



Powiat Radomski

97-500 Radomsko, ul. Leszka Czarnego 22
tel. +48 44 6834509 fax +48 44 6834335

<http://www.radomski.pl>
e-mail: starostwo@powiat.radomski.pl

Radomsko, dnia 29.07.2010r.

Do:
Wszyscy nabywcy SIWZ

WP.341.28/06/2010

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Zakup aparatury, sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego niezbędnego dla osiągnięcia celów realizowanego zadania inwestycyjnego „Budowa Szpitala Powiatowego w Radomsku”
Faza II –Powtórzenie części Etapu II (Oddział Chirurgii Ogólnej i Oddział Chirurgii Ortopedyczno-Urazowej) i Etapu III (Centralny Blok Operacyjny, Oddział Intensywnej Terapii, Oddział Położniczo-Ginekologiczny).

TREŚĆ PYTAŃ I UDZIELONYCH ODPOWIEDZI ORAZ MODYFIKACJE SIWZ

I. Działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2010r. Nr 113, poz. 759), dalej zwaną „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

Dotyczy części II – Stymulator nerwów obwodowych – 1szt.

PYTANIE 1

Pkt.5 Czy Zamawiający mógłby wyjaśnić co rozumie pod pojęciem zdalnego sterowania ?
Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy stymulator nerwów z możliwością sterowania nożnego, co umożliwia uwolnienie rąk w trybie lokalizacji nerwu?

Odpowiedź na pytanie 1

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy części IX– Oddział intensywnej Terapii - Aparat RTG przewoźny .

PYTANIE 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z min.24 programami anatomicznymi?
Technik w warunkach pracy nie używa więcej niż 20 programów przy aparatach typu przyłóżkowego.

Odpowiedź na pytanie 2

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z pojemnością lampy min.107 kHU?
Wartość ta minimalnie odbiega od wartości granicznej.

Odpowiedź na pytanie 3

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z anodą o szybkości rotacji min 2850 obr/min ?
Wartość ta minimalnie odbiega od wartości granicznej.

Odpowiedź na pytanie 4
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z możliwością rotacji ramienia wokół osi pionowej min + 90/-90 stopni?

Odpowiedź na pytanie 5
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 6

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat o wadze 290 kg?

Odpowiedź na pytanie 6
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Część XI zamówienia, dodatek XI/1 do SIWZ, tabela l.p. 6

PYTANIE 7

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które posiada szerokość 780 mm ?

Odpowiedź na pytanie 7
Nie, zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 8

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało automatyczne otwieranie i zamykanie drzwi komory myjącej, podobnie jak postawiono wymóg dla myjni dezynfektorów (tabela l.p. 11)?

Odpowiedź na pytanie 8
Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

Część XI zamówienia, dodatek XI/2 i XI/3 do SIWZ, tabela l.p. 4, 5, 16

PYTANIE 9

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające szerokość 900 mm oraz wysokość 1000 mm albo urządzenie o szerokość 450 mm i wysokość 1500 mm.

Zwiększając wymiary zewnętrzne zwiększy się również pojemność urządzenia (patrz. Pytanie 4), co będzie miało przełożenie na skrócenie czasu mycia oraz oszczędności wody i środka myjącego.

Odpowiedź na pytanie 9
Nie, zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o pojemności: 1 basen + 1 kaczka albo min. 3 kaczki

Odpowiedź na pytanie 10
Nie, zgodnie z zapisami SIWZ

Część XI zamówienia, dodatek XI/2 i XI/3 do SIWZ, tabela l.p. 8

PYTANIE 11

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nieposiadające kondensatora oparów ale posiadające rozwiązanie zbliżone? Myjnia, którą chcielibyśmy zaoferować posiada system chłodzenia komory i naczyń, polegający na spłukiwaniu zimną zdezynfekowaną wodą całego wnętrza, co w rezultacie zapobiega wytwarzaniu się nadmiernej ilości oparów.

Odpowiedź na pytanie 11
Nie, zgodnie z zapisami SIWZ

CZĘŚĆ XVII

PYTANIE 12

Czy Zamawiający dopuści kozetkę lekarską o szerokości 555 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź na pytanie 12
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 13

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne metalowe z materacem, z wypełnieniem szczytów wykonanym z płyty meblowej?

Odpowiedź na pytanie 13
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 14

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne metalowe z materacem o długości 2110 mm?

Odpowiedź na pytanie 14
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 15

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne metalowe z materacem o szerokości 950 mm ?

