

Ostrów Wielkopolski dn., 22.01.2016 r.

Otrzymują:

- wykonawcy
- strona internetowa www.szpital.osw.pl

Znak sprawy FDZP.226.03.2016

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego.

W związku z otrzymaniem pytań do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w postępowaniu, Dyrekcja Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim, ul. Limanowskiego 20/22 udziela następujących wyjaśnień oraz na podstawie art. 38 ust 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych / Dz. U. 2010 r. Nr 113, poz. 759 – tekst jednolity z póź zm./ wprowadza poniższe zmiany:

PYTANIA I

Pytanie 1 dot. pakietu nr 4

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNO-UŻYTKOWYCH Rejestrator ciśnieniowy Holterowski RR dla Oddziału Neurologii

Czy Zamawiający dopuszcza rejestrator ambulatoryjnego monitorowania ciśnienia krwi tętniczej o wysokiej jakości, gdzie zapis danych następuje na wbudowanej pamięci, a transmisja danych odbywa się za pomocą kabla USB oraz bezprzewodowego interfejsu typu bluetooth?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 4

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNO-UŻYTKOWYCH Rejestrator ciśnieniowy Holterowski RR dla Oddziału Neurologii

Czy Zamawiający dopuszcza rejestrator ambulatoryjnego monitorowania ciśnienia krwi tętniczej o wysokiej jakości, posiadający walidację wszystkich trzech międzynarodowych stowarzyszeń tj. Europejskiego Towarzystwa Nadciśnienia Tętniczego, Brytyjskiego Towarzystwa Nadciśnienia Tętniczego oraz amerykańskiego towarzystwa ANSI/AAMI, którego dokładność kliniczna jest zgodna z normami ANSI/AAMI SP10:2002(R)2008, EN1060-4:2004, ISO 81060-2:2009, BHS A/A, gdzie zakres pomiaru ciśnienia krwi jest 20-260 mmHg o dokładności +/- 3 mmHg? Wymagany maksymalny pomiar ciśnienia 300 mmHg wymagałoby osiągnięcia ciśnienia w mankiecie ponad 300 mmHg, co nie jest zgodne z normami bezpieczeństwa, zaś minimalny poziom pomiaru ciśnienia w wysokości 20 lub 10 mmHg nie ma znaczenia klinicznego. Dokładność +/- 3 mmHg jest dopuszczalnym zakresem według wszystkich międzynarodowych norm klinicznych, a oferowany przez nas rejestrator otrzymał najwyższą możliwą ocenę dokładności BHS.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA II

1. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu rejestrator ciśnienia tętniczego metodą Holtera japońskiego producenta A&D Medical, który posiada najwyższą ocenę dokładności pomiaru A/A wg protokołów British Hypertension Society i The Association for teh Advencement of Medical

Instrumentation oraz rekomendację European Society of Hypertension i Polskiego Towarzystwa Nadciśnienia Tętniczego o następujących parametrach?

