



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



Lębork, dn. 05.04.2019 r.

ZP.261.13.1.2019

**Uczestnicy postępowania
ZP-PN/09/19**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na **Zakup aparatury medycznej dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego SPS ZOZ w Lęborku. Znak sprawy: ZP-PN/09/19.**

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

ZADANIE NR 1 – KARDIOMONITOR szt. 2

Ad pkt 6 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością skonfigurowania przez personel 3 własnych różnych ustawień ekranu?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 7 Czy Zamawiający dopuści trendy ze 150 godzin z rozdzielczości 1 minuty i z ostatniej godziny z rozdzielczością 1 sekundy?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 19 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru oddechu +/- 2 oddechy na minutę?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 47 Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia w zakresie – 50 do 300 mmHg i pomiar tętna w zakresie od 20 do 300 uderzeń na minutę?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor posiadający pamięć trendów graficznych oraz tabelarycznych z ostatnich 160 godzin w rozdzielczości 1min., zapis „full disclosure”, krzywej EKG z ostatnich 48 godzin oraz 200 zdarzeń arytmii z możliwością przeniesienia



danych przy pomocy portu USB? Jest to wystarczający ilość do retrospektywnej analizy stanu zdrowia pacjenta.

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 7 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w dużo większą pamięć trendów z ostatnich 10 dni (240h) z rozdzielczością 1min dla każdego pacjenta dla wszystkich parametrów niezależnie i z rozdzielczością 1s dla ostatniej 1h zapisu parametrów?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 29 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji stazy? Chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż przy wykorzystaniu funkcji stazy uwzględniając szerokość mankietu wykonanie wklucia np. w zgięciu łokciowym jest bardzo trudne lub też nie możliwe. Powoduje to, iż personel ma zmniejszone możliwości co do miejsca wykonania wklucia.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 45 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z ręcznym i automatycznym ustawianiem granic alarmowych na podstawie typu pacjenta?

Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 2 – DEFIBRYLATOR szt. 2

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności wysokiej klasy defibrylator, cenionego europejskiego producenta o następujących parametrach:

Ad pkt. 11 Czas ładowania do energii 200 J maksymalnie 7 sekund

Ad pkt 15 Zakres wzmocnienia sygnału EKG 4 poziomy wzmocnienia od 0,25 do 2 cm/mV oraz trybu auto

Ad pkt 22 Częstość impulsów stymulacji w zakresie 30-150 imp./ min.

Ad pkt 24 Kabel, czujnik SpO2 wielorazowy w postaci klips na palec dla osób dorosłych i czujniki dla dzieci i noworodków jednorazowe/ jednopacjentowe 20 szt.

Przy zachowaniu pozostałych zapisów OPZ.

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby dostarczone urządzenie posiadało konstrukcję modułową? takie rozwiązanie gwarantuje zapewnienie ciągłość monitorowania pacjenta od momentu zabezpieczenia do przekazania pacjenta w szpitalu.

Zamawiający wymaga.



Czy Zamawiający, mając na względzie wymóg posiadania defibrylatora z trybem automatycznym (AED) zgodnym z wytycznymi Europejskiej Rady Resuscytacji, wymaga, aby defibrylator posiadał opcję wykrywania ruchu pacjenta? Pragniemy nadmienić, iż brak takiej opcji może skutkować poważnymi następstwami w postaci wywołania defibrylacji u osoby zdrowej, czego następstwem może być zatrzymanie krążenia prowadzące do śmierci.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 24 Prosimy o wyjaśnienie czy nie wystąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje przedłużki do czujnika SpO2?

Zamawiający miał na myśli przedłużkę do czujnika SpO2

Ad pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z możliwością rozbudowy o przystawkę zapewniającą bezprzewodową transmisję danych do systemu informatycznego a co za tym idzie możliwe przesyłanie danych do zewnętrznych ośrodków?

Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 3: RESPIRATOR szt. 1:

Ad pkt 1. Czy Zamawiający zaakceptuje następujące tryby wentylacyjne w respiratorze transportowo-klinicznym?

