



SZPITAL POWIATOWY

w Limanowej

Imienia Miłosierdzia Bożego

ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

faks: 18 3372 710

e-mail: zampub@szpitallimanowa.pl

Pismo: NZ/49/D/N/AC/2019/130/2019

Limanowa dnia: 2019-10-09

Wszyscy zainteresowani !!!

ODPOWIEDŹ na zapytania w sprawie SIWZ nr 1

Informujemy, iż w dniu 2019-10-07 wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 38 ust. 2 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 1843) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:

Zakup dwóch ambulansów sanitarnych o standardzie "P" wraz z wyposażeniem i zabudową przedziału medycznego,

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Zestaw nr 1

Pytanie nr 1 dot. Noszy głównych oraz transportera noszy głównych

Nosze główne

Wyposażone w podglówek mocowany bezpośrednio do ramy noszy umożliwiający ich przedłużenie w celu transportu pacjenta o znacznym wzroście.

Uchylny stabilizator głowy pacjenta z możliwością wyjęcia i ułożenia głowy na wznak do pozycji wężającej

Transporter noszy głównych

Dodatkowe uchylne uchwyty transportera ułatwiające manewrowanie z możliwością odblokowania goleni

Rama transportera wykonana z profili o podwyższonej wytrzymałości na duże przeciążenia

Transporter przystosowany do mycia ciśnieniowego (potwierdzenie parametru w instrukcji obsługi)

W związku z powyższym oraz stosownie do pobranej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz zgodnie z art. 38 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zwracamy się do Zamawiającego o zrezygnowanie z parametru punktowanego tj. punkt 5 dot. transportera noszy głównych ponieważ regulacja wysokości transportera poprzez sprężynę gazową nie ma żadnego uzasadnienia medycznego, a dodatkowo opisane przez Państwo rozwiązanie zwiększa koszty eksploatacyjne danego transportera nie mówiąc już o naruszeniu PZP.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Dodatkowo zwracamy się do Zamawiającego aby na zasadzie równoważności dopuścił nowoczesne system transportowy marki FERNO o poniższych parametrach:

NOSZE GŁÓWNE	
1.	przystosowane do prowadzenia reanimacji wyposażone w twardą płytę na całej długości pod materacem umożliwiającą ustawienie wszystkich dostępnych funkcji;
2.	nosze potrójnie łamane z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej i pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha;
3.	z możliwością płynnej regulacji kąta nachylenia oparcia pod plecami do 90 stopni;
4.	rama noszy pod głowę pacjenta umożliwiającą odgięcie głowy do tyłu, przygięcie głowy do klatki piersiowej, ułożenie na wznak;
5.	z zestawem pasów szelkowych i poprzecznych zabezpieczających pacjenta o regulowanej długości mocowanych bezpośrednio do ramy noszy;
6.	nosze posiadają trwale oznakowane graficznie elementy związane z ich obsługą;
7.	składane poręcze boczne, z chowanymi lub składanymi rączkami do przenoszenia z przodu i z tyłu noszy.
8.	możliwość wprowadzania noszy na transporter przodem lub tyłem do kierunku jazdy;
9.	nosze zabezpieczone przed korozją poprzez wykonanie ich z odpowiedniego materiału
10.	cienki niesprężynujący materac z tworzywa sztucznego nieprzyjmujący krwi, brudu, przystosowany do dezynfekcji, umożliwiającym ustawienie wszystkich dostępnych pozycji transportowych, wyposażony w podglówek umożliwiający ułożenie głowy w trzech pozycjach tj. na wznak, z odgięciem do tyłu, przygięciem do klatki piersiowej
11.	obciążenie dopuszczalne noszy 250 kg
12.	waga oferowanych noszy 22,9 kg

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

13.	nosze główne spełniają wymogi normy PN-EN 1865-1: 2012
TRANSPORTER NOSZY GŁÓWNYCH	
14.	z system składanego podwozia umożliwiające łatwy załadunek i rozładunek transportera do/z ambulansu;
15.	z systemem szybkiego i bezpiecznego połączenia z noszami;
16.	regulacja wysokości w siedmiu poziomach;
17.	możliwość ustawienia pozycji drenażowych (Trendelenburga i Fowlera na 3 poziomach pochylenia);
18.	wszystkie kółka jezdne o średnicy 152 mm, skrętne w zakresie 360 stopni, umożliwiające prowadzenie noszy bokiem do kierunku jazdy przez 1 osobę z dowolnej strony transportera, z blokadą przednich kółek do jazdy na wprost;
19.	dwa kółka wyposażone w hamulce ,transporter wyposażony w system rozpraszający elektryczne ładunki statyczne zapewniający uziemienie zestawu transportowego
20.	obciążenie dopuszczalne transportera 270 kg
21.	Waga zestawu transportowego 50,9 kg zgodnie z aktualna normą PN EN 1865-1
22.	Transporter posiada trwale oznakowane graficznie elementy związane z jego obsługą ;
23.	transporter zabezpieczony przed korozją poprzez wykonanie go z odpowiedniego niekorodującego materiału;
24.	Blokada zabezpieczająca przed samoczynnym opadnięciem noszy w dół w przypadku niekontrolowanego zwolnienia mechanizmu składającego podwozie , sygnalizacja stanu blokady lub jej braku na panelu kontrolnym
25.	Transporter wyposażony w blokadę zabezpieczającą przed jego wyjazdem z ambulansu w przypadku niepełnego rozłożenia i braku zablokowania podwozia
26.	Nosze i transporter spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 1865-1: 2012 i PN EN 1789.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dot. Transporter noszy głównych

Czy Zamawiający w opisie transportera „Wyposażony w system niezależnego składania się goleni przednich i tylnych przy wprowadzaniu i wyprowadzaniu noszy z/do ambulansu pozwalający na bezpieczne wprowadzenie/wyprowadzenie noszy z pacjentem nawet przez jedną osobę” miał na myśli transporter wyposażony w system automatycznego zwolnienia blokady podwozia (tzn. nie wymagający żadnych dodatkowych czynności) umożliwiający wjazd do karetki gdy kółka najazdowe opierają się na lawecie a zwolniony jest mechanizm składający podwozie tzw automatyczna blokada uniemożliwiająca złożenie podwozia w przypadku gdy kółka najazdowe nie opierają się na lawecie a zwolniony jest mechanizm składający podwozie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 3 dot. system transportowy (nosze główne + transporter)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał aby dostarczony system transportowy był zgodny z polską normą zharmonizowaną PN EN 1865:1+A1:2015 spełniający wszystkie punkty wyżej wymienionej normy w tym punkt 4.2.3 normy dot. wagi maksymalnej całego systemu transportowego?

