

**KUJAWSKO-POMORSKIE CENTRUM
PULMONOLOGII w BYDGOSZCZY**
ul. Seminaryjna 1, 85-326 Bydgoszcz
tel. (0-52) 32 56 600, 700, fax (0-52) 32 56 606
REGON 092356930
(3)

E.ZP.261.20.2019

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawę aparatury i sprzętu medycznego** – postępowanie nr **21 Z PN 19**.

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity: Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.*), Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 4** Nożyczki o długości 225 mm ?
Reszta wymogów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 4 nożyczki o długości 225 mm.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 5** Nożyczki o długości 250 mm ? Reszta wymogów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 5 nożyczki o długości 250 mm.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający mógłby wyjaśnić w **Pakiecie V poz. 6** jeśli wykonawca zaoferuje nożyczki o długości 260 mm otrzyma 0 pkt ?

Pytanie wynika z tego, ponieważ w opisie Zamawiający wymaga nożyczek o długości 260 mm.

Odpowiedź:

W Pakiecie V poz. 6 – jeśli Wykonawca zaoferuje nożyczki długości 260 mm otrzyma 0 pkt.

Pytanie 4:

Czy w **Pakiecie V poz. 6** nastąpiła omyłka pisarska w kolumnie „Parametr punktowany” ?

Zamawiający punktuje nożyczki o długości powyżej 260 mm – 10 pkt a **poniżej** 260 mm – 0 pkt ?

Odpowiedź:

W Pakiecie V poz. 6 nie nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający przyznaje 10 pkt dla nożyczek o długości powyżej 260 mm. Natomiast za nożyczki o długości 260 mm Zamawiający przyznaje 0 pkt. Nożyczek o długości poniżej 260 mm Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5:

Czy w **Pakiecie V poz. 11** nastąpiła omyłka pisarska w kolumnie „Parametr punktowany”?
Zamawiający punktuje pincetę o długości powyżej 240 mm – 10 pkt a **poniżej** 240 mm – 0 pkt?

Odpowiedź:

W Pakiecie V poz. 11 nie nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający przyznaje 10 pkt dla pincety o długości powyżej 240 mm. Natomiast za pincetę o długości 240 mm Zamawiający przyznaje 0 pkt. Pincety o długości poniżej 240 mm Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6:

Czy w **Pakiecie V poz. 20** nastąpiła omyłka pisarska w kolumnie „Parametr punktowany”?
Zamawiający punktuje nożyczki o długości powyżej 300 mm – 10 pkt a **poniżej** 300 mm – 0 pkt?

Odpowiedź:

W Pakiecie V poz. 20 nie nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający przyznaje 10 pkt dla nożyczek o długości powyżej 300 mm. Natomiast za nożyczki o długości 300 mm Zamawiający przyznaje 0 pkt. Nożyczek o długości poniżej 300 mm Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7:

Czy w **Pakiecie V poz. 28** nastąpiła omyłka pisarska w kolumnie „Parametr punktowany”?
Zamawiający punktuje hak o długości powyżej 200 mm – 10 pkt a **poniżej** 200 mm – 0 pkt?

Odpowiedź:

W Pakiecie V poz. 28 nie nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający przyznaje 10 pkt dla haka o długości powyżej 200 mm. Natomiast za hak o długości 200 mm Zamawiający przyznaje 0 pkt. Haka o długości poniżej 200 mm Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8:

Czy w **Pakiecie V poz. 39** nastąpiła omyłka pisarska w kolumnie „Parametr punktowany”?
Zamawiający punktuje pincetę o długości powyżej 150 mm – 10 pkt a **poniżej** 150 mm – 0 pkt?

