



**Fundusze Europejskie**  
Infrastruktura i Środowisko

**Unia Europejska**  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**  
**UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI**  
92-213 Łódź, ul. Pomorska 251  
REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790  
poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

Łódź, dn. 2021-03-31

### WYKONAWCY UCZESTNICZĄCY W POSTĘPOWANIU

dotyczy:

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: Dostawa urządzeń i wyposażenia medycznego w ramach projektu „Przebudowa i unowocześnienie wyposażenia aparaturowego oddziałów I, IV, VIII, IX, X, XI, XII Ośrodka Pediatrycznego Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi”, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 09/03/2021 pod nr 2021/S 047-117381

Nr sprawy: **ZP/3/2021**

### Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia nr 1

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

1. **Dotyczy lp. 18**

Zapis dotyczący prowadzenia znieczulania w technice Low Flow i Minimal Flow jest zrozumiały, natomiast Auto Flow jest nazwą trybu wentylacji z gwarantowaną objętością.

Prosimy o wyjaśnienie czy zapis dotyczący Auto Flow pojawił się omyłkowo czy Zamawiający oczekuje aby oferowany aparat był wyposażony w tryb wentylacji z gwarantowaną objętością typu Auto Flow?

**Odp. Tak, wymagamy.**

2. **Dotyczy lp. 39**

Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją ciśnienia wdechowego w trybie kontrolowanym ciśnieniowo, w zakresie od 7 cmH2O do 80 cmH2O?

**Odp. Tak. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

3. **Dotyczy lp. 80**

Czy spełni wymagania Zamawiającego stanowisko do znieczulania z monitorem pacjenta, w którym nie ma możliwości sklonowania ekranu samego aparatu, ale w którym aparat do znieczulania przesyła dane do monitora pacjenta, dane te są wyświetlane na ekranie monitora pacjenta, a ekran monitora pacjenta może być sklonowany za pomocą cyfrowego złącza ViewPort na urządzeniu

wyświetlającym, posiadanym przez Zamawiającego, wyposażonym w funkcję PIP/POP lub bez takiej funkcji, które akceptuje rozdzielczość 1920 x 1080?

**Odp. Tak. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

4. **Dotyczy lp. 133, 134, 135**

Prosimy o sprecyzowanie, którą technologię pomiaru saturacji należy zaoferować w tym postępowaniu, spośród wymaganych, możliwych do zaoferowania: Nellcor czy Masimo?

**Odp. Nellcor lub równoważna. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

5. **Dotyczy Załącznik nr 5 Umowa §9**

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

**§9 ust. 1**

- pkt. a) do 0,2% ?



### Dane teleadresowe placówek szpitala w Łodzi:

ul. Pomorska 251 (budynek A-3 IStomatologii) Tel. 42 675 75 00 Fax 42 678 93 68  
ul. Pomorska 251 (budynek A-1 CKD) Tel. 42 201 41 00 Fax 42 201 41 01  
ul. Czechosłowacka 8/10 (bud. B-1 Psychiatria) Tel. 42 675 72 72 Fax 42 679 17 80  
ul. Pankiewicza 16 (ul. Sporna 36/50) Tel. 42 617 77 77 Fax 42 617 79 88

**Misja Szpitala: „Nasze Leczenie Ukoi Cierpienie”**



- pkt. b) do 0,2% ?
- pkt. c) do 0,2% ?
- pkt. d) do 0,2% ?

**§9 ust. 2**

- do 0,2% ?

**§9 ust. 3**

- do 10% ?

**Odp. Zgoda na zmniejszenie :**

**§9 ust. 1**

**Pkt.**

- a) do 2%
- b) do 0,2%
- c) do 0,2%
- d) do 2%

**§9 ust. 2**

- do 2%

**§9 ust. 3**

- do 20%

6. Dotyczy **Rozdział V.1 Ip. 1 SWZ**

*Pakiet nr 2 Aparat do znieczulenia*

*W związku z wymogiem dotyczącym żądania dołączenia etykiety/art. 104 Pzp uprzejmie proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w/w żądania lub prosimy o określenie jakiego rodzaju etykiety Zamawiający ma na myśli ?*