Wyjaśniamy iż zgodnie ze stanowiskiem Ministra Zdrowia i NFZ oraz zgodnie z przepisami Ustawy o Państwowym Ratownictwie Medycznym Zespół Ratownictwa Medycznego (ZRM) wyposażony jest w specjalistyczny środek transportu sanitarnego, spełniający wszystkie cechy techniczne i jakościowe określone w Polskich Normach przenoszących Europejskie Normy zharmonizowanej, przynajmniej w zakresie minimalnym, która określa to Norma i dotyczy to w szczególności wyposażenia medycznego. Brak dokumentów jednoznacznie potwierdzających zgodność noszy we wszystkich punktach normy zharmonizowanej stanowić może przeszkodę w uzyskaniu finansowania z NFZ i powinno być przez Zamawiającego szczegółowe weryfikowane.

Zwracamy również uwagę Zamawiającemu, że opisane nosze wskazują nosze Stryker M1, które są niezgodne z polską normą zharmonizowaną PN EN 1865:1+A1:2015, ponieważ nie spełniają one parametru wagi maksymalnej noszy punkt 4.2.3 normy PN EN 1865:1+A1:2015 w związku z tym nie posiadają dokumentów potwierdzających zgodność noszy M1 z wymienioną normą. Świadczy o tym postępowanie ogłoszone przez Małopolski Urząd Wojewódzki w Krakowie w dniu 17.05.2018r. Sygnatura: WL-IV.272.14.2018 Dostawa ambulansów sanitarnych gdzie Zamawiający dokonał wnikliwego badania i analizy pytań oraz dokumentów dostarczonych przez wykonawcę firmę Stryker Polska, która to w zapytaniu sama potwierdziła brak zgodności noszy z normą PN EN 1865 poświadczając wagę kompletu (nosze + transporter) jako niezgodną z normą. Zamawiający Małopolski Urząd Wojewódzki po zbadaniu załączonych dokumentów uznał poniższe:

„Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania proponowanego zestawu ponieważ nie spełnia on wymagań normy PN-EN 1865:1+A1:2015 w zakresie punktu 4.2.3 – maksymalnej masy całkowitej zestawu, która zgodnie z uwagą zamieszczoną w tym punkcie normy powinna być możliwie niska. Załączony dokument nie jest dosłownie certyfikatem tylko deklaracją zgodności z normą europejską EN 1865-1:2010 wyłączającą warunek punktu 4.2.3 w/w normy. Obecnie obowiązuje norma europejska EN 1865-1:2010+A1:2015. Poza tym przedstawiona deklaracja dotyczy noszy marki STRYKER model 6100 M-1 o masie zestawu 55,05 kg, czyli o ponad 4 kg przekraczającej dopuszczalną masę określoną w aktualnie obowiązującej normie”.

Dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że w przypadku zderzenia drogowego z udziałem ambulansu w skład, którego będą wchodzić urządzenia niezgodne z aktualnymi zharmonizowanymi normami (stan na dzień zarejestrowania ambulansu jako pojazdu specjalnego) ambulans taki nie jest traktowany jako pojazd zgodny z normą PN EN 1789, traci status pojazdu specjalnego co może nieść za sobą konsekwencje finansowe i prawne.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 4 dot. Krzesiło kardiologiczne

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności krzesło firmy FERNO model FST 60-4110-001 z siedziskiem wykonanym z pokrytej winylem tkaniny nylonowej o wysokiej odporności na ścieranie, pęknięcia, odporne na bakterie, grzyby, zmywalne i umożliwiające dezynfekcję wszystkimi środkami dostępnymi na rynku?

Uzasadnienie: proponowane krzesło zdecydowanie przewyższa parametrami krzesło Medirol ROLMAN K312 wymagane przez Zamawiającego co jest niezgodne z PZP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada szereg ambulansów posiadających jednolite wyposażenie, co umożliwia jego racjonalne wykorzystanie. Z tego powodu Zamawiający określił warunki, by wymogi kompatybilności były spełnione.

Pytanie nr 5 dot. Defibrylator

W ocenie Paramedica Polska Sp. z o.o. Sp.k. jako wiodącego dostawcy defibrylatorów i rozwiązań w zakresie systemu teletransmisji danych medycznych, parametry zamawianych urządzeń przez Zamawiającego, opisanych w postępowaniu faworyzują rozwiązania jednej firmy Stryker Polska Sp. z o.o. a dokładnie chodzi o defibrylator LIFEPAK 15 na co wskazują niżej opisane punkty formularza parametrów wymaganych, które mają na celu wyeliminować konkurencję, a przede wszystkim nowoczesny defibrylator X series marki ZOLL (nie mające jakiegokolwiek uzasadnienia medycznego):

Defibrylator
Lifepack 15 wersja standard (z modemem do teletransmisji EKG)stacjonarnego 230V
Pomiar uniesienia odcinka S-T na każdym odprowadzeniu ekg
Min. 8 poziomów wzmocnienia EKG
Funkcja „sun view” – dobrej widoczności w dużym oświetleniu
Metronom do wspierania kompresji klatki piersiowej i oddychania programowany dla min. czterech grup pacjentów (dorośli, dzieci, zaintubowani, niezaintubowani)
szerokość papieru min. 90 mm

W związku z powyższym oraz stosownie do pobranej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz zgodnie z art. 38 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zwracamy się do Zamawiającego czy na zasadzie równoważności dopuści nowoczesny defibrylator marki ZOLL o poniższych parametrach użytkowych?