Odpowiedź:

W Pakiecie V poz. 39 nie nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający przyznaje 10 pkt dla pincety o długości powyżej 150 mm. Natomiast za pincetę o długości 150 mm Zamawiający przyznaje 0 pkt. Pincety o długości poniżej 150 mm Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w **Pakiecie V poz. 7** dopuści nożyczki maciczne SIMS o długości 200 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 7 nożyczki maciczne SIMS o długości 200 mm.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 16** kleszczyki preparacyjne o długości 270 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 16 kleszczyki preparacyjne o długości 270 mm.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 19** kleszczyki preparacyjne o długości 280 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 19 kleszczyki preparacyjne o długości 280 mm.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 23** kleszczyki preparacyjne o długości 280 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 23 kleszczyki preparacyjne o długości 280 mm.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 29** hak operacyjny o długości 220 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 29 hak operacyjny o długości 220 mm.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 30** Łopatkę płucną o długości 310 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 30 łopatkę płucną o długości 310 mm.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 32** łyżkę ginekologiczną SIMON o długości 250 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 32 łyżkę ginekologiczną typu SIMON o długości 250 mm.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V poz. 37** imadło chirurgiczne o długości 270 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 37 imadło chirurgiczne o długości 270 mm.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający w **Pakiecie V poz. 43** mógłby podać nazwę własną kaniuli ssącej jakiej wymaga lub przedstawić zdjęcie poglądowe ?

Odpowiedź:

Zamawiający w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 2-5 do SIWZ) przedstawił wymagania dotyczące kaniuli.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V** tolerancje długości narzędzi chirurgicznych +/- 10 mm ? pytanie wynika głównie z tego iż nie wszyscy wykonawcy posiadają dokładnie te same długości tych samych narzędzi chirurgicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie V tolerancje długości narzędzi chirurgicznych +/- 10 mm (**nie dotyczy parametrów punktowanych**). W punktach: 6, 11, 20, 28 i 39 Zamawiający określił minimalną długość narzędzi.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie V** tolerancję długości na szerokości i wymiary łyżeczek oraz haków chirurgicznych +/- 15 % ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści w Pakiecie V tolerancji długości na szerokości i wymiary łyżeczek oraz haków chirurgicznych +/- 15%.

Pytanie 20:

Pakiet V POZ. 29 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Hak operacyjny typ langenbeck 40 x 11 mm długość 220 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści hak operacyjny typ langenbeck 40 x 11 mm długość 220 mm.

Pytanie 21:

Pakiet V POZ. 33 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Rozwieracz do żeber typ finochietto z blokadą, komplet z dodatkowymi dwoma zestawami łyżek. Długość prowadnicy 300 mm, wysokość ramion 200 mm. Maksymalne rozwarcie 200 mm. Jedno ramię sztywne drugie ruchome. Łyżki z trzema otworami w środkowej części, montowane zatraskowo na trzy piny mocujące. Wielkości łyżek 50 x 70 mm i 80 x 60 mm – 1 sztuka

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza rozwieracza do żeber typ finochietto z blokadą, komplet z dodatkowymi dwoma zestawami łyżek. Długość prowadnicy 300 mm, wysokość ramion 200 mm. Maksymalne rozwarcie 200 mm. Jedno ramię sztywne drugie ruchome. Łyżki z trzema otworami w środkowej części, montowane zatraskowo na trzy piny mocujące. Wielkości łyżek 50 x 70 mm i 80 x 60 mm – 1 sztuka.

Pytanie 22:

Pakiet V POZ. 34 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Para wymiennych łyżek o wymiarze 50 x 70 mm rozwieracza do żeber typ finochietto z trzema pinami mocującymi i trzema otworami w środkowej części łyżki (zaferowanego z punkcie 33) – 1 sztuka

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza pary wymiennych łyżek o wymiarze 50 x 70 mm rozwieracza do żeber typ finochietto z trzema pinami mocującymi i trzema otworami w środkowej części łyżki (zaferowanego z punkcie 33) – 1 sztuka.

Pytanie 23:

Dotyczy pakietu nr 1 i 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sprzętu / asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaferowanie asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych tylko w ramach Pakietu 1 (pozycja 3 z Formularza cenowego). W Pakiecie 2 Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był wyrobem medycznym (nie dopuści zaferowania asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych).

Pytanie 24:

Dotyczy pakietu nr 1 i 2 - załącznik nr 1-1 i 1-2 do SIWZ (formularz cenowy): Czy w przypadku zaferowania produktów z różnymi stawkami podatku VAT (8% i 23%) – Zamawiający wyrazi zgodę na stosowną modyfikację formularza asortymentowo-cenowego poprzez dodanie kolejnego wiersza np. 1a i wycenienie wyrobów zawierających 23% stawkę podatku VAT?