- ASV-adaptacyjna wentylacja wspomagana. Gwarantowana wentylacja minutowa oparta na ustawieniach użytkownika i zastosowaniu strategii ochrony płuc
- PCV+ wentylacja ciśnieniowo kontrolowana. Oddechy dwufazowe
- PSIMV+ wentylacja ciśnieniowo kontrolowana synchronizowana przerywana
- SPONT wentylacja ciśnieniowo wspomagana
- APRV wentylacja z uwolnieniem ciśnienia DuoPAP wentylacja na dwóch poziomach ciśnienia
- (S)CMV+/APVcmv wentylacja synchronizowana kontrolowana z docelową objętością
- SIMV+/ APVsimv wentylacja synchronizowana obowiązkowa z docelową objętością
- NIV wentylacja nieinwazyjna
- NIV-ST wentylacja nieinwazyjna spontaniczno/czasowa
- nCPAP ciągła dodatnia wentylacja ciśnieniowa donosowa
- nCPAP-PC ciągła dodatnia wentylacja ciśnieniowa donosowa – kontrolowana ciśnieniem

Zamawiający dopuszcza.



Ad pkt. 13. Czy Zamawiający zaakceptuje zasilanie ze zintegrowanego akumulatora na 8 godzin pracy respiratora?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 35. Czy Zamawiający zaakceptuje respirator bez tryggera ciśnieniowego?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 50. Czy Zamawiający zaakceptuje jednorazowy czujnik proksymalny?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 64. Czy Zamawiający zaakceptuje zamiast torby dedykowany uchwyt do przenoszenia respiratora, butli i akcesoriów?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 66. Czy Zamawiający zaakceptuje instalacje respiratora do podstawy jezdnej przy pomocy jednej śruby?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 28 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator o pomiarze częstości oddechów do 99 odd/min?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 29 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator o pomiarze objętości pojedynczego oddechu od 30ml?

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt. 30 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator o przepływie szczytowym do 100 l/min? Jest to wielkość wystarczająca w tego typu urządzeniach do wentylacji.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 36 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator posiadający trigger wdechowy przepływowy w zakresie od 1 l/min? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do zapisów.

Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 4 - APARAT DO ZNIECZULANIA OGÓLNEGO Z KARDIOMONITOREM

Ad pkt 4 Czy Zamawiający dopuści aparat z jedną pojemną szufladą?

Zamawiający nie dopuszcza.



Ad pkt 10 Czy Zamawiający dopuści prezentację ciśnień gazów w sieci centralnej i ciśnień gazów w butlach, na ekranie respiratora?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 11 Czy Zamawiający dopuści aparat z czasem zasilania w warunkach standardowych do 90 minut?

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 12 Czy Zamawiający dopuści typowo stosowany system mocowania Dräger?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 14 Czy Zamawiający dopuści prezentację przepływów stosowanych gazów na ekranie respiratora w formie graficznej, tzw, wirtualnych przepływomierzy, dodatkowo prezentowany jest także całkowity przepływ świeżych gazów?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 20 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania, ten sposób wentylacji jest coraz rzadziej stosowany?

Zamawiający rezygnuje.

Ad pkt 21 Czy Zamawiający dopuści aparat z wydajnością obejścia tlenowego >35 l/min?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 24 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie ze standardowym zbiornikiem wielorazowym 1,5 litra oraz z możliwością stosowania zbiorników jednorazowych 1,2 litra, które mogą być wymieniane w czasie pracy bez rozszczelnienia układu ponadto aparat nie posiada sygnalizacji odłączenia pochłaniacza, która jest charakterystyczna dla modelu Wato?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 25 Czy Zamawiający dopuści aparat z wizualizacją zastawki wydechowe? Ta informacja jest istotna.

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 27 Czy Zamawiający dopuści ekonomiczny respirator niezużywający dodatkowo gazów medycznych do napędu, ponieważ jest napędzany elektrycznie i sterowany mikroprocesorowo?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 33 Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją PEEP od 0 do 20 cmH₂O?

Zamawiający nie dopuszcza.