PARAMETRY OGÓLNE	
1.	Defibrylator przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o wadze 8 kg z kpl akumulatorów
2.	Aparat odporny na kurz i zalanie wodą - klasa IP55
ZASILANIE	
3.	Zasilanie defibrylatora akumulatorowo/ sieciowe, akumulatory ładowane automatycznie po wpięciu aparatu do uchwytu ściennego podłączonego do instalacji elektrycznej ambulansu
4.	Czas pracy na akumulatorze 6 godzin ciągłego monitorowania EKG lub 100 defibrylacji z maksymalną energią
DEFIBRYLACJA	
5.	Defibrylacja dwufazowa – w trybie AED – w trybie ręcznym, regulacja energii w zakresie 2-200J , dostępne 20 poziomów energii zewn., funkcja kardiowersji elektrycznej
6.	Możliwość rozbudowy o moduł łyżek zewnętrznych dla dorosłych i dla dzieci z funkcją defibrylacji / regulacji poziomu energii / monitorowania i wydruku
MONITOROWANIE I REJESTRACJA	
7.	Prekonfigurowany tryb dorosły / dziecko/ noworodek do wyboru z poziomu głównego menu, z automatycznym ustawieniem parametrów defibrylacji i monitorowania (poziomy energii defibrylacji, granice alarmów, parametry NIBP) odpowiednich dla wybranego trybu
8.	Ekran kolorowy LCD o przekątnej 6,5" , Możliwość wyświetlenia 4 krzywych dynamicznych jednocześnie
9.	Wyświetlanie na ekranie pełnego zapisu 12 odprowadzeń EKG, interpretacji słownej wyników analizy oraz wyników pomiarów amplitudowo-czasowych
10.	Wbudowany rejestrator termiczny EKG na papier o szerokości 80 mm, szybkość wydruku programowana: 25 mm/sek. i 50 mm/sek.
11.	Pamięć wewnętrzna 500 zdarzeń (monitorowanie, defibrylacja, stymulacja, procedury terapeutyczne).
EKG/ RESPIRACJA	
12.	Monitorowanie 12 odprowadzeń EKG z analizą, interpretacją słowną i funkcją transmisji przez telefon komórkowy lub modem
13.	Zakres pomiaru częstości akcji serca 30-300 /min
14.	Wzmocnienie zapisu EKG regulowane w zakresie pomiędzy 0,25 do 4,0 cm/mV

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

STYMULACJA ZEWNĘTRZNA	
15.	Tryb asynchroniczny i „na żądanie”
16.	Częstość stymulacji w zakresie 40-170 imp/min., prąd stymulacji w zakresie pomiędzy 10-140 mA
PULSOKSYMETRIA	
17.	Monitorowanie SpO2 w technologii Masimo SET, pomiar SpO2 i pulsu, w kpl. czujnik klips palcowy
NIBP	
18.	Pomiary ręczne i automatyczne w odstępach czasowych 1-60 minut, zakres pomiaru ciśnienia średniego 15-220 mmHg
19.	Pomiar ciśnienia w trakcie napełniania mankietu, synchronizowany załamkiem R elektrokardiogramu (z kabla EKG) w celu eliminacji artefaktów
MONITOROWANIE RKO	
20.	Informacja zwrotna o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień. Prezentacja graficzna wykresu głębokości uciśnień z wyraźnym zaznaczeniem docelowego zakresu 5-6 cm, zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej jako zintegrowana funkcja aparatu
21.	Wyświetlanie na ekranie defibrylatora w formie numerycznej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnień klatki piersiowej, zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej ERC
22.	Funkcja metronomu umożliwiająca prowadzenie uciśnień klatki piersiowej z zalecaną częstością, zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej ERC
23.	Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej
KOMUNIKACJA/ TRANSMISJA DANYCH	
24.	Bezpłatna, nielimitowana czasem dla nadawcy i odbiorcy transmisja danych i 12-odprowadzeniowego zapisu EKG przez dedykowany modem do podmiotów szpitalnych m.in. w Sanoku i Krośnie. W kpl. modem do transmisji danych (jeśli wymagany) współpracujący z dowolnym operatorem sieci GSM bez karty sim operatora sieci komórkowej.
WYPOSAŻENIE	
25.	Kabel EKG 12-odprow., 1 szt.
26.	Kabel do stymulacji
27.	Czujnik SpO2 – klips palcowy 1 szt. dla dorosłych i dzieci,
28.	Elektrody defibrylacyjne samoprzylepne dla dorosłych 8 kpl. i dla dzieci 4 kpl..
29.	Mankiet NIBP wielorazowego użytku z możliwością dezynfekcji : standardowy dla dorosłych 1 szt.
30.	Torba na akcesoria i uchwyt ścienny do montażu defibrylatora w ambulansie z funkcją ładowania akumulatora/ów i zasilania po wpięciu aparatu do uchwytu
POZOSTAŁE	
31.	Okres gwarancji min. 24 miesiące
32.	Odporność aparatu na upadek z wysokości 2m potwierdzone w materiałach firmowych producenta
33.	Dokumenty dopuszczające do obrotu w jednostkach medycznych na terenie Polski, zgodnie Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada szereg ambulansów posiadających jednolite wyposażenie, co umożliwia jego racjonalne wykorzystanie. Z tego powodu Zamawiający określił warunki, by wymogi kompatybilności były spełnione.

Pytanie nr 6 dot. Respirator transportowy

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści nowoczesny respirator transportowy marki SMITH'S Medical o poniższych parametrach użytkowych?

PARAMETRY OGÓLNE	
1.	Nowoczesny respirator transportowy z możliwością wentylacji noworodków (wentylacja manualna), dzieci oraz dorosłych
2.	Niska waga urządzenia - 2,4kg

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

CHARAKTERYSTYCZNE CECHY PRODUKTU	
3.	Zasilanie: pneumatyczne, suchy bezolejowy gaz, ciśnienie 280-600 kPa
4.	Zasada działania: czasowo zmienny generator przepływu
5.	Częstość oddechowa: płynna regulacja w zakresie 8-40 odd/min
6.	Objętość oddechowa: płynna regulacja w zakresie 70-1500ml
7.	Współczynnik I:E od 1:1,4 (przy 40 odd/min) do 1:2,5 (przy 8 odd/min)
8.	Oddech manualny: zgodnie z nastawianą objętością i częstością oddechową
9.	Zintegrowana zastawka PEEP: zakres regulacji 0-20 cm H2O
10.	Przepływomierz: zakres regulacji 0,5 – 35 l/min
11.	Przepływ w trybie CPAP: regulowany w zakresie 0-12,5 l/min
12.	Stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej: 50 / 100%
13.	Zastawka bezpieczeństwa regulowana w zakresie: 20-60 cm H2O
14.	Zakres pomiaru wbudowanego manometru ciśnienia: od -10 do +80 cm H2O
15.	Możliwość pracy w środowisku MRI o indukcji do 3 Tesla
16.	System elektronicznych wskaźników oraz alarmów dźwiękowych i wizualnych
17.	Wskaźnik niskiego ciśnienia gazu zasilającego
18.	Jednorazowy obwód jednoramienny z wewnętrzną linią monitorowania ciśnienia i zastawką pacjenta
19.	W zestawie: torba, butla 2,7l oraz reduktor z przepływomierzem i szybkozłączką AGA, uchwyt karetkowy oraz 10szt jednorazowych obwodów pacjenta

Uzasadnienie: proponowany respirator zdecydowanie przewyższa parametrami respirator MEDUMAT Easy CPR wymagany przez Zamawiającego co jest niezgodne z PZP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada szereg ambulansów posiadających jednolite wyposażenie, co umożliwia jego racjonalne wykorzystanie. Z tego powodu Zamawiający określił warunki, by wymogi kompatybilności były spełnione.