Odpowiedź:

W przypadku zaferowania produktów z różnymi stawkami VAT – Formularz cenowy dla Pakietu 1 zawiera trzy wiersze, w których Wykonawca uzupełnia stawki VAT.

W pakiecie 2 Zamawiający nie dokona modyfikacji Formularza cenowego.

Pytanie 25:

Dotyczy zapisów SIWZ, pakiet 1 i 2, punkt 10.1: Czy w przypadku zaferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ – punkt 10.1? Dla takiego wyrobu zostanie przedstawione stosowne oświadczenie.

Odpowiedź:

W przypadku zaferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, Zamawiający nie wymaga dokumentów wymienionych w SIWZ – punkt 10.1 tylko dla przedmiotu zamówienia z pakietu 1 pozycji 3 z Formularza cenowego.

W pozostałym zakresie Zamawiający wymaga dokumentów wymienionych w SIWZ – punkt 10.1.

Pytanie 26:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 5, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przystąpienia do usunięcia awarii do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 5 ust. 4 projektu umowy.

Dotyczy pytania od 27 do 29

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, względnie zwłoki w wykonaniu innych obowiązków umownych, stronom przysługuje prawo naliczania kar umownych:

Pytanie 27:

- 1) Zamawiającemu - w przypadku zwłoki w dostawie aparatury lub wykonania czynności opisanych w § 1 ust. 4 lub § 3 ust. 3 w wysokości 0,2% ceny brutto za niedostarczoną aparaturę za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto niedostarczonej w terminie aparatury;**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 6 projektu umowy.

Pytanie 28:

- 2) Zamawiającemu - w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązków wynikających z postanowień § 5 ust. 4 – 7 w wysokości 0,2% ceny brutto aparatury naprawianej, wymienianej lub podlegającej przeglądowi, **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto aparatury naprawianej, wymienianej lub podlegającej przeglądowi;**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 6 projektu umowy.

Pytanie 29:

- 3) Zamawiającemu lub Wykonawcy, który odstąpił od umowy - w przypadku odstąpienia od umowy z winy drugiej strony w wysokości 10% łącznej ceny brutto **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy określonej w § 2 Umowy.

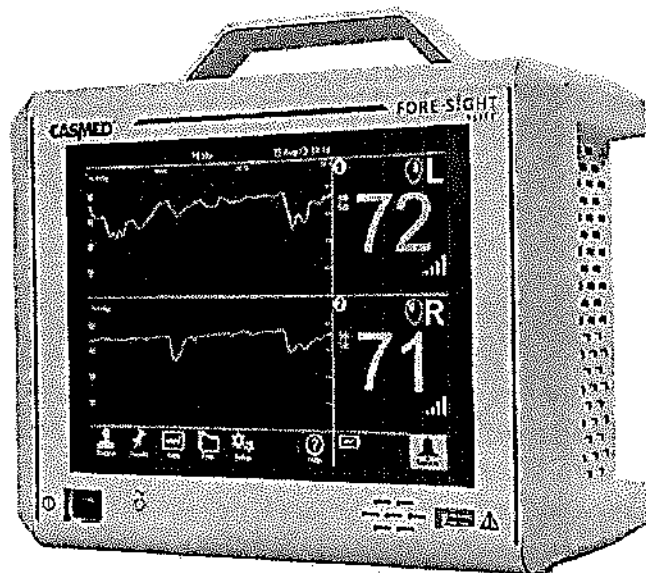
Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 6 projektu umowy.

Pytanie 30:

Dotyczy Pakietu 4:

W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej pod względem parametrów użytkowych, prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do oksymetrii mózgowej i tkankowej o znacznie nowszej i bardziej zaawansowanej technologii (produkt z USA – obecnie grupa EDWARDS LIFESCIENCES) niż opisana w SIWZ, także w wymaganym systemie „LED”, 4-kanalowym i aż o pięciu – a nie 3 wiązkach świetlnych LED - dzięki którym pomiary są znacząco bardziej precyzyjne, niż pierwotnie wymagane w SIWZ. Aparat jest intuicyjny w obsłudze i obecnie w USA oraz Europie stanowi najczęstszy wybór Zespołów Anestezjologicznych używających technologii oksymetrii w praktyce klinicznej.



Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie będzie się wiązała nie tylko z możliwością wyboru spośród szerszej gamy ofert - gwarantując przy tym znaczną korzyść ekonomiczną dla Zamawiającego, ale przede wszystkim - mając na uwadze dobro pacjentów - możliwość zaoferowania sensorów do oksymetrii o najnowszej technologii, której główny aspekt korzyści klinicznych opisujemy poniżej:

1) **Pomiar jest PRAWDZIWĄ liczbą absolutną, zatem wynik odczytywany na monitorze nie musi być w żaden sposób interpretowany przez Zespół, jest on bowiem konkretną liczbą wyrażoną w procentach.** Z łatwością można także zapisywać wyniki pomiarów oraz w miarę potrzeby - przenieść je wraz z wykresami do dowolnego, stacjonarnego komputera/laptopa, bez żadnych dodatkowych oprogramowań, co jest dodatkową zaletą urządzenia. Do urządzenia można także podłączyć drukarkę.

2) **Odchylenie standardowe uzyskiwanych wyników wynosi <3,05% I JEST TO FAKT UDOKUMENTOWANY BADANIAMI WALIDACYJNYMI** (podczas gdy dla technologii opisanej w SIWZ odchylenie standardowe jest wyższe - stąd mogą to być przybliżone wartości absolutne lub nawet jedynie trendy pomiarów a nie jak w oferowanej technologii - wartości absolutne udowodnione naukowo);

Pomiar nie wymaga wstępnej linii odniesienia czyli bazy pomiaru.

LINIA ODNIESIENIA MOŻE BYĆ PRZESZKODĄ U WIELU PACJANTÓW zwłaszcza w praktyce chirurgicznej. Na poziom utlenowania krwi mogą wpływać między innymi: przyjmowane przez pacjenta leki, podawany tlen, upośledzone funkcje serca lub płuc i wiele innych czynników. W takich przypadkach zdefiniowanie „normalnego” poziomu bazowego może okazać się niezwykle problematyczne a wręcz niemożliwe. Liniowa dokładność pomiarów na poziomie min.0.09 udokumentowana publikacjami zapewnia bezpieczeństwo w interpretacji wyników podczas najbardziej skomplikowanych procedur.

3) **Możliwość natychmiastowego rozpoczęcia pomiarów w dowolnym momencie procedury, w którym zachodzi taka potrzeba, także w głębokiej hipotermii;**

4) **Nasza technologia jako jedyna dysponuje badaniami walidacyjnymi dla wszystkich grup wiekowych, zarówno dla pomiarów mózgowych jak i somatycznych bez żadnych restrykcji wagowych.**

5) **Dodatkowo należy zaznaczyć, iż przeprowadzone badania dowiodły że aparat w naszej technologii jako jedyny nie jest wrażliwy na podanie błękitu metylenowego - w przeciwieństwie do innych urządzeń, pomiar saturacji po podaniu błękitu nie jest zakłócony;**

Badanie to jest o tyle istotne, że błękit metylenowy posiada identyczne właściwości optyczne co melanina odpowiadająca za pigmentację skóry, zatem wyniki oksymetrii nie będą zakłócone przez pigmentację danego pacjenta.

6) Gwarantujemy cykl profesjonalnych szkoleń dla Zespołu. Bardzo chętnie zaprezentujemy aparat przed podjęciem decyzji o odpowiedzi na nasze pytanie dopuszczające.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie również poniższych parametrów użytkowych, z zachowaniem wymogu dostawy darmowych sensorów – 80 sztuk oraz 2 czujników SpO2 wraz z min. 24 miesięczną gwarancją na dostarczony sprzęt:

1	Pomiar wykonywany przez 5 niezależnych wiązek świetlnych w technologii LED w zakresie minimalnym 690nm - 870nm w sposób nieinwazyjny na zasadzie detekcji koncentracji hemoglobiny w skali SctO ₂ : 0-99%
2	Odczyt wyników odświeżany na ekranie monitora co minimum 2 sekundy
3	Odchylenie standardowe uzyskiwanych wyników pomiarów STD < 3.05% udokumentowane badaniami walidacyjnymi
4	Algorytm umożliwiający całkowitą minimalizację udziału tkanek poza obszarem zainteresowania oraz zmiennych zależnych od pacjenta jak pigmentacja skóry
5	Całkowita eliminacja wpływu melaniny na wyniki pomiarów udokumentowana oryginalnym oświadczeniem producenta
	SctO ₂ przedstawiane w postaci liczby absolutnej (udokumentowanej w oryginalnej instrukcji obsługi producenta)
7	Pomiar nie wymaga wstępnej linii odniesienia (udokumentowane w oryginalnej instrukcji obsługi producenta)
8	Możliwość natychmiastowego rozpoczęcia pomiarów w dowolnym momencie procedury, w którym zachodzi taka potrzeba, także w głębokiej hipotermii (udokumentować oryginalnym oświadczeniem producenta)
9	Rozróżniony algorytm dla noworodków, dzieci i dorosłych
10	Możliwość przeprowadzania pomiarów absolutnych u niemowląt, dzieci i dorosłych - bez żadnych restrykcji wagowych
11	80 sztuk sensorów w komplecie oraz 2 sztuki czujników na palec SPO ₂ ;
12	Urządzenie uniwersalne, dostosowane do podłączenia i automatycznej identyfikacji wszystkich rodzajów sensorów – mózgowych oraz tkankowych
13	Możliwość zapisywania wyników pomiarów na urządzenia zewnętrzne i automatyczne przekonwertowanie wyników do tabeli typu <i>Excel</i>
14	Automatyczne zapisywanie wyników oraz ilustracji i wykresów saturacji za pomocą jednego przeniesienia danych np. do tabeli EXCEL
15	Kolorowy, duży ekran dotykowy – intuicyjny, łatwy do obsługi przez personel; Waga całości aparatu poniżej 6kg. Aparat wolnostojący, który można także podłączyć do kolumny anestezyjologicznej za pomocą uchyty
16	Możliwość ustawienia indywidualnych zakresów dla poszczególnych rodzajów alarmów oraz widzianych na ekranie parametrów
17	Personalizacja użytkowników / indywidualne hasła dostępu
18	Wyświetlanie wartości tzw. AUC (Area Under Curve) – kumulatywnego czasu i głębokości przebywania poza granicami alarmowymi oraz statystyki z tych wydarzeń zapisywane automatycznie
19	Zintegrowany akumulator zapewniający monitorowanie wartości w dwóch kanałach przez co najmniej 2 godziny
20	Zasilanie z sieci prądu zmiennego o napięciu 230V/50Hz
21	Możliwość podłączenia drukarki zewnętrznej w celu wydruku dokumentacji
22	Profesjonalne szkolenie zespołu z zakresu obsługi aparatu

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem zawartym w załączniku nr 2-4 do SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia a także - z treścią udzielonych odpowiedzi na pytania do SIWZ.

Pytanie 31:

Czy w pakiecie nr 2 - załącznik nr 2-2 do SIWZ w pkt. 8 Zamawiający dopuści parametr wyższy tj.: Kąty zginania końcówki: góra 210^o, dół 130^o ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści kąt zginania końcówki góra 210^o, dół 130^o.

Pytanie 32:

dot. załącznika nr 7a do SIWZ Pakiet 1 poz. 1 i Pakiet 2.

Czy Zamawiający dopuści następujący zapis w punkcie 2 w/w oświadczenia:

„2. Możliwa metoda sterylizacji

- Parą wodną w nadciśnieniu w parametrach 132^oC – 5 minut,

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zamiany. Zamawiający posiada możliwość sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu w parametrach 134^oC – 7 minut, 121^oC – 20 minut.

Pytanie 33:

dot. załącznika nr 7a do SIWZ Pakiet 1 poz. 1 i Pakiet 2.