L.p.	PARAMETR / WARUNEK	Oferowana wartość
1.	Metoda pomiaru oscylometryczna	Tak, metoda oscylometryczna
2.	Pomiar ciśnienia skurczowego i rozkurczowego oraz średniego	Tak, skurczowe 60-280mmHg, rozkurczowe 40-160mmHg, MAP – średnia wartość ciśnienia krwi
3.	Pomiar częstości rytmu	Tak, tętno 30-200bpm
4.	Możliwość podziału okresu badań na min.5 podokresów	Tak z możliwością zaprogramowania max. 6 oddzielnych etapów pomiarów w ciągu doby
5.	Możliwość programowania cykli pomiarowych	Tak, możliwość programowania co 5, 10, 15, 20, 30, 60, 120 minut
6.	Czas rejestracji: 500 pomiarów lub do tygodnia	Tak, rejestrator posiada możliwość programowania do max. 7 dni (np.: 36h, 48 h okres pomiarowy itp.)
7.	Możliwość rozpoczęcia badania bez podłączenia do komputera	Tak, możliwość startu badania z rejestratora poza komputerem
8.	Pomiar na żądanie	Tak, pomiar ciśnienia „na żądanie”
9.	Wyświetlacz alfanumeryczny	Wyświetlacz ze znakami siedmiosegmentowymi
10.	Automatyczny dobór ciśnienia w rękawie pacjenta	Tak, Wartość ciśnienia do napompowania mankietu jest automatycznie ustawiana przez rejestrator w trybie automatycznego pomiaru
11.	Możliwość wyświetlania na ekranie zmierzonych wartości	Tak, Wyświetlacz do prezentowania godziny, wyniku, błędów
12.	Dokładność	Ciśnienie ± 3 mmHg Ciśnienie krwi zgodnie ze standardami AAMI 1992 Puls ± 5 %
13.	Współpraca z komputerem klasy PC poprzez port USB	Transmisja danych poprzez RS232 na USB
14.	Wykrywanie błędnych pomiarów oraz powtórka pomiaru	Tak
15.	Kabel łączący komputer z rejestratorem w zestawie	Tak
16.	Mankiet dla dorosłych na lewe ramię	Tak, w zestawie średni 20x31 (możliwa zamiana na duży 28x36cm)
17.	Autoryzowany serwis na terenie Polski.	Tak
18.	Zagwarantowanie dostępności serwisu, oprogramowania i części zamiennych przez co najmniej 10 lat od daty	Zapewnienie zakupu części zamiennych w zależności od dostępności u producenta

	dostawy.	
19.	Urządzenie przeznaczone do użytku przez osoby dorosłe	Tak
20.	Gwarancja	24 miesiące
Parametry programu		
Parametry wymagane		Parametry oferowane
Wbudowana baza danych pacjentów i badań		Tak
Możliwość przeglądania wyników pomiarów w formie tabeli		Oprogramowanie umożliwiające prezentację graficzną (wykresy, histogramy) i tabelaryczną (wartości pomiarów, statystyki) mierzonych parametrów z identyfikacją metody pomiarowej
Automatyczna eliminacja błędnych pomiarów		Tak Automatyczna i ręczna eliminacja błędnych pomiarów
Możliwość wprowadzenia uwag		Tak
Prezentacja wyników pomiarów w formie wykresów		Tak
Funkcja eksportu danych		Tak
Możliwość archiwizacji danych		Tak
Możliwość konfiguracji parametrów pomiarowych		Tak
Możliwość konfiguracji raportu		Tak
Oprogramowanie w języku polskim		Tak, program medyczny w języku polskim
Instrukcja użytkownika w języku polskim		Tak

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA III

Dotyczy pakietu nr 3:

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do przetargu pulsoksymetri obsługiwane jedną z metod: albo za pomocą klawiatury, albo ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

2. Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenia wyposażone w czujniki w innym systemie niż Nellcor lub Masimo, o równorzędnej dokładności pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

3. Prosimy o wydłużenie dostawy towaru do 60 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA IV

Dotyczy pakietu nr 2 - Pulsoksymetr przenośny 5 szt. dla SOR-u

1. Prosimy o wykreślenie z zestawienia wymaganych parametrów techniczno-użytkowych z punktu 1 Wymagania ogólne w podpunkcie 2 o treści „możliwość monitorowania saturacji SpO2 oraz tętna osób dorosłych, dzieci oraz noworodków „ - wykreślenie słowa NOWORODKÓW.

Wykreślenie tego słowa umożliwi złożenie korzystnej oferty na ten asortyment.

Pulsoksymetry do monitorowania saturacji SpO2 oraz tętna tylko dla noworodków są przez Państwa jednostkę wydzielone do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią patrz. Pytania VI.