Pytanie nr 7 dot. Ssak elektryczny

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści nowoczesny ssak elektryczny marki BOSCAROL o poniższych parametrach użytkowych?

PARAMETRY OGÓLNE	
1.	Zakres regulacji podciśnienia: od 3 do 80 kPa
2.	Maksymalny przepływ: 22 l/min
3.	Czas pracy przy maks obciążeniu: do 45 minut
4.	Wbudowany manometr podciśnienia
5.	Słój wielorazowego użytku o poj. 1 l
6.	Zawór zabezpieczający przed przepełnieniem słoja
7.	Filtr zabezpieczający przed zanieczyszczeniem pompy
8.	Wbudowany uchwyt do przenoszenia
9.	3-stopniowy wskaźnik naładowania akumulatora
10.	Możliwość zasilania i ładowania z instalacji 12 VDC i 230 VAC
11.	Niska waga urządzenia – 3,5 kg

Uzasadnienie: proponowany ssak zdecydowanie przewyższa parametrami ssak Weinmann ACCUVAC Basic wymagany przez Zamawiającego co jest niezgodne z PZP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada szereg ambulansów posiadających jednolite wyposażenie, co umożliwia jego racjonalne wykorzystanie. Z tego powodu Zamawiający określił warunki, by wymogi kompatybilności były spełnione.

Zestaw nr 2

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Dotyczy zadania 1 i 2.

Pytanie nr 1 Dotyczy eksploatacji: prosimy Zamawiającego o określenie czy przeglądy okresowe samochodu bazowego dotyczące np. wymiany oleju, klocków, filtrów, itd. w okresie gwarancji mają być wliczone w cenę oferty – tzw. oryginalny pakiet serwisowy danego producenta (to może podnieść jej koszt o ok 10 tys.), czy wykonawca ma nie wliczać ich w cenę oferty i Zamawiający każdorazowo podczas wizyty w ASO będzie za nie płacił. Wykonawca podkreśla, że nie chodzi o gwarancję, która jest bezpłatna ale o standardowe przeglądy które są niezbędne w celu jej utrzymania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 2 Dotyczy eksploatacji: prosimy Zamawiającego o określenie czy przeglądy okresowe zabudowy medycznej, mają być wliczone w cenę oferty czy wykonawca ma nie wliczać ich w cenę oferty i Zamawiający każdorazowo podczas wizyty serwisu będzie za nie płacił. Wykonawca podkreśla, że nie chodzi o gwarancję, która jest bezpłatna ale o standardowe przeglądy które są niezbędne w celu jej utrzymania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3 Dotyczy eksploatacji: prosimy Zamawiającego o określenie czy przeglądy okresowe sprzętu medycznego, mają być wliczone w cenę oferty czy wykonawca ma nie wliczać ich w cenę oferty i Zamawiający każdorazowo podczas wizyty serwisu będzie za nie płacił. Wykonawca podkreśla, że nie chodzi o gwarancję, która jest bezpłatna ale o standardowe przeglądy które są niezbędne w celu jej utrzymania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 4 Jeśli Zamawiający pokrywa koszty przeglądów, prosimy o potwierdzenie, iż również na własny koszt dostarczy oraz odbierze ambulans.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 Prosimy o potwierdzenie, iż koszty serwisu pogwarancyjnego ponosi Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 6 Dotyczy eksploatacji: prosimy o podanie szacunkowego zakładanego przebiegu rocznego.

Odpowiedź: Ok. 30 000 km.

Pytanie nr 7 Prosimy o wydłużenie okresu dostawy do 18.12.2019 (tylko dla pierwszego zadania).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia termin dostawy bez zmian.

Pytanie nr 8 Prosimy o określenie marki i modelu tabletu jaki będzie montowany w ambulansie abyśmy mogli przygotować odpowiednią stację dokującą.

Odpowiedź: Getac F110.

Pytanie nr 9 Prosimy o określenie marki i modelu drukarka jaka będzie montowana w ambulansie abyśmy mogli przygotować odpowiedni uchwyt.

Odpowiedź: HP 202.

Pytanie nr 10 Prosimy o określenie marki i modelu modułu GPS jaki będzie montowany w ambulansie abyśmy mogli przygotować odpowiednią instalację.

Odpowiedź: TELTONIKA FM 3600.

Pytanie nr 11 Czy Zamawiający wymaga przetwornicy w ambulansie czyli dostępności prądu w gniazdach 230 V podczas jazdy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12 Prosimy o podanie marki modelu obecnie używanego respiratora w ambulansie abyśmy mogli przygotować kompatybilny uchwyt w nowej karecie (dotyczy zadania 1)

Odpowiedź: Para PAC

Pytanie nr 13 Dotyczy zadania 2: czy w ambulansie oprócz uchwytu do defibrylatora Zamawiający wymaga uchwytu do ssaka i respiratora. Jeśli tak to proszę o podanie marki i modelu uchwytów do ssaka i respiratora.

Odpowiedź: Respirator - Para PAC, ssak – Accuvac Basic.

Pytanie nr 14 Dotyczy zadanie 2: proszę o podanie marki i modelu deski jaka będzie przewożona w tym ambulansie.

Odpowiedź: Ultra Vue 18.

Zestaw nr 3

Dotyczy Nasze główne

Pytanie nr 1 Czy wszędzie tam, gdzie w treści Opisu Przedmiotu Zamówienia mowa jest o normach PN EN 1789 oraz PN EN 1865, Zamawiający ma na myśli polskie normy zharmonizowane ujęte w Obwieszczeniu Prezesa Polskiego Komitetu Normalizacyjnego tj. PN-EN 1789+A1:2011 i PN-EN 1865-1+A1:2015 i w związku z tym czy Zamawiający oczekuje dostarczenia dokumentów zgodnych z zharmonizowanymi normami, dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że nie istnieje pojęcie norm równoważnych w odniesieniu do norm zharmonizowanych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wskazał w SIWZ normę oraz wskazał dokumenty których się od Wykonawców wymaga i zapisy te pozostawia.

