

Polanica-Zdrój, dnia 20.12.2018r.

L.dz. EZP.3820.515.2018
Znak sprawy **ZP/PN/2018/81 –sprzęt VIII**

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup wraz z dostawą sprzętu medycznego dla potrzeb Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.

Zamawiający, Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2018/81 – sprzęt VIII** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie nr 1

Pakiet 10 - ssak ilość sztuk 2

a) Czy Zamawiający dopuści ssak posiadający głośność 55dB? Proponowany przez nas parametr różni się jedynie nieznacznie od wpisanego w SIWZ, przy czym zgoda na nasze rozwiązanie wpłynie korzystnie na konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Nie

b) Czy zamawiający wyrazi zgodę na wymiary 500*460*960mm? Proponowane przez nas wymiary różnią się jedynie nieznacznie od opisanych w SIWZ i nie mają wpływu na funkcjonowanie urządzenia.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 12 pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści aparat dla pacjentów o masie ciała 7-30 kg?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 12 pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści aparat o:

- objętości worka 1800 ml,
- objętości oddechowej 1060 ml,
- objętości rezerwuaru tlenu 2700 ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 12 pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści aparat z zastawką bezpieczeństwa 60 cm H₂O?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu nr 12 pkt. 13

Czy zamawiający odstąpi on wymogu okresowych przeglądów urządzenia, jeśli zgodnie z gwarancją, nie są one zalecane przez producenta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 6

dot. punktu 2 załącznika nr 1f do SIWZ

- Pakiet nr 6: Aparat do ogrzewania płynów infuzyjnych - 2 kpl.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mobilnego statywu z listwą zasilającą zawierającą gniazda sieciowe i centralny wyłącznik ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 7

Pakiet nr. 4

Prosimy o dopuszczenie urządzenia składającego się z jednostki zasilającej o wadze 1,34 kg i wymiarach 81x215x45 mm z możliwością zamocowania na stojaku do kroplówek oraz elementu podgrzewacza o wymiarach 59 x 126 x 37 mm i wadze 120 g

Odpowiedź: Tak

Poz. 2

6 Prosimy o dopuszczenie podgrzewacza z wyłącznikiem w obudowie

Odpowiedź: Tak

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie temperatury grzania ustalonej na stałym poziomie zapewniającym uzyskanie temperatury wyjściowej płynu na poziomie +36°C do +41°C przy przepływie do 150 ml/min,

Odpowiedź: Tak

Pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie napięcia wejściowego 15 VDC, 13.35A przy maks 200W, zasilacz 100-240 VAC, 50-60Hz, 3.5A

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 8

Dostawa ssaków elektrycznych (2kpl)

– pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z maksymalnym poziomem podciśnienia 93kPa?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 9

Dostawa kardiomonitora (1kpl)

– pkt. 9 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z możliwością zapisu 200 zdarzeń alarmowych z zapisem odcinków krzywych z ostatnich min. 16 sekund oraz innych parametrów cyfrowych z możliwością wydruku?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

– pkt. 22 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor bez licznika bezdechów?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

– pkt. 43 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem IBP bez wyświetlanej wartości pulsu?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 4 (dostawa defibrylatora):

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora o następujących parametrach technicznych i funkcjonalnych tj.:

- dot. Punktu 8. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z 15 stopniami energii zewnętrznej? Dostępne wartości energii w naszym defibrylatorze dla łyżek zewnętrznych to 2-5-7-10-20-30-40-50-60-80-100-150-200-270-360J a dla elektrod wewnętrznych to 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-15-20-30-40-50J. Łączna ilość dostępnych stopni energii wynosi 22 poziomy. Powyższe wartości energii są w pełni wystarczające do wygodnej i komfortowej pracy z defibrylatorem przy zachowaniu wszelkich potrzebnych zakresów defibrylacji.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

- dot. Punktu 15. Czy Zamawiający dopuści defibrylator o wadze 6,3 kg (waga defibrylatora z akumulatorem bez łyżek) oraz 8,0 kg (waga defibrylatora z akumulatorem, łyżkami, drukarką oraz modułem SpO2)? Z praktycznego punktu widzenia zastosowanie nieco cięższego defibrylatora nie będzie miało dużego wpływu na użyteczność urządzenia.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

- dot. Punktu 21. Czy Zamawiający dopuści defibrylator ze wzmocnieniem sygnału EKG na 5 poziomach (0,25; 0,5; 1; 2; 4 oraz AUTO)? Poziomy wzmocnienia EKG oferowane przez nasz defibrylator są najczęściej wykorzystywanymi oraz najbardziej optymalnymi wzmocnieniami, które pozwalają na komfortową pracę z defibrylatorem. Zastosowanie większej liczby wzmocnień nie przekłada się na zwiększenie praktyczności urządzenia. Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami Zamawiającego przedstawionymi w SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 11

Wzór umowy – Załącznik nr 7 do SIWZ

Par. 7 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy.