Ad pkt 35 Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją częstości oddechu od 3 do 100 odd/min?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 37 Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją objętości oddechowej od 5 do 1400 ml?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 40 Czy Zamawiający dopuści aparat bez wyzwalacza ciśnieniowego?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 42 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tożsamego do MV alarmu niskiej i wysokiej objętości pojedynczego oddechu?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 43 Czy Zamawiający dopuści aparat bez alarmu niskiej i wysokiej częstości oddechów? Aparat posiada alarm apnea.

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 48 Czy Zamawiający dopuści aparat bez alarmu nieprawidłowego montażu lub alarmu odłączonego pochłaniacza, CO₂? Te alarmy są alarmami technicznymi charakterystycznymi i typowymi dla konstrukcji WATO?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 49 Czy Zamawiający dopuści aparat z tzw. Dziennikiem Zdarzeń gdzie rejestrowane są parametry wentylacji i znieczulenia, ale także alarmy?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 49 Zakładając: średni czas trwania zabiegu 3 godziny, dwa zabiegi dziennie przez 6 dni w tygodniu, pojawianie się alarmu, co 10 minut. Podsumowując otrzymujemy średnio 36 alarmów dziennie. Prosimy o wyjaśnienie, po co Zamawiającemu odczyt alarmów sprzed trzech dni?

Sprzęt będzie używany na SOR, a nie na sali operacyjnej.

Ad pkt 54 W odniesieniu, do jakiego ciśnienia ma być podawana procentowa wartość ciśnienia plateau?

Zgodnie z SIWZ.

Ad pkt 57 i 67 Czy Zamawiający oczekuje pomiaru przy pomocy nieużywalnego czujnika O₂, na wdechu i wydechu, co jest istotne w praktyce klinicznej?

Zamawiający oczekuje.



Ad pkt 59 Czy Zamawiający dopuści aparat z prezentacją pętli ciśnienie - objętość i przepływ – objętość, z możliwością zapamiętania pętli referencyjnej?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 61 Czy Zamawiający dopuści ekran LCD nie dotykowy?

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 64 Czy Zamawiający dopuści aparat z tzw. Dziennikiem Zdarzeń gdzie zapisywane są parametry wentylacji i znieczulenia oraz trendy dla: CO₂, O₂, anestetyków, MAC, bez trendów tabelarycznych?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 70 Prosimy o potwierdzenie, że chodzi o wartość MAC skorelowaną do wieku pacjenta.

Zamawiający potwierdza.

Ad pkt 71 Czy Zamawiający dopuści ssak z dwiema butlami wielorazowego użytku, każda o pojemności 0,7 litra, z możliwością stosowania wkładów jednorazowych?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 74 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania charakterystycznego dla firmy Mindray i zgodzi się na zaoferowanie aparatu i parownika jednego producenta bez możliwości wykorzystania modułów aparatu w monitorze? Ani monitor, ani aparat nie mają wyspecyfikowanego modułu BIS, monitor nie posiada wyspecyfikowanej możliwości podłączenia modułu gazowego, zatem jak zamierzacie Państwo wykorzystywać coś czego nie posiadacie?

Zamawiający rezygnuje.

Ad pkt. 76 Czy Zamawiający dopuści monitor o masie ok. 7,5 kg?

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 89 Czy Zamawiający dopuści pomiar odchylenia ST w zakresie od – 2,0 do + 2,0 mV, bez ustawiania jednostki pomiarowej mm?

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 90 Czy Zamawiający dopuści monitorowania arytmii według 16 definicji, bez wykrywania migotania przedsionków?

Zamawiający dopuszcza monitorowanie arytmii według 16 definicji. Zamawiający nie dopuszcza bez wykrywania migotania przedsionków.