Pytanie nr 2 Czy Zamawiający wymaga aby system transportu pacjenta wraz z mocowaniem transportera był zgodny z wymogami aktualnych zharmonizowanych norm **PN-EN 1865-1+A1:2015 i PN-EN 1789+A1:2011**, poświadczony odpowiednim dokumentami tj. certyfikatem zgodności wystawionym przez niezależną jednostkę notyfikującą zgodnie z uprawnieniami wg dyrektywy medycznej 93/42/EEC?

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wskazał w SIWZ normę oraz wskazał dokumenty których się od Wykonawców wymaga i zapisy te pozostawia.

Wyjaśniamy, iż zgodnie ze stanowiskiem Ministerstwa Zdrowia i NFZ oraz zgodnie z przepisami Ustawy o Państwowym Ratownictwie Medycznym Zespół Ratownictwa Medycznego (ZRM) wyposażony jest w specjalistyczny środek transportu sanitarnego, spełniający cechy techniczne i jakościowe określone w Polskich Normach przenoszących Europejskie Normy zharmonizowane, przynajmniej w zakresie minimalnym, który określa Norma i dotyczy to w szczególności wyposażenia medycznego. Normy powoływane są w sposób normatywny, co oznacza, że ich zastosowanie jest wymagane. **Stosuje się najnowszą, aktualną wersję Norm**, dodatkowo zgodnie ze stanowiskiem PKN (Polski Komitet Normalizacyjny) spełnienie danej normy może potwierdzić jedynie organ wyznaczony w systemie oceny zgodności czyli specjalna jednostka certyfikowana uprawniona do weryfikacji wyrobu medycznego. W związku z tym tylko **niezależna jednostka notyfikująca może potwierdzić, że nosze reanimacyjne spełniają wymagania norm PN EN 1789 i PN EN 1865.**

Brak dokumentów jednoznacznie potwierdzających zgodność noszy z normami zharmonizowanymi stanowić może przeszkodę w uzyskaniu finansowania z NFZ, winno być zatem szczegółowo przez Zamawiającego weryfikowane.

Dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że w przypadku np. zdarzenia drogowego z udziałem ambulansu w skład, którego będą wchodzić urządzenia niezgodne z aktualnymi zharmonizowanymi normami (stan na dzień zarejestrowania ambulansu jako pojazdu specjalnego) ambulans taki nie jest traktowany jako pojazd zgodny z normą PN EN 1789, traci status pojazdu specjalnego co może nieść za sobą konsekwencje finansowe i prawne.

Odpowiedź: Wykonawca w ofercie składa oświadczenie co do zgodności dostarczanego produktu z zamówieniem. W przypadku złożenia oferty niezgodnej z wymaganiami Zamawiający ma roszczenia cywilnoprawne, dodatkowo Wykonawca (działające w jego imieniu osoby) mogą ponosić odpowiedzialność karną. Zamawiający nie widzi zatem podstaw aby w zakresie pytań 1 – 2 modyfikować obecne zapisy SIWZ, które mają charakter jednoznaczny.

Pytanie nr 3 W związku z tym iż, obecny opis przedmiotu Zamówienia wskazuje wyłącznie na jednego producenta noszy reanimacyjnych, tj. firmę Stryker model M1, których jedynym dystrybutorem na rynku polskim jest firma Stryker Polska co powoduje brak możliwości złożenia oferty z innym, równoważnym produktem i sprzeciwia się zasadom uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów i niedyskryminacyjnego opisu przedmiotu Zamówienia i stanowi naruszenie artykułów:

- art. nr 7 ust. 1 oraz nr 29 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych poprzez określenie przedmiotu Zamówienia w sposób niezapewniający zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców ubiegających się o udzielenie Zamówienia publicznego
- art. 29 ust. 1, 2 i 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych poprzez określenie przedmiotu Zamówienia w sposób mogący utrudniać uczciwą konkurencję
- art. 30 ust. 1 i 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych poprzez określenie przedmiotu Zamówienia za pomocą nieobiektywnych i ograniczających uczciwą konkurencję funkcjonalności a nie za pomocą cech technicznych i jakościowych przy przestrzeganiu Polskich Norm przenoszących zharmonizowane europejskie normy

Z tego powodu żądamy zmiany SIWZ i dopuszczenia noszy firmy Medirol model Clinic Extero zgodnych z najnowszymi zharmonizowanymi normami PN-EN 1789+A1:2011 i PN-EN 1865-1+A1:2015, będącym produktem równoważnym, w wielu parametrach przewyższającym opisane przez Zamawiającego nosze reanimacyjne Stryker M1, w wyniku różnic konstrukcyjnych w budowie posiadające zagłówek regulowany z możliwością odchylenia do tyłu, przygięcia głowy pacjenta do klatki piersiowej, dodatkowo wyposażony w stabilizator głowy pacjenta z możliwością usunięcia i ułożenia głowy na wznak zamiast podglówka z możliwością przedłużenia ramy noszy, zbudowane z profili okrągłych obciążenie 250 kg nosze (o wiele więcej niż w opisanych przez Zamawiającego noszach Stryker M1), malowanych proszkowo- podwyższona wytrzymałość na uszkodzenia na skutek otarć, obić itp., zamiast profili prostokątnych w gumowym odbojniku z boku noszy, z dużymi, ułatwiającymi transport kołami o średnicy 20 cm wyposażonymi w otwartą felgę z tworzywa sztucznego, ze zintegrowanymi uchwyty z ramą transportera z przodu i z tyłu, bez dodatkowych uchylanych uchwytów (ograniczenie ruchomych elementów powoduje mniejsze koszty eksploatacji), profile ramy transportera w przekroju okrągłe, dzięki czemu zwiększone jest obciążenie maksymalne do 275 kg. Oferowane nosze spełniają pozostałe wymogi SIWZ.

Dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że Oferent firma Stryker Polska oferuje nosze Stryker M1 niezgodne z polską normą zharmonizowaną PN EN 1865-1+A1:2015, ponieważ nie spełniają one parametru wagi maksymalnej noszy – punkt 4.2.3 normy PN EN 1865-1+A1:2015, w związku z tym nie posiadają dokumentów potwierdzających zgodność noszy M1 z wymienioną normą.