Odpowiedź na pytanie 15
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 16

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne metalowe z materacem o wysokości leża 550 mm ?

Odpowiedź na pytanie 16
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 17

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne metalowe z materacem , który nie jest pikowany ?

Odpowiedź na pytanie 17
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 18

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym o wymiarach 520 x 360 mm ?

Odpowiedź na pytanie 18
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 19

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem stałym o wymiarach 400 x 430 mm ?

Odpowiedź na pytanie 19
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 20

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości 810 mm ?

Odpowiedź na pytanie 20
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 21

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z przechyłem blatu bocznego 30° i 60°?

Odpowiedź na pytanie 21
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 22

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie 800-1200 mm ?

Odpowiedź na pytanie 22
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 23

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z wyposażeniem z kołami o średnicy 150 mm?

Odpowiedź na pytanie 23
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 24

Czy Zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu ww. sprzęt oraz łóżeczko noworodkowe?

Odpowiedź na pytanie 24
Nie, Zamawiający nie wydzieli ww. sprzętu do odrębnego pakietu

lampa operacyjna 3 + 5 projektorowa z kamerą i torem wizyjnym – 2 szt. – część X dodatek X/1

PYTANIE 25

Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w technologii LEDowej w których kopuła główna posiada 91 źródeł LEDowych i generuje natężenie światła 160 000 lux i kopuła satelitarna posiadająca 63 źródła LEDowe i która generuje natężenie światła 140 000 lux mierzone dla D10=18 cm, co jest lepszym parametrem od wymaganego?

Odpowiedź na pytanie 25
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 26

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z dodatkową niezależną funkcją oświetlenia endoskopowego w każdej kopule i w której regulacja natężenia dla kopuły głównej jest w zakresie 8500-160 000 lux a dla kopuły satelitarnej w zakresie 8500-140 000 lux?

Odpowiedź na pytanie 26
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 27

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną w technologii LED z układem optycznym zapewniającym przynajmniej tak samo dobry stopień redukcji cieni w polu operacyjnym jak oczekiwany system elektroniczny lub manualny?

Odpowiedź na pytanie 27
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 28

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną LEDową w której średnica plamy światła jest regulowana w zakresie 18 -32 cm, co jest lepszym parametrem od wymaganego?

Odpowiedź na pytanie 28
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 29

Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne LEDowe w której sterylizowany uchwyt służący do regulacji średnicy pola roboczego lampy znajduje się w odległości 4 cm od osi kopuł?

Odpowiedź na pytanie 29
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

lampa bezcieniowa przejezdna – 12 szt. – część X dodatek X/2

PYTANIE 30

Czy Zamawiający dopuści lampę bezcieniową przejezdną o stałej średnicy pola operacyjnego 17 cm i regulowaną wartością natężenia oświetlenia w zakresie od 0% do 100 % ?

Odpowiedź na pytanie 30
Tak, Zamawiający dopuszcza

lampa operacyjna 3 + 5 projektorowa – 3 szt. – część X dodatek X/3

PYTANIE 31

Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w technologii LEDowej w których kopuła główna posiada 91 źródeł LEDowych i generuje natężenie światła 160 000 lux i kopuła satelitarna posiadająca 63 źródła LEDowe i która generuje natężenie światła 140 000 lux mierzone dla D10=18 cm, co jest lepszym parametrem od wymaganego?

Odpowiedź na pytanie 31
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 32

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z dodatkową niezależną funkcją oświetlenia endoskopowego w każdej kopule i w której regulacja natężenia dla kopuły głównej jest w zakresie 8500-160 000 lux a dla kopuły satelitarnej w zakresie 8500-140 000 lux?

Odpowiedź na pytanie 32
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 33

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną w technologii LED z układem optycznym zapewniającym przynajmniej tak samo dobry stopień redukcji cieni w polu operacyjnym jak oczekiwany system elektroniczny lub manualny?

Odpowiedź na pytanie 33
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 34

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną LEDową w której średnica plamy światła jest regulowana w zakresie 18 -32 cm, co jest lepszym parametrem od wymaganego?

Odpowiedź na pytanie 34
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 35

Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne LEDowe w których sterylizowany uchwyt służący do regulacji średnicy pola roboczego lampy znajduje się w odległości 4 cm od osi kopuły?

Odpowiedź na pytanie 35
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Opis techniczny przedmiotu zamówienia w zakresie CZĘŚĆ XIV Dodatek nr.XIV/4 do SIWZ – Ssak elektryczny – 13 szt.