PYTANIA V

ZAPYTANIA PAKIET NR 4

1. Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny rejestrator RR posiadający wszystkie certyfikaty i walidacje światowych Towarzystw Nadciśnienia Tętniczego o rozmiarach M 24-32 mm (różnica wielkości mankietu 1 cm) ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

2. Czy zamawiający dopuści i będzie wymagał 24 godzinną rejestrację ciśnienie zapisywaną w pamięci stałej rejestratora. Takie rozwiązanie jest obecnie dominujące w nowoczesnych rejestratorach RR. Wykluczenie karty pamięci jest podyktowane względami ekonomicznymi, praktycznymi i nie wymaga dodatkowych interfejsów w komunikacji rejestrator-komputer (czytnik kart pamięci podłączany do komputera poprzez złącze USB w takich rejestratorach jest bardzo archaicznym rozwiązaniem).

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA VI

Dotyczy pakietu nr 2 - Pulsoksymetr przenośny 5 szt. dla SOR-u.

Chodzi o zestawienia wymaganych parametrów techniczno – użytkowych, punkt 1. Wymagania ogólne w podpunkcie 2 o treści „możliwość monitorowania saturacji SpO2 oraz tętna osób dorosłych, dzieci oraz noworodków „.

Czy dopuszczają Państwo możliwość monitorowania przez pulsoksymetr osób dorosłych i dzieci ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pulsoksymetr bez możliwości monitorowania noworodków. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIA VII

Dotyczy pakietu nr 1 – defibrylator przenośny 2 sztuki

1. Czy zamawiający dopuści defibrylatory pojedynczą baterią litowo jonową z możliwością monitorowania do 210 minut oraz możliwością wykonania do 140 defibrylacji z energią 360 J ?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

2. Czy zamawiający dopuści defibrylatory posiadające łyżki zintegrowane dla dzieci i dorosłych z dwoma przyciskami defibrylacyjnymi (po jednym na każdej łyżce) oraz przyciskiem ładowania energii defibrylacyjnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIA VIII

Załącznik nr 2

Pakiet nr 1

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor wyposażony w łyżki defibrylacyjne wyposażone w przycisk defibrylacji, ładowania, drukowania oraz w wskaźnik poprawnego przyłożenie do ciała pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor z zakresem pomiaru częstości akcji serca min. od 30 do 300 uderzeń/min?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor posiadający pięć poziomów wzmocnienia sygnału EKG w zakresie od 0,25 do 4,0 cm/mV?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor o wadze nie przekraczającej 8,9 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor posiadał zakres defibrylacji półautomatycznej (AED) od 150 do 360 J dla osób dorosłych i 40 do 90 J dla dzieci - wartości energii dla 1, 2 i 3 defibrylacji programowane przez użytkownika w obu trybach? Oferowany sposób regulacji defibrylacji pozwala na defibrylację tak dorosłych jak również również dzieci.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor wyposażony był w duży, kolorowy ekran o przekątnej minimum 8"? Pozwoli to na zdecydowanie łatwiejszą pracę przy pacjencie.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor w trybie AED był wyposażony w asystenta pomagającego podczas AED wg wytycznych 2010 ERC za pomocą prostych komunikatów graficznych i komend w j. polskim? Taki sposób przekazu w sposób jasny i precyzyjny prowadzi osobę ratującą przez cały schemat udzielania pierwszej pomocy. Wprowadza to wysoki standard i niezawodność w akcji ratunkowych eliminując ewentualne błędy i pomagając osobom



niezdecydowanym lub nie posiadającym wiedzy z udzielania pierwszej pomocy.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor posiadał możliwość rozbudowy o moduły: NIBP, SpO₂, temp, IBP, EtCO₂ w siedzibie zamawiającego? Umożliwi to Zamawiającemu w przyszłości rozbudowę defibrylatora o dodatkowe wyposażenie zgodnie z potrzebami.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA IX