Świadczy o tym postępowanie ogłoszone przez Małopolski Urząd Wojewódzki w Krakowie w dniu 17.05.2018 **Sygnatura WL-IV.272.14.2018 Dostawa ambulansów sanitarnych.** Zamawiający – Małopolski Urząd Wojewódzki dokonał wnikliwego badania i analizy pytań oraz dokumentów dostarczonych przez Wykonawcę firmę Stryker Polska, która to w zapytaniu sama potwierdziła brak zgodności noszy z normą PN EN 1865 poświadczając wagę kompletu nosze plus transporter jako niezgodną z normą. Zamawiający – Małopolski Urząd Wojewódzki po zbadaniu załączonych dokumentów uznał poniższe:

„Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania proponowanego zestawu ponieważ nie spełnia on wymagań normy PN-EN 1865-1+A1:2015 w zakresie punktu 4.2.3 – maksymalnej masy całkowitej zestawu, która zgodnie z uwagą zamieszczoną w tym punkcie normy powinna być możliwie niska. Załączony dokument nie jest dosłownie certyfikatem tylko deklaracją zgodności z normą europejską EN 1865-1:2010 wyłączającą warunek punktu 4.2.3 w/w normy. Obecnie obowiązuje norma europejska EN 1865-1:2010+A1:2015. Poza tym przedstawiona deklaracja dotyczy noszy marki STRYKER model 6100 M-1 o masie zestawu wynoszącej 55,05 kg, czyli o ponad 4 kg przekraczającej dopuszczalną masę określoną w aktualnie obowiązującej normie.

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Szczegóły postępowania Zamawiający może znaleźć pod poniższym linkiem:
<https://bip.malopolska.pl/muw,a,1451109,wl-iv272142018-dostawa-ambulansow-sanitarnych.html>

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone nosze wyposażone były w cztery skrętne kółka o 360 stopni o średnicy przynajmniej 160 mm, dzięki czemu łatwiejszy będzie transport pacjenta na nierównym podłożu, miękkim terenie?

Odpowiedź: Zamawiający wskazał w tym zakresie następujący wymóg: Wszystkie kółka jezdne obrotowe w zakresie 360 stopni o średnicy min 150 mm i szerokości 50 mm na pełnej feldze i wymóg ten w pełni podtrzymuje. Wnioski do SIWZ nie mogą służyć temu by forsować rozwiązania techniczne które ograniczają konkurencję w sytuacji gdy wymogi są jednoznacznie sformułowane. Koła mają mieć min. 150 mm (co oznacza, że mogą mieć 160 mm, jeżeli Państwo uznają, że takie chcą w niniejszym postępowaniu zaoferować).

Pytanie nr 5

Dotyczy Krzeselko kardiologiczne z systemem zjazdowym:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy dopuści Krzeselko transportowe z systemem płozowym renomowanego europejskiego producenta o poniższych parametrach:

- Przeznaczone do transportu pacjentów w pozycji siedzącej po schodach,
- Składany system trakcyjny umożliwiający zjazd po schodach
- Siedzisko i oparcie wykonane z mocnego miękkiego materiału winylowo-nylonowego, odpornego na bakterie, grzyby, zmywalnego, dezynfekowanego, siedzisko i oparcie szybko demontowane
- Nośność krzeselka 180 kg
- Wymiary po złożeniu 113x52x22 cm (wysokość, szerokość, głębokość)
- Wymiar kół przednich 75 mm, tylne 175 mm
- Przednie koła skrętne
- Hamulec na kołach przednich,
- W zestawie pasy unieruchamiające do zabezpieczenia pacjenta
- Pas zabezpieczający głowę pacjenta
- Tylne uchwyty regulowany na 3 poziomach
- Tylne uchwyty górne krzesła stałe, zintegrowane w jeden uchwyt z ramą krzeselka
- Przednie uchwyty teleskopowe regulowane na jednej wysokości
- 3 pasy bezpieczeństwa
- Powłoka ochronna łatwa do czyszczenia i odporna na środki dezynfekcyjne
- Błokada zabezpieczająca przed złożeniem w trakcie transportu
- Możliwość umieszczenia nóg pacjenta na dolnej ramie krzeselka
- Waga bez akcesoriów 12 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby średnica tylnych kół w dostarczonym krzeselku wynosiła co najmniej 160mm, dzięki czemu łatwiejszy będzie transport pacjenta na nierównym podłożu, miękkim terenie?

Odpowiedź: Koła mają mieć min. 150 mm (co oznacza, że mogą mieć 160 mm, jeżeli Państwo uznają, że takie chcą w niniejszym postępowaniu zaoferować).

Zestaw nr 4

Pytanie nr 1 - Prosimy o potwierdzenie, że zapis zawarty w treści SIWZ, Rozdział 6 pkt. 5 ppkt. 6.5. dotyczy Wykonawcy, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy PZP.

Odpowiedź: Tak - art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz art. 24 ust. 5 pkt. 1

Pytanie nr 2 - Prosimy Zamawiającego o modyfikację Rozdziału 5 pkt 5 ppkt. 5.1 SIWZ poprzez wskazanie, że termin realizacji umowy dla zadania 2 wynosi 30 dni od podpisania umowy, tak jak ma to miejsce w §2 ust. 3 umowy.

Odpowiedź: Wynosi 30 dni od podpisania umowy.

Pytanie nr 3 - Prosimy o wyjaśnienie jak należy rozumieć pojęcie „Deklaracja zgodności na zestaw” użyte w poz. 2 tabeli „Inne wymagane dokumenty” zawartej w pkt. 7.4 ppkt 4) SIWZ (str. 4 SIWZ). Prosimy o dookreślenie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „zestaw” – czy chodzi o pojazd skompletowany?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 4 - Prosimy o wyjaśnienie jak należy rozumieć zapis: „Na każde żądanie Zamawiającego przedstawienia właściwych dokumentów Wykonawca niezwłocznie je prześle” użyte w poz. 5 tabeli „Inne wymagane dokumenty” zawartej w pkt. 7.4 ppkt 4) SIWZ (str. 4 SIWZ). Prosimy o wskazanie na podstawie jakiego artykułu ustawy zostanie skierowane takie wezwanie i w jakim terminie może nastąpić?

Odpowiedź: Wezwanie może nastąpić po podpisaniu umowy na postawie jej postanowień.