PYTANIE 36

Pkt.7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka, w którym na stałe jest zamocowany kosz na cewniki?

Odpowiedź na pytanie 36
Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 37

Pkt.17- Proszę o zmianę punktu 17 na wymagania zgodne z ustawą o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź na pytanie 37
Zgodnie z zapisami SIWZ – punkt 6.1.3 ust. 3 pkt. 3 „ zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych (jeżeli dotyczy)” . Zamawiający nie zmienia pkt.17.

CZĘŚĆ VII

Dodatek nr VII/5 do SIWZ

Zestaw do monitorowania noworodka z komputerem centralnym (na stanowisku pielęgniarki) - 2 szt.

PYTANIE 38 - Dotyczy pkt. I.4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory, które będą kompatybilne (włącznie z akcesoriami) z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, z obsługą przez ekran dotykowy i przyciski funkcyjne?

Odpowiedź na pytanie 38

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 39 - Dotyczy pkt. I.9

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory, które będą kompatybilne (włącznie z akcesoriami) z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, z 3 stopniowym systemem alarmów monitorowanych parametrów?

Odpowiedź na pytanie 39

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 40 - Dotyczy pkt. I.11

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory modułowe, które będzie kompatybilne (włącznie z akcesoriami) z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, o wadze 7,8 kg?

Odpowiedź na pytanie 40

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 41 - Dotyczy pkt. I.12

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory, które będą kompatybilne (włącznie z akcesoriami z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, bez możliwości przywołania danych pacjenta po jego zwolnieniu, umożliwiające przeniesienie danych pomiędzy monitorami poprzez moduł?

Odpowiedź na pytanie 41

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 42 - Dotyczy pkt. III.1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory, które będą kompatybilne (włącznie z akcesoriami) z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, z zakresem pomiaru częstości oddechowej od 0 do 150 odd./min?

Odpowiedź na pytanie 42

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 43 - Dotyczy pkt III.2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory, które będą kompatybilne (włącznie z akcesoriami) z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, z ustalonym progiem wyzwalania oddechów, umożliwiające dostosowanie wysokości zapisu w celu prawidłowego wyzwalania zliczania?

Odpowiedź na pytanie 43

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 44 - Dotyczy pkt IV.1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu monitory, które będą kompatybilne (włącznie z akcesoriami) z pozostałymi kardiomonitorami oferowanymi w CZĘŚCI VIII, które nie były testowane na oddziałach geriatrycznych i noworodkowych w celu badań klinicznych, lecz które są stosowane na oddziałach noworodkowych oraz posiadają funkcję powtórzenia pomiaru **NIBP** w razie nieudanego poprzedniego pomiaru?

Odpowiedź na pytanie 44

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia w pakiecie X do maksymalnie 60 dni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź na pytanie 45

**Zamawiający wydłuża termin wykonania dla Części X zamówienia:
z 45 dni na 70 dni od dnia podpisania umowy.**

PYTANIE 46 - dotyczy §3 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Wnosimy o zmianę lub wykreślenie § 3 ust. 1 wzoru umowy.

Zapis: „Sprzedający nie może powierzyć wykonania przedmiotu umowy osobie trzeciej bez zgody Kupującego wyrażonej na piśmie” pozostaje w sprzeczności z postanowieniem specyfikacji dopuszczające udział podwykonawców w przedmiotowym postępowaniu. Zatem, wyrażenie takiej zgody przez Zamawiającego, co potwierdzone jest dodatkiem nr 14 do oferty sporządzonym przez Zamawiającego, w którym wykonawcy mają wskazać części powierzone podwykonawcom, powoduje powstanie rozbieżności, wprowadzającej wykonawców w błąd, co do rzeczywistej woli Zamawiającego w tym zakresie. W związku z powyższym wnosimy o zmianę postanowień SIWZ poprzez wykreślenie tego zapisu, lub jego sporządzenie w sposób zgodny ze specyfikacją.