Ad pkt 98 Czy Zamawiający dopuści pomiar saturacji algorytmem Nellcor z dokładnością +/- 3% (cyfry) w zakresie 70-100%, bez opublikowanej dokładności podczas ruchów pacjenta?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 103 Czy Zamawiający dopuści monitor z dokładnością pomiaru NIBP określoną następująco: pomiar ciśnienia – maksymalny błąd średni ± 5 mmHg, pomiar tętna – dokładność ± 3 lub 3,5%, pod uwagę brana jest większa z wartości?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 110 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji wyświetlania dwóch krzywych inwazyjnego pomiaru ciśnienia ze wspólnym poziomem zero?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 124 Czy Zamawiający dopuści wybór czasowego zawieszania alarmu spośród wartości: 60, 120, 180 sekund?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 126 Czy Zamawiający dopuści monitor z ustawianiem głośności alarmu na 5 poziomach, z jednym wzorcem dźwiękowej sygnalizacji alarmów?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 127 Czy Zamawiający dopuści monitor bez automatycznego ustawiania granic alarmowych?

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad pkt 130 Czy Zamawiający dopuści czas ładowania akumulatora poniżej 7 godzin do pojemności umożliwiającej samodzielną pracę przez 5 godzin?

Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 5 PULSOKSYMETR szt. 2

Ad. pkt 4 Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z możliwością regulacji głośności alarmu zamiast możliwości całkowitego wyciszenia?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 6 Czy Zamawiający dopuści zasilanie poprzez akumulatory li-ion z czasem pracy około 14 godzin?

Zamawiający dopuszcza, o ile urządzenie posiada również zasilanie sieciowe zgodnie z SIWZ..

Ad pkt 11 Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr tylko z funkcją manualnego wyłączenia urządzenia poprzez przycisk bez automatycznego wyłączenia po upływie od 30 sek do 5 minut w



bezczynności urządzenia?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr o pomiarze wartości tętna od 30 – 250ud/min ? Jest to niewielka różnica w porównaniu do zapisów specyfikacji.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z akumulatorem litowo-jonowym 3,7 V o czasie pracy do 8 godz.?

Zamawiający dopuszcza, o ile urządzenie posiada również zasilanie sieciowe zgodnie z SIWZ..

Ad pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr bez funkcji automatycznego wyłączenia urządzenia po 30s do 5 min. bezczynności? Funkcja ta jest raczej unikatowa w tego typu urządzeniach a ze względów bezpieczeństwa wydaje się, że lepsza jest manualna kontrola działania.

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr renomowanej amerykańskiej firmy Masimo z technologią Masimo SET z zakresem pomiaru pulsu 25-240 uderzeń na minutę, wyświetlający krótkie hasła w języku angielskim, zasilany 4 bateriami AA, bez opcji automatycznego wyłączenia urządzenia po upływie 30 sek do 5 minut.

Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 6 KAPNOGRAF – 1 szt.

Czy Zamawiający oczekuje kapnografu posiadającego duży, czytelny ekran o przekątnej min. 6 cali?

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści wodoszczelny kapnograf renomowanej amerykańskiej firmy Masimo z technologią Masimo SET zasilany 2 bateriami typu AAA, bez alarmów tętna, saturacji i prezentacji trendów dla mierzonych parametrów za to z krzywą, która umożliwia potwierdzenie poprawnego umiejscowienia rurki intubacyjnej, ocenę głębokości i skuteczności uciśnień klatki piersiowej?

Zamawiający nie dopuszcza.

ZADANIE NR 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji "**Pompa infuzyjna**" z **Zadania 7** na rzecz oddzielnego zadania w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższając technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urządzenia prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego ?

Zamawiający wyraża zgodę.



Prosimy o wydzielenie pozycji: Aparat do podgrzewania płynów infuzyjnych oraz Aparat do szybkiego przetaczania płynów do osobnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pozycja pompa infuzyjna strzykawkowa

Ad pkt. 5 Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając automatyczne rozpoznawanie typu strzykawki przez pompę infuzyjną ? Aktualna technologia pozwala tylko na automatyczne oszacowanie rozmiaru strzykawki.

Zamawiający miał na myśli automatyczne oszacowanie rozmiaru strzykawki.

Ad pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową w której programowany bolus wynosi: dawka 0,1 – 50 ml, objętość/czas 0,1-1800 ml/h oraz bez trybu „Emergency” ? Tryb „Emergency” nie jest bezpiecznym rozwiązaniem, biorąc pod uwagę budowę pompy i zastosowanie kliniczne. Bardziej dokładne i bezpieczne będzie manualne podanie leku przez wykwalifikowane osoby, bezpośrednio, bez użycia pompy. Dodatkowo manualne przesuwanie tłoka przy włączonej infuzji ingeruje w mechanizmy pompy i po dłuższym czasie może doprowadzić do uszkodzeń.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 6 Prosimy o dopuszczenie pompy bez trybu emergency.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 11 Prosimy o dopuszczenie pompy pracującej na akumulatorze przez 10 h@5 ml/h.