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Pytanie nr 5 - Prosimy Zamawiającego o dopisanie na końcu zdania w pkt 9.2 SIWZ: „o ile są oni znani w momencie składania oferty”, taki zapis jest zgodny z przepisami oraz logiczny w kontekście zapisu pkt 9.3 SIWZ. Skoro podwykonawcy nie muszą być znani na etapie przed przystąpieniem do wykonania zamówienia, nie muszą być tym bardziej znani na etapie przed złożeniem ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby podawać Podwykonawców nieznanych.

Pytanie nr 6 - Prosimy sprostowanie pkt. 11.3 SIWZ, o treści: „W postępowaniu oświadczenia, o których mowa w pkt 8.1, składa się zgodnie z wzorem standardowego formularza albo w postaci elektronicznej”. Prosimy o wyjaśnienie co zamawiający miał na myśli, w pkt 8.1 nie ma mowy o żadnym oświadczeniu, ponadto z innych zapisów SIWZ wynika, że oświadczenia w postępowaniu należy składać w formie pisemnej, a nie elektronicznej.

Odpowiedź: Pytanie niezasadne patrz pkt. 11.3 SIWZ do postępowania nr NZ/49/D/N/AC/2019.

Pytanie nr 7 - Prosimy o potwierdzenie, że deklarację zgodności dla ambulansu drogowego typu B o której mowa w Opisie Przedmiotu Zamówienia dla Zadania nr 1 – Parametry Techniczno – Użytkowe Ambulansu Drogowego Typu P (B), SEKCJA XV. WYMAGANIA DODATKOWE, pkt. 8 należy dostarczyć przy dostawie .

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 8 - Prosimy o odstąpienie od wymogu wskazania w Formularzu ofertowym, w sekcji „Dane do umowy” - danych osoby, upoważnionej do podpisywania umów ze strony Wykonawcy. Na etapie składania ofert Wykonawca nie musi wiedzieć kto dokładnie z jego strony będzie podpisywał umowę. Decyzję o wyborze konkretnej osoby, wyznaczonej do podpisania umowy Wykonawca podejmuje dopiero na etapie po wyborze jego oferty jako najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod użytym w § 1 ust. 1 projektu umowy pojęciem: „fabrycznie nowy ambulans sanitarny” rozumie także pojazdy z przebiegiem technicznym – jest to niewielki przebieg powstający w pojazdach w skutek ich przeparkowywania/przestawiania u producenta oraz dealera samochodów bazowych, a także producenta zabudowy medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 10 - W związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, prosimy o potwierdzenie że Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety.

W razie udzielenia na powyższe pytanie odpowiedzi odmownej, w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, uprzejmie prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na wprowadzenie w treści umowy obejmującej wszystkie pakiety, w ramach których konkretnemu wykonawcy zostało udzielone zamówienie, poniższego zapisu: „Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 11 - Z uwagi na fakt, iż długi pieniężne są traktowane w kodeksie cywilnym, jako długi oddawcze prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu § 4 ust. 4 projektu umowy na następujący: „Płatność uważana będzie za zrealizowaną w dniu uznania rachunku bankowego Wykonawcy”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 12 - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż przez odsetki ustawowe, o których mowa w § 4 ust. 5 projektu umowy, należy rozumieć odsetki określone w ustawie z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. W przypadku odpowiedzi negatywnej, pragniemy poinformować, iż na podstawie art. 13 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika do naliczania odsetek za opóźnienie z niniejszej ustawy są nieważne, zatem zapisy art. 8 niniejszej ustawy stosuje się odpowiednio.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 13 - Prosimy Zamawiającego o wskazanie co rozumie przez pojęcie faktury VAT wystawiona nieprawidłowo, przedwcześnie, bezpodstawnie, określone w § 4 ust. 3 projektu umowy. Zasady dot. momentu wystawienia faktury VAT oraz jej elementów określają obowiązujące przepisy prawa, a zatem prosimy zamawiającego o potwierdzenie, że faktura VAT ma zostać wystawiona zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 14 - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przez dzień roboczy rozumie dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy oraz sobót.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 15 - Prosimy o dodanie ust. 4 do § 2 projektu umowy zawierającego postanowienia, wskazującego, że z chwilą dostarczenia przedmiotu umowy i podpisania protokołu odbioru przez Strony na Zamawiającego przechodzi ryzyko utraty albo uszkodzenia przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Takie postanowienie wynika z Kodeksu Cywilnego.

Pytanie nr 16 - Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów dotyczących kar umownych zawartych w §7 istotnych postanowień umowy, w taki sposób, aby były naliczane za każdy dzień „zwłoki” a nie „opóźnienia”. Utrzymanie Zapisów w dotychczasowej formie

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

powoduje, iż wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej nawet w sytuacji, gdy nie będzie ponosił odpowiedzialności za wystąpienie zdarzenia stanowiącego podstawę do naliczenia kar.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17 - W związku z koniecznością instalacji przez producenta pojazdu bazowego specjalnej wersji oprogramowania, dedykowanego wyłącznie dla pojazdów specjalnych we wszystkich nowo wyprodukowanych pojazdach ciężarowych kat. N1, przeznaczonych w końcowym etapie produkcji na ambulans sanitarny kat M i homologowanych jako ambulans sanitarny, zwracamy się z prośbą o zgodę Zamawiającego na udostępnienie Wykonawcy ambulansu, niezwłocznie po jego rejestracji na czas max do 30 dni roboczych (licząc od dnia zarejestrowania ambulansu). Czas ten niezbędny jest do prawidłowego zainstalowania w/w oprogramowania. Nowe oprogramowanie jest niezbędne do prawidłowej pracy ambulansu i dedykowane wyłącznie dla pojazdów, które w końcowej fazie produkcji stają się pojazdami specjalnymi. Takie oprogramowanie nie jest dostępne dla pojazdów ciężarowych kategorii N1 co oznacza, że nie można go zainstalować na etapie produkcji pojazdu bazowego. Instalacja oprogramowania odbędzie się na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18 - Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do katalogu dopuszczalnych istotnych zmian umowy, zawartego w §9 wzoru umowy dodatkowej przesłanki umożliwiającej przedłużenie terminu realizacji umowy (terminu dostawy), w przypadku przedłużenia terminu rozliczenia dotacji w wyniku aneksowania umowy na dotację ambulansów zawartej ze Skarbem Państwa reprezentowanym przez Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 19 - Prosimy o wyrażenie zgody na odbiór pojazdu przez Zamawiającego w siedzibie producenta ambulansu. W przypadku udzielenia odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wyrażenie zgody na transport ambulansu do siedziby Zamawiającego na kołach.