Odpowiedź na pytanie 46

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 3 ust.1 wzoru umowy

PYTANIE 47 - dotyczy §3 ust.2 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o zmianę powyższego zapisu wzoru umowy w następujący sposób:

„Strony wprowadzają zakaz przenoszenia wierzytelności wynikłej z umowy na osoby trzecie bez zgody Kupującego wyrażonej na piśmie. W przypadku niedotrzymania tego warunku Sprzedający będzie zobowiązany do zapłaty na rzecz Kupującego kary umownej w wysokości 5% (słownie pięć procent) wartości brutto wynagrodzenia Sprzedającego wskazanego w §4 ust.1 liczonej odpowiednio od tej części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy”

Odpowiedź na pytanie 47

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 3 ust.2 wzoru umowy

PYTANIE 48 - dotyczy §6 ust. 3 zd.2 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„ Na takich samych zasadach Sprzedający dostarczy wraz z przedmiotem umowy- dla każdego sprzętu instrukcję serwisową w języku polskim”
na zapis:

„ Na takich samych zasadach Sprzedający dostarczy wraz z przedmiotem umowy- dla każdego sprzętu instrukcję serwisową w języku polskim, w zakresie w jakim nie narusza to umowy pomiędzy wytwórcą przedmiotu umowy a jego autoryzowanym przedstawicielem w Polsce”

Odpowiedź na pytanie 48

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.3 zd.2 wzoru umowy

PYTANIE - 49 dotyczy §6 ust. 5 pkt.2 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„2) przystąpić do usunięcia wady w terminie 24 godzin od przyjęcia zgłoszenia i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego, nie dłuższym jednak niż 7 dni”,
na zapis:

„2) przystąpić do usunięcia wady w terminie 48 godzin od przyjęcia zgłoszenia i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego, nie dłuższym niż 7 dni jeśli naprawa nie wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy lub 14 dni jeśli naprawa wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy ”

Wymagany termin na reakcję jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekraczanie. Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia. Ponadto należy mieć na uwadze, że przedmiotem umowy są bardzo zróżnicowane urządzenia specjalistyczne o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego ich naprawa i przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, może okazać się praktycznie niemożliwe.

Odpowiedź na pytanie 49

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.5 pkt.2 wzoru umowy

PYTANIE 50 - dotyczy §6 ust. 11 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„11. W okresie gwarancji Sprzedający może obciążyć Kupującego kosztami serwisu tylko wówczas, gdy dokonane zgłoszenie było bezzasadne,”,

na zapis:

„11. W okresie gwarancji Sprzedający może obciążyć Kupującego kosztami serwisu tylko wówczas, gdy dokonane zgłoszenie było bezzasadne lub gdy wada urządzenia spowodowana była działaniem użytkownika w sposób niezgodny z instrukcją obsługi i/lub zaleceniami producenta.”

Odpowiedź na pytanie 50

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.11 wzoru umowy

PYTANIE 51 dotyczy §6 ust. 7 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §6 ust.7 dotyczącego wymogu zapewnienia sprzętu zastępczego na okres naprawy przy naprawach przekraczających terminy ustalone w § 6 ust.5 pkt.2?

Powyższy obowiązek ciążyący na Wykonawcy powoduje konieczność posiadania przez Wykonawcę dodatkowego egzemplarza oferowanego sprzętu, co Wykonawca zmuszony jest uwzględnić przy kalkulacji oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli na zaoferowanie sprzętu w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie.

Odpowiedź na pytanie 51

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.7 wzoru umowy

PYTANIE 52 - dotyczy §7 ust. 1 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację ww. zapisu tak by powstał zapis:

„Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną:

- a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Sprzedający - w wysokości 10% wartości brutto wynagrodzenia wskazanego w §4 ust. 1 liczonej od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy,*
- b) za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w terminie o którym mowa w § 2 ust. 1 - w wysokości 0,2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,*
- c) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze - liczonej oddzielnie od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy w wysokości 0,2% wartości towaru naprawianego, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,*
- d) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych w okresie gwarancji lub rękojmi - w wysokości 0,2% wartości brutto towaru naprawianego, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,*
- e) za zwłokę w podjęciu naprawy w czasie określonym w § 6 ust. 5 pkt 2 - w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwego towaru, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,*
- f) za niedokonanie przeglądów gwarancyjnych zgodnie § 6 ust. 5 pkt 3 - w wysokości 0,2% wartości brutto towaru, którego dotyczy przegląd za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,*

Istniejący obecnie zapis w przypadku opóźnienia w dostawie lub w usunięciu usterek powoduje naliczanie kar umownych od wartości całej części postępowania. Biorąc pod uwagę, że w ramach każdej z części przedmiotu umowy występują wyroby medyczne o bardzo zróżnicowanym charakterze i wartości, istniejący sposób naliczania kar nie może być uznany za proporcjonalny do stopnia zawinienia strony.

Jest to tym bardziej niewłaściwe, że stan techniczny jednego z elementów przedmiotu zamówienia nie ma bezpośredniego wpływu na pozostałe części składowe całości. Istniejący sposób naliczania kar, narusza więc proporcję pomiędzy stopniem zawinienia a wysokością kary oraz zasadę równości stron umowy. Tym samym wymaga on stosownej zmiany w tym zakresie.