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 16 Prosimy o dopuszczenie pompy ze standardową biblioteką do 40 leków z możliwością rozszerzenia do 2000 leków użytkownika.

Zamawiający dopuszcza.

Pozycja: Aparat do podgrzewania płynów

Ad pkt. 2 Prosimy o dopuszczenie podgrzewacza z możliwością stosowania standardowych drenów o średnicy 3,5 - 5 mm

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 3 Prosimy o dopuszczenie podgrzewacza o wydajności od 25 do 600 ml/h

Zamawiający dopuszcza.



Ad pkt. 4 Prosimy o dopuszczenie podgrzewacza z regulacją temperaturą grzania w zakresie 35° - 42°C w krokach co 0,1°C

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 7 Prosimy o odstąpienie od wymogu określenia czasu podgrzewania płynu. Podgrzewacz pracuje w systemie pracy ciągłej i podgrzewa płyn na bieżąco. W związku z tym producent nie musi określać czasu podgrzewania płynu, gdyż jest on gotowy do podania natychmiast po podłączeniu i przepłynięciu przez wewnętrzną płytę grzejną.

Zamawiający nie wymaga określenia czasu podgrzewania płynu.

Pozycja: Aparat do szybkiego przetaczania płynów

Ad pkt. 2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymóg za spełniony, jeśli mankiet będzie posiadał przednią ściankę wykonaną z siateczki, która umożliwi podgląd poziomu płynu.

Zamawiający potwierdza.

Pozycja: Aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta

Ad pkt 10 Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyłącznie z alarmem przekroczenia zadanej temperatury ?

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt 12 Czy Zamawiający dopuści urządzenie ze średnim poborem mocy 600W ?

Zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 8

Pozycja: Zestaw do trudnej intubacji:

Ad. pkt 6 Czy Zamawiający wymaga, aby do każdego dostarczonego zestawu do trudnej intubacji było dostarczone po 6 baterii lub 6 akumulatorów kompatybilnych z dostarczonym sprzętem?

Zamawiający wymaga.

Ad pkt 3 Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw zawierał 10 łyżek intubacyjnych z kanałem roboczym dla dorosłych/nastolatków o rozmiarze 3 które umożliwiają intubację rurkami o rozmiarze 6mm do 8mm?

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad pkt 1 Czy zamawiający wymaga, aby wymagane zasilanie bateryjne lub akumulatorowe było zapewniane przez łatwo dostępne źródła typu baterie lub akumulatory („paluszki” AAA)?

Zamawiający wymaga.



Czy zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenie oszczędzało baterie samoczynnie wyłączało się po 60 sekundach bezczynności?

Zamawiający nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga, aby urządzenie dawało dodatkową możliwość wizualizacji poprzez podłączenie do zewnętrznego monitora?

Zamawiający nie wymaga.

Pozycja: Zestaw do intubacji i wentylacji

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wideolaryngoskopu wykorzystującego technikę laryngoskopii bezpośredniej znanej z laryngoskopu Macintosh z łyżkami jednorazowymi typu Macintosh w rozmiarach 1, 2, 3, 4 nie wymagającymi stosowania kanału prowadzącego na rurkę intubacyjną. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA NR 4 – WZÓR UMOWY

Pytanie 1 – dotyczy §3 ust. 1 pkt 14

Prosimy o wyjaśnienie czy zapis mówiący o uzupełnianiu i wymianie materiałów zużywalnych dotyczy jedynie napraw, przeglądów i konserwacji. Jeśli nie, to prosimy o usunięcie tego zapisu „(...) uzupełnianie, wymianę materiałów zużywalnych w zakresie niezbędnym do prawidłowej eksploatacji urządzenia”.