Do CZEŚĆ Nr: 3 - Pulsoksymetr przenośny 3 szt. dla Neonatologii

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pulsoksymetr o wadze 1 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pulsoksymetr o czasie pracy na zasilaniu akumulatorowym min. 12 godzin z możliwością archiwizowania w komputerze 115-godzinnej pamięci wyników pomiarów?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pulsoksymetr, którego zakres regulacji poziomu głośności alarmów wynosi 52-70 dB, oraz wzbogacony jest o funkcję przywoływania personelu Nurse Call?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pulsoksymetr z czujnikiem wielorazowym dla noworodków pracujący w systemie Nonin PureSAT? Jest to cyfrowa technologia obróbki sygnału i redukcji zakłóceń, która gwarantuje wysoka dokładność pomiarów u pacjentów ruchliwych lub o niskiej perfuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr niewymagający osłony chroniącej urządzenie przed uszkodzeniami?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr bez możliwości regulacji jasności wyświetlacza?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z większym zakresem pomiaru tętna 18-300 u/min z dokładnością +/- 3 cyfry? Pragniemy nadmienić, że różnica dokładności +/- 1 cyfry jest znikoma i z punktu widzenia diagnostycznego praktycznie niezauważalna.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr posiadający możliwość ręcznego ustawienia granic alarmowych z możliwością powrotu do ustawień domyślnym urządzenia, podzielone na alarmy o wysokim i średnim priorytecie, oraz alarmy „watchdog”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr bez wskaźnika artefaktów w sygnale pomiarowym?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z możliwością podłączenia do komputera za pomocą portu złącza RS232?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr wyposażony w przedłużacz do czujnika o długości 1 lub 3 m?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr bez możliwości zamocowania czujnika za pomocą uchwytu lub kieszeni?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr bez możliwości doposażenia urządzenia w drukarkę termiczną oraz stację dokującą umożliwiającą automatyczne ładowanie akumulatora?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr bez możliwości zamocowania urządzenia na stojaku?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z okresem gwarancji 24 miesiące?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA X

Dotyczy Pakietu nr 2- Pulsoksymetr przenośny 5 sztuk dla SOR

Pytanie nr 1 – Jako autoryzowany dystrybutor pulsoksymetrów i czujników amerykańskiego producenta w technologii Masimo SET, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy dopuści wysokiej klasy pulsoksymter o parametrach jak poniżej?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

I. WYMAGANIA OGÓLNE

Ad. 5 – Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET o czasie pracy akumulatora 7 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

II. Wymagania szczegółowe

Ad. 2 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET, dane wyświetlane na dwóch niezależnych ekranach LED oraz z menu w języku angielskim (podstawowe, ogólnie znane komunikaty typu „ON”, „OFF”, „HI” czy „LOW”)?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 5 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET zakres pomiaru pulsu 25-240 u/min co jest w pełni zakresem pomiarowym?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 13 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET bez możliwości wprowadzenia danych pacjenta do urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 15 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET z możliwością transferu danych z pamięci urządzenia przez dedykowany kabel do transferu danych?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Poniżej proponowane urządzenie.



Dotyczy Pakietu nr 3- Pulsoksymetr przenośny 3 sztuki dla Neonatologii

Pytanie nr 1 – Jako autoryzowany dystrybutor pulsoksymetrów i czujników amerykańskiego producenta w technologii Masimo SET, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr o parametrach jak poniżej?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

1. WYMAGANIA OGÓLNE

Ad. 4 – Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET bez zasilacza, urządzenie pracuje jedynie na akumulatorach typu AA?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

2. Wymagania szczegółowe

Ad. 2 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET z regulacją jasności wyświetlacza w 3 poziomach?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 6 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET zakres pomiaru pulsu 25-240 u/min co jest w pełni zakresem pomiarowym?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 8 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET z możliwością regulacji głośności alarmów w 4 poziomach?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 18 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET bez możliwości wprowadzenia danych pacjenta do urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 15 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET z możliwością transferu danych z pamięci urządzenia przez dedykowany kabel do transferu danych?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 20 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET z czujnikiem wielorazowym >1kg?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 22 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET bez możliwości zamocowania czujnika w urządzeniu za pomocą uchwytu lub kieszeni?