*Uzasadnienie: zgodnie z zapisami przedmiotowego artykułu (art. 104) wymóg etykiety jest ściśle związany z zamówieniami o „szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, (...)”, których naszym zdaniem przedmiotowe zamówienie nie obejmuje. Zgodnie z wytycznymi ustawy Pzp oraz Urzędu Zamówień Publicznych Zamawiający, w sytuacji jeżeli wymagana jest określona etykieta, powinien opisać (określić) jakiej etykiety wymaga i w związku z jakim wymogiem dotyczącym oferowanych dostaw, usług lub robót budowlanych jej wymaga. SWZ nie zawiera w/w elementów. Nie są nam znane przepisy prawne, które by obowiązywały do posiadania przez aparaty do znieczulania specjalnych etykiet – o szczególnych cechach, w szczególności środowiskowych, społecznych lub innych.*

**Odp. Zamawiający określił po lewej stronie tabeli wszystkie dokumenty przedmiotowe, określone ustawą, jakich mógłby żądać a po prawej stronie tabeli, dokumenty jakie mają dostarczyć Wykonawcy wraz z ofertą. Zamawiający nie żąda dokumentów przedmiotowych określonych w tabeli poz. 1 i 2 czego dowodem są wykreślone pola po prawej stronie tabeli.**

7. Dotyczy **Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 4.3**

*Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:*

*„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

8. Dotyczy **Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 4.5**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację ustępu na:*

*„Wykonawca dokona przeglądu technicznego wymaganego lub zalecanego przez producenta w okresie gwarancji na własny koszt – zgodnie z zaleceniami producenta. Ostatni przegląd w ostatnim miesiącu gwarancji” ?*

*W przypadku określonych urządzeń producenci zalecają wykonywanie w/w czynności np. raz na 2 lata. Zwiększenie częstotliwości przeglądów może prowadzić do zwiększenia kosztów po stronie Wykonawcy, a tym samym wpływać na cenę oferty.*

**Odp. Zamawiający nie wymaga zwiększenia częstotliwości przeglądów. Przeprowadzenie przeglądu na koniec okresu gwarancyjnego wynika z faktu konieczności sprawdzenia jego stanu w momencie wejścia w okres pogwarancyjny.**

9. Dotyczy **Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 4.6**

*Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej. Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na jego rozszerzenie w następujący sposób:*

*„W przypadku, gdy konieczność dokonania naprawy powstanie z przyczyn, za które Wykonawca jako gwarant nie ponosi odpowiedzialności, np. wynikiłe na skutek:*

*o eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,*

- o samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
  - o Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania;
  - o uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy
- wówczas koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

**Odp. Tak, zgoda na rozszerzenie zapisu z wykreśleniem jak wyżej (gdyż mieści się to już w pojęciu eksploatacji niezgodnej z przeznaczeniem, niestosowania się do instrukcji obsługi). Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

**10. Dotyczy wzoru umowy § 4.7 (analogicznie dot. Pakietu nr 2 – aparat do znieczulenia / Informacje dodatkowe - warunki gwarancji i serwisu pkt. 162)**

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego dostarczonego sprzętu, a niesprawną 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 wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów. Proponujemy wprowadzenie modyfikacji zapisu:

„Wykonawca, zobowiązuje się do wymiany elementu/podzespołu na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 napraw tego samego elementu/podzespołu, nie wynikających z przyczyn, za które Wykonawca jako gwarant nie ponosi odpowiedzialności. W takim wypadku Wykonawca w przypadku kolejnej awarii sprzętu, nie wynikającej z przyczyn, za które Wykonawca jako gwarant nie ponosi odpowiedzialności wymieni wadliwy element/ podzespół na nowy w terminie określonym w ust. 2 na własny koszt.”