Zapis dotyczy jedynie napraw, przeglądów i konserwacji.

Pytanie 2 – dotyczy §7 ust. 1 pkt 1

Prosimy o modyfikację w/w ustępu na następujący:

„za zwłokę w wykonaniu zamówienia w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż wartość dostawy.”

Obecnie zapisy określające wysokość kar umownych są niewspółmiernie wysokie i nie są w żadnym wypadku proporcjonalne do stopnia zawinienia strony. Zgodnie z art. 483 k.c. podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może, zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie (Sygn. akt V Ca2344/03), prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego.

Zamawiający podtrzymuje zapisy § 7 ust. 1 pkt 1 projektu umowy.

Termin dostawy jest jednym z kryteriów oceny ofert, tak więc jest bardzo istotny dla Zamawiającego. Zakup sprzętu jest dofinansowany ze środków UE, gdzie jest ściśle określony termin zakończenia projektu. Ewentualne opóźnienie Wykonawcy w dostawie sprzętu może spowodować, że Zamawiający nie rozliczy projektu w wyznaczonym terminie i tym samym straci dofinansowanie. W odczuciu



Zamawiającego nie zachodzi w tym przypadku rażąca dysproporcja pomiędzy poniesioną szkodą a wysokością kary umownej, a zapisy określające wysokość kar umownych są proporcjonalne do stopnia zawinienia strony. Ponadto Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa. Obniżenie wysokości kar umownych do poziomu proponowanego przez Wykonawcę mogłoby spowodować, że w przetargu ofertę złoży i zostanie wybrany nierzetelny Wykonawca, który kary umowne wkalkuluje w cenę oferty, działając na szkodę Zamawiającego. Zamawiającemu natomiast zależy na harmonijnej współpracy z rzetelnym, solidnym Wykonawcą.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Zamawiający wyraża zgodę.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

- 1) za zwłokę w wykonaniu zamówienia w wysokości **5%** wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia**
- 2) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości **10%** niezrealizowanej wartości brutto zamówienia.
- 3) za naruszenie przez Wykonawcę obowiązków określonych w § 3 w wysokości 20 zł za każde naruszenie, a w przypadku zwłoki – w wysokości 10 zł za każdy dzień, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy**

Zamawiający podtrzymuje zapisy § 7 ust. 1 projektu umowy.

Zakup sprzętu jest dofinansowany ze środków UE, gdzie jest ściśle określony termin zakończenia projektu. Ewentualne opóźnienie Wykonawcy w dostawie sprzętu, a tym bardziej odstąpienie od umowy może spowodować, że Zamawiający nie rozliczy projektu w wyznaczonym terminie i tym samym straci dofinansowanie. W odczuciu Zamawiającego nie zachodzi w tym przypadku rażąca dysproporcja pomiędzy poniesioną szkodą a wysokością kary umownej, a zapisy określające wysokość kar umownych są proporcjonalne do stopnia zawinienia strony. Ponadto Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa. Obniżenie wysokości kar umownych do poziomu proponowanego przez Wykonawcę mogłoby spowodować, że w przetargu ofertę złoży i zostanie wybrany nierzetelny Wykonawca, który kary umowne wkalkuluje w cenę oferty, działając na szkodę Zamawiającego. Zamawiającemu natomiast zależy na harmonijnej współpracy z rzetelnym, solidnym Wykonawcą.

W odniesieniu do zapisów § 7 ust. 1 pkt 3 Zamawiający nie widzi konieczności dodawania słów „jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”, gdyż w § 3 określono obowiązki Wykonawcy, które nie odnoszą się do wartości zamówienia, w związku z czym nie można obliczyć wartości brutto niezrealizowanej części umowy.



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Komisja przetargowa informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania dokonano zmian w załączniku nr 1 do SIWZ, załącznikach nr 4A-4H do SIWZ oraz dodano nowe załączniki nr 4GA, 4GB. Zmienione oraz dodane załączniki zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Termin składania ofert został przedłużony do 11.04.2019 r. do godz. 12:00.

P.O. KIEROWNIKA
Działu Zamówień Publicznych

Eliza Kruk
mgr Eliza Kruk