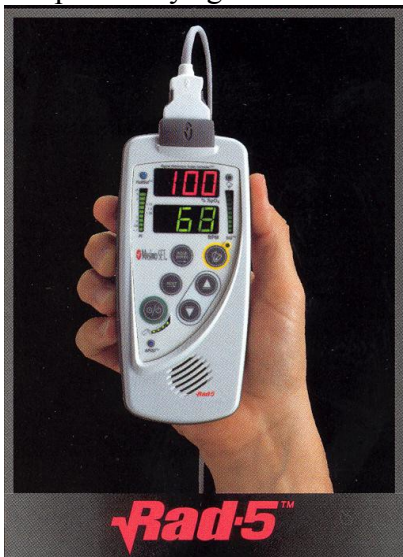
Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Ad. 22 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr amerykańskiego producenta, w technologii saturacji Masimo SET bez możliwości doposażenia urządzenia w drukarkę termiczną oraz

stację dokującą umożliwiającą automatyczne ładowanie akumulatorów?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Poniżej proponowane urządzenie.



Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy:

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §3 ust. 8 wzoru umowy na: „*W przypadku awarii przedmiotu umowy wymagającej naprawy dłuższej niż 5 dni roboczych(...)*”

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

4. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 10 wzoru umowy na: „*W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Dostawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może przekazać sprzęt do oceny jego jakości niezależnemu podmiotowi bez utraty gwarancji i rękojmi. W przypadku wyniku ekspertyzy na korzyść Dostawcy, koszt ekspertyzy ponosi Zamawiający, natomiast w przypadku oceny na korzyść Zamawiającego, koszt ekspertyzy ponosi Dostawca.*”

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

5. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację §5 ust. 2a wzoru umowy na: „*za zwłokę w dostawie, montażu i uruchomieniu przedmiotu umowy oraz przeszkoleniu personelu w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki*”

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

6. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację §5 ust. 2c wzoru umowy na: „*w przypadku uchybienia przez Dostawcę terminowi, o którym mowa w §3 pkt. 7, Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki w podjęciu działań serwisowych i naprawy*”?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

7. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację §5 ust. 2d wzoru umowy na: „*w razie*

niedostarczenia przez Dostawcę urządzenia zastępczego w wypadkach i na warunkach, o których mowa w §3 pkt. 8 niniejszej umowy, Dostawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień, w którym Zamawiający będzie z tego tytułu pozbawiony możliwości korzystania z danego urządzenia”?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

8. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację §5 ust. 2e wzoru umowy na: *„w przypadku braku wykonania zobowiązania, o którym mowa w §3 pkt. 9, Dostawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umową w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu umowy określonej w §4 pkt. 1”?*

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

9. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §5 ust. 3 wzoru umowy na: *„Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określonej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”*. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

10. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §5 ust. 5 wzoru umowy na: *„Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”*

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

11. Prosimy o modyfikację §7 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób: *„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: Zgodnie z siwz.

12. Prosimy o modyfikację §3 ust. 7 wzoru umowy poprzez wydłużenie czasu przewidzianego na podjęcie działań serwisowych i napraw w ramach gwarancji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

13. Prosimy o dodanie do §5 ust. 2b) tiret drugie i trzeci oraz do §6 pkt. c) i d) zastrzeżenia o treści: *„ale nie krótszym niż 5 dni roboczych”*.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

14. Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania

zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

15. Prosimy o dodanie do §6 pkt. a) zastrzeżenia o treści: „o min. 7 dni roboczych”.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA XI

DOTYCZY: FDZP.226.03.2016 Dostawy sprzętu medycznego

Pytanie 1./ załącznik nr 2 – zadanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści transfer z pulsoksymetru na komputer PC poprzez dedykowane dla urządzenia oprogramowanie pozwalające na odczytanie danych na PC?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 2 / pozycja 13 : załącznik nr 2 – zadanie nr 2