W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do uwzględnienia wniosku w zakresie obniżenia kar umownych.

Kary mają charakter prewencyjno-rekompensacyjny i w sektorze finansów publicznych muszą być stosowane. O ile wykonawca wykona zamówienie prawidłowo, zamawiający nie ma prawa żądać żadnych kar.

Pytanie nr 12

Załącznik nr 1c do SIWZ - APARAT DO ZNIECZULANIA – 1 kpl

1. Pkt. 18. Czy Zamawiający dopuści precyzyjne, elektroniczne przepływomierze dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza z możliwością zapamiętania przez aparat lub eksportu danych dotyczących zużycia gazów w trakcie znieczulania do komputera?

Odpowiedź: Tak

2. Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w system zapewniający minimalne bezpieczne stężenie tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów?

Odpowiedź: Tak

3. Pkt. 34. Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o wielostopniową funkcję pojemności życiowej w trybie wentylacji mechanicznej?

Odpowiedź: Tak

4. Pkt. 63. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez możliwości prezentacji minitrendów C_{pat} oraz MV*CO₂ natomiast z możliwością wyświetlania trendów m.in. ciśnienia

Odpowiedź: Tak

5. Pkt. 107 Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Odpowiedź: Nie

6. Pkt. 111 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie tego punktu poprzez dodanie zapisu: *Szkolenia odbędą się w siedzibie Zamawiającego.*

Odpowiedź: Tak

7. Pkt. 112. Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Aparat do znieczulenia stanowiący przedmiot zamówienia jest urządzeniem, którego używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia.

Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej i przeprowadzenia szkolenia z obsługi serwisowej potwierdzonego certyfikatem.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Dotyczy Załącznik nr 1e do SIWZ – Pakiet nr 5 – Kardiomonitor

– Pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitoru modułowe wszystkie wyposażone w kolorowy, dotykowy ekran monitora o przekątnej 15" i moduły transportowe z własnym niezależnym ekranem o przekątnej 5"?

Odpowiedź: Tak

– Pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitoru modułowe wyposażone w pamięć ciągłych zapisów z

ostatnich 48h i trendy wszystkich mierzonych parametrów z 240h z rozdzielczością min. 1min? Taka pamięć pozwala na podgląd wartości liczbowych i wykresów zmian wartości parametrów z ponad 10 dni dla jednego pacjenta.

Odpowiedź: Tak

– Pkt. 22

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitoru modułowe wyposażone w zapis każdego wystąpienia bezdechu w pamięci alarmów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 14

Zwracamy się z prośbą o wskazanie ile monitorów jest przedmiotem niniejszego przetargu ponieważ w załączniku nr 1e do SIWZ wpisany jest Kardiomonitor – 1kpl. podczas gdy w punkcie 13 tabeli „Walogów techniczno-eksploatacyjne wymaganych przez użytkownika” Zamawiający wskazuje, że „1 z monitorów ma być wyposażony w moduł transportowy z wyświetlaczem oraz pomiarem EKG, NIBP, SpO2, Temperatury”? Świadczy to o tym, że monitorów w tym przetargu jest więcej niż 1 sztuka.

Odpowiedź: 1 szt.

Pytanie 15

Dotyczy zapisów SIWZ oraz wzoru umowy:

1. Dotyczy załącznik nr 1e do SIWZ pkt 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ww. punktów na następujący:

Czas oczekiwania na usunięcie uszkodzenia w dniach (do 7 dni roboczych w przypadku braku konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy, do 14 dni roboczych w przypadku zaistnienia takiej konieczności)?

Odpowiedź: Tak

2. Dotyczy załącznik nr 1e do SIWZ pkt 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ww. punktów na następujący:

Liczba napraw uprawniających do wymiany podzespołu/elementu na nowy (3 naprawy tego samego podzespołu/elementu)?