Odpowiedź na pytanie 52

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.1 wzoru umowy

PYTANIE 53 - dotyczy §7 ust. 4 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„Kupującemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonywania umowy”.,

na zapis:

„Kupującemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku rażącego niewykonania bądź nienależytego wykonywania umowy”.

Pozostawienie powyższego zapisu w pierwotnej wersji umożliwiłoby Zamawiającemu zerwanie umowy już przy drobnym (np. jednodniowym) opóźnieniu w dostawie. Taka możliwość naraża Wykonawcę na niezwykle dotkliwe szkody, niewspółmierne do zawinienia.

Odpowiedź na pytanie 53

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.4 wzoru umowy

PYTANIE 54 - dotyczy §7 ust. 2 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Wnosimy o wykreślenie powyższego zapisu.

Powyższy kara umowna jest za niewykonanie/ nienależyte wykonanie umowy jest w niniejszej umowie naliczana już de facto na podstawie §7 ust.1, więc jej pozostawienie stanowiłoby pozostawienie możliwości naliczania Zamawiającemu podwójnej kary za to samo działanie Wykonawcy.

Odpowiedz na pytanie 54

Zapis § 7 ust.2 wzoru umowy- Dodatku nr 23 do SIWZ nie dotyczy kary za niewykonanie/ nienależyte wykonanie umowy

Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.2 wzoru umowy.

PYTANIE 55 - dotyczy §8 ust. 3 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„3. W przypadku gdy opóźnienie w spełnieniu świadczenia w całości lub w części wynosi co najmniej 20 dni (w stosunku do terminu określonego w §2 ust. 1 niniejszej umowy) Kupujący może odstąpić od umowy, w terminie o którym mowa w ust. 1, zachowując roszczenie o zapłatę kar umownych należnych mu za okres od dnia powstania opóźnienia do dnia odstąpienia od niniejszej umowy.”.

Na zapis:

„3. W przypadku gdy opóźnienie w spełnieniu świadczenia w całości lub w części wynosi co najmniej 45 dni (w stosunku do terminu określonego w §2 ust. 1 niniejszej umowy) Kupujący może odstąpić od umowy, w terminie o którym mowa w ust. 1, zachowując roszczenie o zapłatę kar umownych należnych mu za okres od dnia powstania opóźnienia do dnia odstąpienia od niniejszej umowy.”.

Powyższy termin wymaga przedłużenia ze względu na niezwykle szeroki zakres dostawy, będącej przedmiotem niniejszej umowy.

Odpowiedź na pytanie 55

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 8 ust.3 wzoru umowy

PYTANIE 56 - dotyczy §10 Wzoru umowy – Dodatku nr 23 do SIWZ

Wnosimy o wykreślenie powyższego zapisu.

Takie postanowienie umowy nie znajduje żadnego racjonalnego uzasadnienia. Nie ma wątpliwości, że Zamawiający sam jest zobowiązany do przechowywania dokumentacji związanej z postępowaniem przez okres 4 lat zgodnie z brzmieniem art. 165 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych. Nie może tego obowiązku przerzucić na wykonawców, które często jako podmioty działające zgodnie z wewnętrznymi zasadami (np. w związku z posiadaniem certyfikatu ISO) mają własne procedury postępowania z posiadanymi dokumentami). Ponieważ to zamawiający jest autorem jak i adresatem wszelkiej dokumentacji składającej się na niniejsze postępowanie i nią dysponuje, nie istnieje potrzeba powielania przechowywanej dokumentacji. Mając na względzie powyższe wnosimy o wykreślenie wskazanego postanowienia umowy.

Odpowiedź na pytanie 56

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 10 wzoru umowy

Część X- Centralny Blok Operacyjny, Oddział Intensywnej Terapii, Oddział Położniczo-Ginekologiczny

Dotyczy pozycji :2 lampa bezcieniowa przejezdna – szt.12

PYTANIE 57

pkt.4 i 8 – czy Zamawiający dopuści ofertę na lampy zabiegowe z płamą świetlną o średnicy 13 cm z odległości 80 cm i 17 cm z 100 cm?

Odpowiedź na pytanie 57

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 58

pkt.9 czy Zamawiający dopuści ofertę na lampy zabiegowe z temperaturą barwową 4000K(tj. różnica 5%, czyli mieszcząca się w granicach tolerancji).