Czy Zamawiający zgodzi się aby Oferent zaoferował sprzęt, gdzie dane pacjenta będą wprowadzane do urządzenia za pomocą oprogramowania dedykowanego dla tego urządzenia (poprzez komputer PC) i dopuści takie rozwiązanie w pozycji 13 jako “Możliwość wprowadzenia danych pacjenta do urządzenia”

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 3 / pozycja 13 : załącznik nr 2 – zadanie nr 2 – punkt III 2 : gwarancja i warunki serwisu

“W czasie trwania gwarancji wszystkie wymagane przeglądy wykonywane bezpłatnie na koszt dostawcy włącznie z dojazdem”

Prosimy o doprecyzowanie niniejszego. Czy Zamawiający ma na myśli, że naprawy mają być dokonywane na miejscu w siedzibie Zamawiającego?

Czy Zamawiający dopuści transport urządzenia poprzez kuriera?

Sprzęt wyszczególniony w ofercie jest na tyle małych rozmiarów, że nie ma problemu, by przesłać go do siedziby firmy, która go dostarczyła i w ten sposób dokonać transportu celem naprawy sprzętu.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz, naprawy gwarancyjne wykonywane w siedzibie Zamawiającego lub Dostawcy – transport na koszt dostawcy.

PYTANIA XII

Wniosek o wyjaśnienie SIWZ - pakiet nr / 4 Holter RR

Wymagania szczegółowe

Pytanie 1.

Ad. 1.

Czy zamawiający przewiduje możliwość dopuszczenia do przetargu Holtera RR z mankietem o rozmiarze M w przedziale 220-320 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 2.

Ad. 2.

Czy zamawiający przewiduje możliwość dopuszczenia do przetargu Holtera RR z zapisem wyników w pamięci wewnętrznej urządzenia bez użycia kart pamięci?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 3.

Ad. 3. Czy zamawiający przewiduje możliwość dopuszczenia do przetargu Holtera RR z którego wynik przesyłany jest bezpośrednio do komputera przez złącze usb bez udziału karty pamięci i czytnika?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 4.

Ad. 9. Czy zamawiający dopuści do przetargu Holter RR z zakresem pomiaru 30-280mmHg?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie 5.

Ad. 12. Czy zamawiający przewiduje dopuszczenie do przetargu Holtera RR który jest przeznaczony do pomiaru jedynie u dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

PYTANIA XIII

W związku z ogłoszonym postępowaniem przetargowym na dostawę sprzętu medycznego (znak sprawy **FDZP.226.03.2016**) pragniemy zadać następujące pytania (dot. pakietu nr 1- defibrylator przenośny 2 sztuki wraz z systemem do teletransmisji danych z badania do siedziby użytkownika):

1. Czy Zamawiający dopuści defibrylatory posiadające możliwość ładowania z sieci 230 V bez możliwości ładowania z sieci 12 V, co w kontekście pracy defibrylatora w szpitalu jest parametrem wystarczającym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

2. Czy Zamawiający dopuści defibrylatory posiadające możliwość wyświetlenia do 6 różnych krzywych na ekranie monitora, z jednoczesnym wyświetlaniem dwóch krzywych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Wprowadzone zmiany należy zaznaczyć w ofercie.

Zmiana terminu składania ofert.

Na podstawie art 38 ust 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych / Dz. U. 2010 r. Nr 113, poz. 759 – tekst jednolity z póź zm./, Zamawiający przedłuża termin składania ofert, wobec czego oferty należy złożyć **do dnia 28.01.2016 r., do godziny 12:00.**

Zamawiający otworzy koperty z ofertami **w dniu 28.01.2016 r., o godzinie 12:30** w Zespole Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim przy ul. Limanowskiego 20/22.

Z poważaniem
Dyrektor ZZOZ
Dariusz Bierła