikroorganizmów między ludźmi, co wiąże się z tym, że mikroorganizmy mogą krążyć w powietrzu wiele godzin zanim trafią do komory dezynfekcyjnej lampy - skutkuje to niską skutecznością. W przypadku technologii UV222 redukcja następuje natychmiastowo w dużej przestrzeni, co chroni pacjentów i personel na niedostępnym wcześniej poziomie.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 76.

Dot.: Część nr II, pozycja nr 1 - lampy biobójcze

Czy mając na celu możliwie najwyższą skuteczność redukcji mikroorganizmów w powietrzu, a co za tym idzie możliwie najlepszą ochronę personelu i pacjentów Zamawiający dodatkowo określi parametry oceniane dla lamp biobójczych?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77.

Dot.: Część nr II, pozycja nr 1 - lampy biobójcze

Czy mając na celu możliwie najwyższą skuteczność redukcji mikroorganizmów w powietrzu, a co za tym idzie możliwie najlepszą ochronę personelu i pacjentów Zamawiający wymaga, aby zaoferowane lampy UVC oferowały możliwość bezpośredniego i bezpiecznego naświetlania pomieszczeń (powietrza i powierzchni) w obecności ludzi?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78.

Dot.: Część nr II, pozycja nr 1 - lampy biobójcze

Czy mając na celu zwiększenie konkurencyjności ofert Zamawiający wydzieli lampy biobójcze do osobnej części lub przeniesie do innej części?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 79.

Dot.: Formularz ofertowy – zał. nr 1 do SWZ

Czy Zamawiający wyodrębni do osobnego pakietu sprzęt?

z Części I :

Pozycja 2 - DEFIBRYLATOR RATUNKOWY DWUFAZOWY Z MONITOROWANIEM FUNKCJI ŻYCIOWYCH DLA WSZYSTKICH GRUP PACJENTOW: DOROŚLI, DZIECI NOWORODKI Pozycja 3 - DEFIBRYLATOR AED

**ZADANIE WSPÓLFINANSOWANE
PRZEZ GMINĘ MIASTA RADOMIA**

Znak sprawy RSPR/TP/D-4/2022

Strona 25 z 27

oraz z Części II:

Pozycja 1 - PRZEŁYWOWA LAMPA BAKTERIOBÓJCZA I WIRUSOBÓJCZA UV-C

Pozycja 3 - PRZENOŚNY SSAK ELEKTRYCZNY

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 80.

Dot.: Wzór Umowy – zał. nr 4 do SWZ - § 4 Warunki i termin realizacji - pkt. 1

Czy Zamawiający wydłuży termin wykonania dostawy przedmiotu zamówienia z 60 dni od dnia podpisania umowy do 90 dni od dnia podpisania umowy?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i wydłuża termin wykonania dostawy przedmiotu zamówienia do 90 dni od dnia podpisania umowy.

Umowa &4 pkt. 1 przed zmianą

§ 4

WARUNKI I TERMIN REALIZACJI

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostawy przedmiotu zamówienia w terminie do **60 dni** od dnia podpisania niniejszej umowy tj. do

&4 pkt. 1 Umowy z dniem 10.08.2022 r. otrzymuje brzmienie

§ 4

WARUNKI I TERMIN REALIZACJI

2. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostawy przedmiotu zamówienia w terminie do **90 dni** od dnia podpisania niniejszej umowy tj. do

Pytanie nr 81.

Dot.: Wzór Umowy – zał. nr 4 do SWZ - §5 – Gwarancje, reklamacje i kary umowne pkt.4

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dostarczenia towaru wolnego od wad po uznaniu reklamacji z 48 godzin do 72 godzin przypadających w dni robocze?

Odp. Zamawiający określa termin dostawy dostarczenia towaru wolnego od wad po uznaniu reklamacji do 96 godzin.

Zamawiający informuje jednocześnie, że przesunął termin składania ofert w niniejszym postępowaniu.

Termin składania ofert przed zmianą: **11.08.2022r godz. 10:00**

Otwarcie ofert przed zmianą : **11.08.2022r godz. 10:30**

Termin składania ofert po zmianie: **18.08.2022r godz. 10:00**

Otwarcie ofert po zmianie: **18.08.2022r godz. 10:30**

Zamawiający informuje, że dokonano zmiany w:

- SWZ

- Załącznikach nr 2.1, 2.2, 2.3 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia/Formularz ofertowy

- Załączniku nr 4 we wzorze projektowanych postanowień Umowy

Aktualne jednolite brzmienie dokumentów zostało zamieszczone na stronie

<http://www.pogotowie.radom.pl/art,115,przetargi.html>, www.miniportal.gov.pl

Zmiana SWZ oraz załączników do SWZ TJ;

- Załącznikach nr 2.1, 2.2, 2.3 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia/Formularz ofertowy

- Załącznik nr 4 Wzór projektowanych postanowień Umowy

obowiązuje od dnia 10.08.2022r

DYREKTOR
Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego
w Radomiu
lek. med. Piotr Kowalski