Czy Zamawiający dopuści następujący zapis w punkcie 2 w/w oświadczenia:

„2. Możliwa metoda sterylizacji

- Tlenkiem etylenu – 100%, w parametrach: 55^oC – faza sterylizacji – 1 h, wilgotność względna 50-80%” ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym **treść Oświadczenia** (załącznik nr 7a), dla Pakietu 1 poz. 1 i Pakietu 2 – **w załączeniu**.

Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na zmienionym załączniku.

Pytanie 34:

dot. załącznika nr 6 do SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający w §5 ust. 3 dopuści zapis:

„W ramach gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do wykonania na własny koszt naprawy aparatury, z wyjątkiem uszkodzeń powstałych w wyniku: eksploatacji niezgodnej z jej przeznaczeniem, naruszenia zasad instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, samo wolnych przeróbek lub zmian konstrukcyjnych dokonanych przez Zamawiającego, zdarzeń losowych tzw. siły wyższej (np. pożar, powódź, zalanie). Wykonawca jest zobowiązany w ramach gwarancji przekazać Zamawiającemu aparaturę w stanie pełnej gotowości do pracy. W okresie gwarancji Wykonawca bez dodatkowego wynagrodzenia zapewni wykonanie prac i dostawę wszelkich części zamiennych zapewniających prawidłowe funkcjonowanie aparatury. (dotyczy Pakietu nr 1 pozycja 2 i 3 z formularza cenowego oraz Pakietu nr 3-6)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 5 ust. 3 projektu umowy.

Pytanie 35:

dot. załącznika nr 6 do SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający w §5 ust. 5 dopuści zapis:

„Wykonawca zobowiązuje się wymienić na własny koszt aparaturę na nową po trzech naprawach gwarancyjnych tego samego podzespołu. Realizacja tego obowiązku nastąpi w ciągu 21 dni roboczych od daty zgłoszenia przez Zamawiającego aparatury do czwartej naprawy i konieczności naprawy tego samego podzespołu, nie dotyczy napraw wynikających z użytkowania aparatury niezgodnie z instrukcją obsługi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 5 ust. 5 projektu umowy.

Pytanie 36:

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

dotyczące pakietu 4

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do monitorowania ukrwienia i saturacji mózgu renomowanej amerykańskiej firmy Masimo z technologią Masimo SET o wadze 3,63 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści urządzenie o całkowitej wadze wraz z akumulatorem do 6 kg (włącznie). W związku z powyższym dopuszczeniem, Zamawiający dokonuje zmiany w pkt. 12 **Pakietu 4** (Opis przedmiotu zamówienia zał. 2-4 do SIWZ), w którym zapis kolumny 3 otrzymuje brzmienie:

Parametr punktowany: **Poniżej 2 kg – 10 pkt.**

Od 2 kg do 6 kg – 0 pkt.

Pytanie 37:

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

dotyczy §5 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się wymienić na własny koszt **wadliwy moduł/podzespoł** na nowy po trzech naprawach gwarancyjnych tego samego **modułu/podzespołu(...)**”

Wymiana na nowe całego urządzenia, w przypadku trzykrotnej naprawy jednego z jego elementów, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia. Powszechna praktyka postępowania w przypadku częstych napraw danej części, modułu, czy podzespołu obejmuje wymianę jedynie takiego elementu na nowy po wystąpieniu określonej liczby awarii.

Wymiana całego urządzenia na nowe, wydaje się być działaniem całkowicie niewspółmiernym w stosunku do zaistniałej szkody (wady podzespołu), tym bardziej biorąc pod uwagę fakt, że przedmiotem niniejszego postępowania są duże, bardzo skomplikowane technologicznie produkty, posiadające wyjątkowo dużą liczbę części i podzespołów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów § 5 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie 38:

Pakietu III, opis przedmiotu zamówienia

Dreny Wentylacyjne i pomiarowe wielorazowego użytku zostały wycofane przez producenta.

W związku z tym, czy Zamawiający dopuści zamiennie:

- Dren pomiarowy zamiast 7szt. Wielorazowych oferujemy 3 szt. wielorazowe i 40szt. jednorazowych
- Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści zaoferowania 3 sztuk drenów wielorazowych oraz 40 sztuk drenów jednorazowych.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Opisie przedmiotu zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

DYREKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy
mgr Mariola Brodowska