Odpowiedź na pytanie 58

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 59

pkt.10 czy Zamawiający dopuści ofertę na lampy zabiegowe z zakresem pracy 70-130 cm bez konieczności ogniskowania.

Odpowiedź na pytanie 59

Tak, Zamawiający dopuszcza

Część II Dodatek II/5 do SIWZ aparat do znieczulenia ogólnego z zestawem monitorującym - 1 szt. oraz aparat do znieczulenia ogólnego z zestawem monitorującym przewoźny - 1 szt.

PYTANIE 60 - dotyczy pkt. VIII p. 3

Czy Zamawiający zechce sprecyzować ilość parowników do sevofluranu gdyż w punkcie 3 Zamawiający określa „parowniki do sevofluranu” a postępowanie toczy się na jeden aparat do znieczulenia. Czy jest to omyłka pisarska i Zamawiający wymaga jednego parownika?

Odpowiedź na pytanie 60

Zamawiający wymaga „parownika do sevofluranu” w ilości - 1 szt.

Część XVII Dodatek XVII/4 - inkubator zamknięty- 2 szt.

PYTANIE 61

Czy Zamawiający zechce zaakceptować wysokiej klasy inkubator zamknięty z zaawansowanymi systemami automatycznego sterowania poziomem nawilżenia, temperatury, stężenia tlenu z możliwością pomiaru temperatur u dwóch noworodków posiadający wagę do bezstresowego monitorowania wagi pacjenta z wyświetlaniem pomiaru na ekranie wyświetlacza inkubatora bez możliwości wydruku dokonanego pomiaru? Baczne obserwowanie oraz prowadzenie zapisu historii pobytu pacjenta na oddziale przez personel jest w pełni wystarczające.

Odpowiedź na pytanie 61

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 62

Ze względu na fakt, iż wymóg posiadania Wpisu do rejestru wyrobów medycznych wymagany jest w odniesieniu do każdego przedmiotu zamówienia (wpisany jest w każdej tabeli technicznej), prosimy o dostosowanie go do punktu 6.1.3 ust. 3 pkt. c) SIWZ oraz ustawy o wyrobach medycznych poprzez zmianę na: „**Wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych (jeżeli dotyczy)**”.

Jest to konieczne z dwóch powodów:

Wymóg posiadania **wpisu** do Rejestru Wyrobów Medycznych nie jest całkowicie zgodny z nową ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 r. (Dz.U. nr 93 poz. 896),.

Art. 5 ust. 1 tejże ustawy stanowi, że „do obrotu i do używania mogą być wprowadzane wyroby medyczne oznakowane znakiem CE”, natomiast art. 54 ust. 1, odnoszący się do obowiązku zgłoszeń wyrobów medycznych do Rejestru mówi, iż „wytwórca, autoryzowany przedstawiciel lub podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu wyrobu medycznego, który wprowadza na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej aktywny wyrób medyczny do implantacji, wyrób medyczny klasy IIb lub klasy III, (...) dokonuje **zgłoszenia** do Rejestru niezwłocznie po pierwszym wprowadzeniu do używania tego wyrobu medycznego”.

Część wyrobów będących przedmiotem niniejszego postępowania zalicza się do klasy ryzyka IIb oraz III, i jako takie, podlegają obowiązkowi zgłoszenia do rejestru. Fakt, że pod panowaniem nowej ustawy obowiązkowe jest **jedynie zgłoszenie (a nie wpis!!!)** wyrobów klasy IIb i III do Rejestru potwierdził także Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w swym oficjalnym komunikacie objaśniającym zasady rejestracji wyrobów medycznych po 1 maja 2004 r.

Podmiot dokonujący zgłoszenia nie ma bowiem wpływu na długość czasu, w jakim Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych, Produktów Leczniczych i Produktów Biobójczych dokona stosownego wpisu na podstawie prawidłowego zgłoszenia.

Nie wszystkie wyroby będące przedmiotem niniejszego postępowania wymagają zgodnie z aktualnym stanem prawnym takiego dokumentu.

Odpowiedź na pytanie 62

Zgodnie z zapisami SIWZ – punkt 6.1.3 ust. 3 pkt. 3 „ zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych (jeżeli dotyczy)”.

II. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższe modyfikacje SIWZ stanowią jej integralną część a przy tym z uwagi na ich zakres i charakter oraz termin wprowadzenia nie mają wpływu na konieczność przedłużenia terminu składania ofert. Pozostała część SIWZ nie ulega zmianie.

W imieniu Zamawiającego
WICESTAROSTA
Bożena Nowacka