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zapis w przypadku „3 napraw tego samego modułu”. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

**11. Dotyczy Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 4.8**

Czy Zamawiający zaakceptuje sporządzanie raportów serwisowych w formie elektronicznej spełniającej kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym, z wykluczeniem formy pisemnej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

**12. Dotyczy Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 4.12**

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

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

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmiami wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmiami, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

**Odp. Nie – zapis bez zmian.**

**13. Dotyczy Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 9.1b**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odp. Zgoda na obniżenie kar umownych – jak w odp. na pyt. 5. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

**14. Dotyczy Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 9.1c**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odp. Zgoda na obniżenie kar umownych – jak w odp. na pyt. 5. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

15. Dotyczy **Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 9.3**

Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 20 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

**Odp. Zgoda na obniżenie limitu do 20%. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

16. Dotyczy **Pakiet nr 2 i wzoru umowy § 9.7**

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodatkowo zapisu o treści:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

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

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

**Odp. Nie – zapisy bez zmian.**

17. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści reduktory wbudowane w aparat do znieczulenia?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

18. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 9 Czy Zamawiający aparat do znieczulania bez podgrzewanego modułu pacjenta natomiast z podgrzewanymi czujnikami przepływu (bez możliwości wyłączenia podgrzewania przez użytkownika)? Jest to bardziej nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

19. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści zasilanie awaryjne akumulatorowe na 90 minut w warunkach standardowych oraz 30 minut w warunkach ekstremalnych?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

20. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 15 i Pkt 16 Czy Zamawiający dopuści mieszalnik pneumatyczny?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

21. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 20 Czy Zamawiający dopuści wentylację pacjentów ze wszystkich grup wiekowych, również noworodków (od 5 ml. objętości oddechowej w regulacji ciśnieniowej)?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

22. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści zastawkę APL z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie poprzez skręcenie zastawki do minimum?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
23. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 23 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze niż wymagane – miejsce aktywne do zamocowania dwóch parowników?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
24. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 26 Czy Zamawiający dopuści respirator z napędem pneumatycznym?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
25. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 31 Czy Zamawiający dopuści funkcję pauzy na 1 min, z prezentacją czasu pozostałego do zakończenia pauzy?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
26. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 32 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
27. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 33 Czy Zamawiający dopuści aparat z awaryjną podażą O<sub>2</sub> i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego w trybie wentylacji ręcznej?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
28. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 35 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji plateau 5-60%?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
29. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 36 Czy Zamawiający dopuści zakres I:E od 2:1 do 1:8?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
30. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 37 Czy Zamawiający dopuści zakres objętości oddechowej dla wentylacji objętościowej, od 20 [ml] do 1500 [ml] i zakres uzyskiwanej objętości od 5 – 1500 ml w trybie wentylacji ciśnieniowej ?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
31. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 38 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji wyzwalacza 0,2 do 10 l/min?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
32. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 39 Czy Zamawiający dopuści ciśnienie wdechowe regulowane w zakresie 5-60 cmH<sub>2</sub>O?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
33. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 40 Czy Zamawiający dopuści wspomaganie ciśnieniowe w trybie PSV regulowane w zakresie 2-40 cmH<sub>2</sub>O?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
34. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 41 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
35. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 42 Czy Zamawiający dopuści regulację PEEP w zakresie wyl, 4-30 cmH<sub>2</sub>O?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
36. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 43 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*
- Odp. Zgodnie z SIWZ.**
37. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**  
*Pkt 44 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

38. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 45 Czy Zamawiający dopuści prezentację krzywych w czasie rzeczywistym:  $p(t)$ ,  $CO_2(t)$  oraz pętla ciśnienie-objętość albo ciśnienie – przepływ albo przepływ – objętość z możliwością jednoczesnego zapisania pętli wzorcowej?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

39. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 46 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości prezentacji jednoczesnej minitrendów i krzywych?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

40. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 47 Czy Zamawiający dopuści ekonometr bez prezentacji trendu?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

41. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 48 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

42. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 50 Czy Zamawiający dopuści brak prezentacji RRspont?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

43. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 52 Czy Zamawiający dopuści brak prezentacji oporu i elastancji?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

44. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 53 Czy Zamawiający dopuści i przyzna dodatkowe punkty w ocenie technicznej za ekran niewbudowany w przednią ścianę aparatu, na wysięgniku, pozwalający na dostosowanie jego położenia do potrzeb użytkownika? Jest to rozwiązanie nowoczesne i funkcjonalne.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

45. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 60 Czy Zamawiający dopuści kalibrację modułu gazowego wykonywaną przy użyciu gazu podczas przeglądu serwisowego?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

46. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 61 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

47. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 69 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

48. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 70 Czy Zamawiający dopuści Ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, zasilanie ssaka z przyłączy w aparacie, regulacja siły ssania, dwa zbiorniki na wydzielinę o objętości po 1000 ml na wkłady jednorazowe?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

49. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 72 Czy Zamawiający dopuści 3 gniazda elektryczne, zabezpieczone bezpiecznikami?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

50. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 73 Czy Zamawiający dopuści automatyczny test z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury testowania?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

51. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 75 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez możliwości eksportu danych na pamięć USB, ale z opcją rozbudowy o możliwość eksportu danych z aparatu do znieczulenia do systemów informatycznych?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

52. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 85 Czy Zamawiający dopuści monitory wykorzystujące protokół TCP/IP i inny niż multicast typ transmisji? Transmisja multicast jest charakterystyczna dla monitorów pacjenta tylko jednego producenta – firmy Dräger, a wymóg ten, w szczególności w przypadku monitora na aparacie nie podłączonego do sieci, nie daje użytkownikowi żadnej korzyści jednocześnie całkowicie uniemożliwiając złożenie oferty innym konkurentom.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

53. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 87 Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie 8 krzywych dynamicznych na całej szerokości ekranu, z możliwością wyświetlania 14 krzywych wykorzystując dodatkowe okienka i podział ekranu?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

54. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 87 Czy Zamawiający dopuści ekran o przekątnej 15 cali w formacie 4:3 (nie panoramicznym)? Stosowanie ekranu panoramicznego w kardiomonиторach powoduje wypłaszczenie kreślonych krzywych dynamicznych (ta sama liczba krzywych musi zmieścić się na ekranie o niższej wysokości) przez co krzywe dynamiczne są mniej czytelne.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

55. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 90 Czy Zamawiający dopuści stosowanie gestów do obsługi modułu transportowego? Wszystkie nowoczesne kardiomonitory, za wyjątkiem rozwiązania firmy Dräger, które opisał Zamawiający, wykorzystują obsługę za pomocą gestów: albo w monitorze stacjonarnym, albo przynajmniej w zakresie modułu transportowego. Ułatwia to codzienną pracę z kardiomonitorem, podobnie jak stosowanie gestów usprawniło korzystanie ze smartfonów. Wymóg Zamawiającego w sposób sztuczny ogranicza uczciwą konkurencję, nie dopuszczając do zaoferowania kardiomonиторów innych niż Dräger, ograniczając jednocześnie funkcjonalność monitora.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

56. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 92 Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o interaktywny dostęp do zasobów informatycznych sieci komputerowej szpitala z wyświetleniem danych w dedykowanym oknie, bez wyświetlenia na pełnym ekranie monitora?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

57. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 96 Czy Zamawiający dopuści możliwość wyświetlania danych z aparatu do znieczulenia podłączonych urządzeń w postaci przebiegów dynamicznych, wartości liczbowych bez pętli oddechowych?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

58. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 96 Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o podaną funkcje (bez możliwości wyświetlania pętli oddechowych) w przyszłości?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

59. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 97 Czy Zamawiający dopuści kardiomonитор bez opisanej w punkcie 97. funkcji do precyzyjnej analizy ilościowej i jakościowej zmian parametrów? Opisana funkcja to tzw. Narzędzie do analizy (z ang. Analysis Tool) charakterystyczna dla monitorów rodziny IACS firmy Dräger (wcześniej Lung Recruitment Tool). W proponowanym rozwiązaniu to aparat do znieczulania wyposażony jest w funkcję ułatwiającą przeprowadzenie rekrutacji pęcherzyków płucnych.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

60. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 102 Czy Zamawiający dopuści brak funkcji opisanej w punkcie 102?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

61. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 103 Czy Zamawiający dopuści kontynuację monitorowania EKG, ST, arytmii, oddechu, SpO2, ciśnienia metodą nieinwazyjną, ciśnienia metodą inwazyjną, temperatury i CO2 co najmniej przez 3 godziny oraz ciągłość monitorowania przynajmniej w zakresie trendów wymaganych parametrów oprócz ST oraz zdarzeń zapisywanych w pamięci monitora podczas alarmów?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

62. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 104 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością wydruku raportów: podsumowania przypadku, trendów, zdarzeń alarmowych, obliczeń hemodynamicznych, analizy 12-odprowadzeń EKG, itp., bez możliwości skonfigurowania własnego zestawu różnych raportów do wydrukowania za pomocą jednego polecenia?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

63. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 106 Czy Zamawiający dopuści monitory bez deklaracji zgodności z oferowanym aparatem do znieczulenia? W proponowane rozwiązanie aparatu do znieczulenia i kardiomonitora pochodzą od jednego wytwórcy – GE Healthcare, który bierze odpowiedzialność za kompatybilność obu urządzeń i zapewnia stosowne uchwyty umożliwiające bezpieczny montaż i komfort pracy Użytkownika. Nie ma jednak wymogów prawnych, które nakazywałyby wytwórcy wystawianie osobnych certyfikatów – deklaracji zgodności aparatu z monitorem.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

64. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 107 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor z możliwością skonfigurowania łącznie 8 różnych zestawów konfiguracji, bez podziału na kategorie wiekowe pacjentów? W rzeczywistości oddziały są dedykowane: albo dorosłym, albo dzieciom, albo noworodkom i nie ma konieczności konfiguracji zestawów ustawień dla różnych kategorii na jednym stanowisku.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

65. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 110 Czy Zamawiający dopuści pamięć 999 zdarzeń alarmowych i zapisywanych ręcznie oraz 400 wycinków zawierających po 6 konfigurowalnych pól, z czego każde może zawierać albo wycinek wybranej krzywej dynamicznej albo trend 2 wybranych parametrów liczbowych?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

66. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 113 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji? Ustawiony poziom głośności alarmów oraz dodatkowo głośności innych dźwięków dostępny jest z poziomu menu ustawień alarmów, uruchamianego przy użyciu przycisku ekranowego.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

67. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 114 Czy Zamawiający dopuści monitor, który po powrocie z transportu rozpocznie automatyczne kontynuowanie monitorowania pacjenta w przypadku powrotu pacjenta na to samo stanowisko, a w przypadku przyjazdu na inne stanowisko (a więc potencjalnej rozbieżności pomiędzy danymi demograficznymi pacjenta w module transportowym i monitorem stacjonarnym) zapyta Użytkownika, który przypadek pacjenta ma być kontynuowany: ten z modułu transportowego czy ten z monitora stacjonarnego?*

*Pkt 114 Czy Zamawiający dopuści konieczność ręcznego usunięcia pacjenta z monitora na stanowisku, które opuścił przenoszony pacjent co zapobiega niechcianej utracie danych osobowych i medycznych pacjenta?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

68. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 115 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy, który zapewnia ciągłość monitorowania i przenoszenie trendów parametrów monitorowanych na stanowisku przez kardiomonitor i podłączone do niego moduły pomiarowe, bez przenoszenia trendów z respiratora i wyników obliczeń?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

69. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 115 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy umożliwiający monitorowanie ciśnienia metodą inwazyjną w 2 kanałach, z możliwością monitorowania większej liczby ciśnień stacjonarnie, po zadokowaniu na stanowisku?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

70. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 115 Czy Zamawiający wymaga, aby w trakcie transportu była możliwość przeglądania zapamiętanych w module transportowym trendów parametrów życiowych?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

71. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 117 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy większym od wymaganego ekranie (7”), z wbudowanym zasilaniem akumulatorowym umożliwiającym pracę przez min. 5 godzin, o masie 1,85kg?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

72. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 117 Czy Zamawiający wymaga, aby możliwa była wymiana akumulatora w module transportowym przez Użytkownika, np. w przypadku wyczerpania się akumulatora w trakcie transportu?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

73. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

*Pkt 118 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy z czułym ekranem dotykowym – umożliwiającym codzienną, komfortową pracę – przystosowanym do warunków transportowych, z możliwością*



wykorzystywania gestów (np. przesunięcie palcem po ekranie) oraz z możliwością wyłączenia w razie potrzeby funkcji dotykowej ekranu?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

74. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 119 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy o klasie odporności IP41, zabezpieczającej nie tylko przed wnikaniem cieczy, ale także pyłu/kurzu do wnętrza obudowy?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

75. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 122 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy, który przesyła dane do systemu monitorowania przez styki elektryczne, które zostały przetestowane przez producenta na min. 100.000 dokowań modułu? Pragniemy zauważyć, że w opisanym przez Zamawiającego rozwiązaniu – module transportowym M540 firmy Dräger – jedynie przesyłanie danych odbywa się bezdotykowo, przez łącze optyczne, ale ładowanie akumulatorów wykorzystuje już zwykłe, zużywane styki elektryczne. Tak wybiórczo sformułowany wymóg może mieć na celu wyłącznie ograniczanie uczciwej konkurencji.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

76. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 124 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy, który wyłącza ekran po 2 minutach od zadokowania do pracy na stanowisku, z możliwością wznowienia wyświetlania monitorowanych parametrów na kolejne 2 minuty przez naciśnięcie ekranu?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

77. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 129 Czy Zamawiający wymaga, aby algorytm analizy arytmii rozpoznawał arytmie przedsionkowe, w tym migotanie przedsionków – główną przyczynę udarów niedokrwiennej?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

78. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 130 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o zakresie pomiarowym HR od 20 do 300 ud/min?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

79. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 134 Czy Zamawiający dopuści monitor bez prezentacji wskaźnika perfuzji, za to wyświetlający wskaźnik jakości sygnału?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

80. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 136 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wyświetlania różnicy saturacji?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

81. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 137 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji stazy żyłnej?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

82. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 139 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor bez opisanej w punkcie 139 funkcji blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru SpO2 i NIBP na jednej kończynie? Podobny rezultat można osiągnąć przez odpowiednie dostosowanie czasu uśredniania pomiaru SpO2 oraz czasu opóźnienia alarmu SpO2, a także stosując pomiary saturacji na uchu lub innej kończynie.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

83. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 140 Czy Zamawiający dopuści możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych nazw powiązanych z miejscem pomiaru, łącznie przynajmniej 11 nazw?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

84. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 141 Czy Zamawiający dopuści możliwość pomiaru 2 ciśnień?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

85. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 144 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez opisanego w punkcie 144 trybu ECMO, ale z możliwością ręcznego wyciszenia bezterminowo wszystkich alarmów?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

86. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 146 Czy Zamawiający dopuści możliwość pomiaru dwóch temperatur?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

87. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 149 Czy Zamawiający usunie zapis opisany w punkcie 149., dotyczący pomiaru temperatury wewnętrznej za pomocą czujnika montowanego na czole? Opis jednoznacznie specyfikuje technologię Tcore firmy Draeger dostępną wyłącznie w monitorach tego producenta, a postawienie wymogu wyłącznie w formie możliwości rozbudowy niepotrzebnie ogranicza uczciwą konkurencję, nie dając jednocześnie Zamawiającemu żadnej wartości klinicznej.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

88. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 150 Czy Zamawiający dopuści pomiar przewodnictwa nerwowo mięśniowego metodą EMG, z wykorzystaniem elektrosensora, z pomiarem TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów; Tetanus 50 Hz; Single Twitch; Train of Four, T4/T1, bez pomiaru Tref/T4?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

89. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 155 Czy Zamawiający dopuści czujniki temperatury z przewodem 2,8m, co stanowi niewielkie odstępstwo od wymogu?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

90. Dotyczy **ZAŁĄCZNIKA NR 3: Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia**

Pkt 156 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje dostarczenia przetworników ciśnienia wraz z kompatybilnymi przewodami czy jedynie przewodów kompatybilnych z używanymi na oddziale przetwornikami? Prosimy o podanie producenta i modelu wykorzystywanych przetworników.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

91. Dotyczy **ZAŁ. 3, Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia / Informacje dodatkowe - warunki gwarancji i serwisu**

Pkt. 160 Czy Zamawiający potwierdzona, że wskazany termin (48 godz.) liczony będzie w dni robocze ?

**Odp. TAK. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

92. Dotyczy **ZAŁ. 3, Pakiet nr 2 – aparat do znieczulenia / Informacje dodatkowe - warunki gwarancji i serwisu**

Pkt. 162 Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego dostarczonego 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 wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Proponujemy wprowadzenie zapisu:

„Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany elementu/podzespołu na nowy (3 naprawy tego samego elementu. W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego podzespołu na nowe zostanie wymienione całe urządzenie”

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zapis w przypadku „3 napraw tego samego modułu”. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

93. Dotyczy **formularza zał. 2**

Zamawiający określił minimalne terminy: gwarancji w miesiącach, a dostawy w tygodniach.