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 bardzo skomplikowane technologicznie produkty, posiadające wyjątkowo dużą liczbę części i podzespołów. Również z finansowego punktu widzenia pozostawienie ww. zapisu w wersji niezmienionej musiałoby oznaczać wielokrotny wzrost ryzyka poniesienia wysokich kosztów przez wykonawców, co zaskutkowało musiałoby znaczącym wzrostem cen oferowanych wyrobów. W efekcie będzie to więc niekorzystne także dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

3. Dotyczy załącznik nr 1e do SIWZ pkt 59

Czy Zamawiający zrezygnuje z dostarczenia instrukcji serwisowej oraz uzyskania bezpłatnych, potwierdzonych certyfikatem szkoleń z obsługi serwisowej?

Zapis, który mógłby zostać wprowadzony przez Zamawiającego do umowy spowodowałby, że uzyska on pełny dostęp do ingerencji w urządzenia będące przedmiotem postępowania, a co za tym idzie wytwórca utraci pewność, że urządzenia za które ponosi on prawną odpowiedzialność nie ulegają modyfikacji i są konserwowane i naprawiane w sposób właściwy. Z tego też powodu pełna odpowiedzialność za występowanie incydentów medycznych zostanie zdjęta z wytwórcy i przejmie ją użytkownik – podmiot dokonujący ingerencji w urządzenie.

Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy.

Ponadto należy pamiętać, że Wykonawca biorący udział w postępowaniu i zawierający umowę o udzielenie zamówienia publicznego może być podmiotem w żaden sposób nie związanym z wytwórcą oferowanych przez siebie wyrobów, co oznacza, że powyższe zapisy umowy ograniczałyby w sposób niezgodny z ustawą prawo do składania ofert przez wszystkie podmioty spełniające wymogi narzucone przez ustawę.

Należy zwrócić uwagę, że wszelkie naprawy czy przeglądy okresowe, powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Natomiast w trakcie instalacji pracownik serwisu może przeszkolić służby szpitalne z obsługi oraz reagowania na sytuacje awaryjne jak również przekazać im podstawowe informacje o konserwacji.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ



Pytanie 16

Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych zawartych w §7 ust. 1 wzoru umowy na następujące:

- a) W wysokości 0,5% wartości sprzętu dostarczonego ze zwłoką za każdy rozpoczęty dzień zwłoki
- b) W wysokości 10% niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn za które Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności?

Odpowiedź: Nie ma podstaw formalnych do uwzględnienia wniosków o zmianę specyfikacji

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 9.1., 9.2., 9.3.

Prosimy o zmianę ww. zapisów na jeden o następującej treści „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Nie ma podstaw formalnych do uwzględnienia wniosków o zmianę specyfikacji

Pytanie 17

Dotyczy: pakiet nr 1 „ANALIZATOR PARAMETRÓW KRYTYCZNYCH– 1 kpl.”

Czy Zamawiający dopuści analizator, który nie posiada certyfikatu CE wystawionego przez jednostkę notyfikowaną ponieważ zgodnie z prawem Unii Europejskiej – dyrektywą IVD 98/79/EC, Załącznik III nie jest on wymagany do tego rodzaju produktu (oznaczonego ogólną klasą wyrobu medycznego.)? Analizator posiada oznakowanie znakiem CE, deklaracje zgodności CE oraz powiadomienie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 18

Dotyczy Załącznik nr 1h do SIWZ – Pakiet nr 8 – Pulsoksymetr

Prosimy o dopuszczenie urządzenia pracującego w technologii MASIMO SET – pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji, dzięki eliminacji sygnału z krwi żyłnej, posiadający dwa niezależne ekrany LED, krzywa pletyzmograficznej w postaci słupka barowego, dodatkowo zmieniającego kolor w zależności od jakości sygnału z zielonego na czerwony, zasilany bateriami typu AA na ok. 40 godzin ciągłego monitorowania, przy spełnianiu pozostałych parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 19

Pakiet 8- Pulsoksymetr

1. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 6 parametrów technicznych- Pulsoksymetr zasilany z czterech baterii litowych o pojemności 3000 mAh które umożliwiają monitorowanie pacjenta przez 20 godzin?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 10 parametrów technicznych- Pulsoksymetr z klasą ochrony IP22: Ochrona przed ciałami stałymi i wnikaniem wody

Odpowiedź: Tak

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38, ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t.j. Dz.U. z 2018r. poz. 1986 z późn. zm.) zamieszczone zostały w dniu 20.12.2018r. na stronie internetowej Zamawiającego.

DYREKTOR
d/s Administracyjno-Technicznych

Jerzy Didyk

Zatwierdził

Otrzymują:

- 1. strona internetowa
- 2. a/a dokumentacja przetargowa