Czy Zamawiający w zał. 2 faktycznie wymaga przeliczenia terminów na dni, czy dokona modyfikacji formularza tak, aby był zgodny z treścią wymogów ?

**Odp. Zamawiający nie wymaga przeliczania terminów na dni. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

94. Dotyczy **pakietu nr 1 – SWZ IV.8 oraz V.1 tabela lp. 3 i 5, parametry techniczne (OPZ) lp. 6, formularz asortymentowo-cenowy, projekt umowy par. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niemedyceznego wyposażenia do zestawu endoskopowego (np. takiego jak: wyposażenie ssaka, kable, uchwyt ssaka do wózka) czyli nie będącego wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. (VAT 23%) i nie posiadającego tym samym dokumentów dopuszczających?

Czy w związku z zastosowaniem do tych produktów innej stawki VAT niż do pozostałego sprzętu, Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do tabelki cenowej pozycji zawierającej wyroby niemedycezne?

**Odp. Zamawiający dopuści. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

95. Dotyczy **pakietu nr 1 – SWZ IV.9, parametry techniczne (OPZ) lp. 5**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji bez określenia roku produkcji lub czy ze względu na fakt, że dostawa nastąpi w pierwszej połowie 2021 r. Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany sprzęt pochodził z 2020 lub 2021 r.?*

*Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.*

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby dostarczany sprzęt pochodził z 2020 lub 2021 r. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

96. **Dotyczy pakietu nr 1 – SWZ V.1 tabela lp. 4**

*Czy w przypadku kiedy foldery nie potwierdzają wszystkich parametrów, Zamawiający wyrazi zgodę również na złożenie, jako przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia autoryzowanego dystrybutora sprzętu na terenie RP?*

**Odp. Zamawiający dopuści. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

97. **Dotyczy pakietu 1 parametry techniczne (OPZ) Pozycja 84**

*Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wózka z podstawą jezdnią z blokadą 4 kół (większa ilość blokowanych kół daje większą stabilizację wózka)?*

**Odp. Zamawiający dopuści. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

98. **Dotyczy pakietu 1 parametry techniczne (OPZ) Pozycja 152**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu w dni robocze oraz na jego wydłużenie do 72 godzin w dni robocze?*

**Odp. Zamawiający dopuści. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

99. **Dotyczy pakietu 1 parametry techniczne (OPZ) Pozycja 154**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na „Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia / modułu na nowe (3 naprawy)” na „Liczba napraw gwarancyjnych tego samego elementu/modułu uprawniających do wymiany urządzenia / modułu na nowy (3 naprawy gwarancyjne)”?*

**Odp. Zamawiający dopuści zapis „Liczba napraw gwarancyjnych tego samego modułu uprawniających do wymiany urządzenia”. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

100. **Dotyczy projektu umowy par. 9 ust. 3**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości netto umowy?*

**Odp. Tak – zgoda. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.**

#### **MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 1**

1. Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje zapisy w SWZ, zgodnie z odpowiedziami na zadane pytania oraz z załączonym dokumentem: **ZP\_3\_2021\_SWZ\_Zal\_1\_3\_4\_5\_6\_7\_8-MODYFIKACJA1** oraz **ZP\_3\_2021\_Formularz\_asortymentowo\_cenowy\_Zal\_2-MODYFIKACJA1.**

2. Na podstawie art. 137 ust. 4-6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) przedłuża się termin składania ofert w celu umożliwienia wykonawcom uwzględnienia w przygotowanych ofertach otrzymanych uzupełnień dotyczących specyfikacji warunków zamówienia.

Nowym terminem składania ofert jest **2021-04-13**, godzina **10<sup>00</sup>**, nowym terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina **13<sup>00</sup>** natomiast miejsce składania nie ulega zmianie.

Nowym terminem związania ofertą jest **2021-07-11.**

Modyfikacja zostaje dołączona do specyfikacji warunków zamówienia i stanowi jej integralną część.

Sekretarz Komisji Przetargowej

Krzysztof Dopierała