Odpowiedź: Odbiór pojazdu nastąpi w siedzibie Zamawiającego. Zamawiający wyraża zgodę na transport na kołach.

Pytanie nr 20 - Ze względu na dyspozycję art. 484 § 2 k.c., zgodnie z którą dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej w przypadku, gdy kara ta jest rażąco wygórowana prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej określonej w §7 ust. 1 projektu umowy do 0,1%; kary umownej określonej w §7 ust. 2 projektu umowy do 10%, a kary umownej określonej w §7 ust. 3 projektu umowy do 5%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 21 - Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu §7 ust. 4 projektu umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty nie krótszym niż 7 dni od daty jej otrzymania”. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego będzie miała korzystny wpływ na wysokość zaofertowanej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 22 - Prosimy Zamawiającego o dopisanie do §7 kolejnego ustępu o treści: „W przypadku opóźnienia w płatności faktury przekraczającego 10 dni Wykonawcy należy się kara umowna w wysokości 10% wartości wynagrodzenia brutto”.

Odpowiedź: Takie uregulowanie kary byłoby sprzeczne z przepisami kc

Pytanie nr 23 - Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu §7 ust. 4 projektu umowy na następujący: „Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego w przypadku jeżeli kary umowne nie pokryją w całości poniesionej szkody”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 24 - Prosimy o wyjaśnienie co dokładnie Zamawiający rozumie pod pojęciem: „Gwarancja ma charakter pełny”, użytym w § 5 ust. 2 projektu umowy.

Odpowiedź: Pełny charakter gwarancji oznacza, iż Zamawiający nie przewiduje określania wyłączeń ograniczających prawa Zamawiającego

Pytanie nr 25 - Prosimy o modyfikację §5 ust. 3 pkt. 5). Należy zaznaczyć, że ustawa p.z.p. nie zna trybu składania dokumentów na każde żądanie Zamawiającego, w związku z czym prosimy o wykreślenie tego zapisu oraz wskazanie terminu w jakim Wykonawca będzie obowiązany do przedłożenia dokumentów poświadczających spełnianie parametrów dostarczonego ambulansu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 26 - Prosimy o wyjaśnienie (wymienienie enumeratywnie) jakie dokładnie dokumenty poświadczające spełnianie parametrów dostarczanych ambulansów ma Zamawiający na myśli w § 5 ust. 3 pkt. 5) projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Chodzi o dokumenty potwierdzające parametry.

Pytanie nr 27 - Prosimy o potwierdzenie, iż wszystkie dokumenty umożliwiające rejestrację, jakie zgodnie z § 5 ust. 3 pkt. 6) projektu umowy Wykonawca ma dostarczyć Zamawiającemu przy przekazywaniu ambulansów nie obejmują faktury, która zostanie wystawiona dopiero po otrzymaniu protokołu odbioru bez zastrzeżeń.

Odpowiedź: Faktura jest dokumentem koniecznym dla rejestracji

Pytanie nr 28 - Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 4 projektu umowy i nadanie mu brzmienia: „Zamawiający odmówi przyjęcia dostawy w przypadku, gdy jej przedmiot nie będzie odpowiadał parametrom zamówienia. W takiej sytuacji strony podpiszą protokół odbioru z zastrzeżeniami a następnie Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczenia przedmiotu zamówienia odpowiadającego parametrom zamówienia w dodatkowym terminie ustalonym przez strony”. Pozostawienie niniejszego zapisu może prowadzić do

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

bezpodstawnej odmowy odbioru przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia z przyczyn niezależnych od Wykonawcy lub w przypadku kiedy Wykonawca nie dostarczy z dostawą choćby jednego z wymaganych dokumentów np. w przypadku kiedy zapomni on przedłożyć przy dostawie jednej ulotki czy instrukcji obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 29 - Prosimy o potwierdzenie, iż wraz z kolejnymi modyfikacjami wzoru umowy na etapie pytań Wykonawców, Zamawiający będzie każdorazowo zamieszczał aktualny wzór umowy.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 30 - Prosimy Zamawiającego o usunięcie §10 ust. 3 wzoru umowy, tj. postanowienia wskazującego, że Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku otwarcia postępowania likwidacyjnego lub zajęcia istotnej części majątku Wykonawcy. W szczególności postanowienia umowy zastrzegające na wypadek wszczęcia postępowania upadłościowego lub likwidacyjnego, zmianę lub rozwiązanie stosunku prawnego, którego stroną jest upadły/wykreślany, są nieważne.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 31 - Prosimy o wykreślenie z § 11 ust. 1 pkt 1) projektu umowy zapisu umożliwiającego rozwiązanie całej umowy w przypadku kiedy jej zmiana została dokonana z naruszeniem art. 144 ust. 1-1b, 1d i 1e ustawy Pzp. Zgodnie z przepisami ustawy (art. 144 ust. 3) w takim przypadku umowa nie podlega rozwiązaniu, unieważnieniu podlegają tylko same postanowienia umowne zmienione z naruszeniem art. 144 ust. 1-1b, 1d i 1e ustawy Pzp.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla

Pytanie nr 32 - Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisów §12 ust. 4 projektu umowy. Wskazujemy, iż przedmiotem zamówienia jest dostawa a nie roboty budowlane, zatem Zamawiający nie może wnikać w stosunki i postanowienia pomiędzy Wykonawcą a Podwykonawcą. W przypadku przedmiotowego postępowania stosowanie tak restrykcyjnych zapisów w zakresie terminów płatności dla podwykonawców nie znajduje uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla

Pytanie nr 33 - Prosimy o potwierdzenie, iż miejsce wskazane przez Zamawiającego o którym mowa w § 5 ust. 3 pkt 3) projektu umowy należy rozumieć siedzibę Zamawiającego (jak to zostało wskazane w § 2 ust. 1 projektu umowy).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 34 - Prosimy Zamawiającego o udostępnienie Wykonawcom jako załącznik do odpowiedzi lub na stronie internetowej Zamawiającego: sprawozdania finansowego [min. w zakresie bilansu, rachunku zysków i strat oraz informacji dodatkowej] za 2 ostatnie pełne okresy obrotowe.

Odpowiedź: Dokumenty te są dostępne w ramach systemu KRS

Pytanie nr 35 - Prosimy o odpowiedź, poprzez wskazanie jednego z podanych poniżej przedziałów, jaką ilość pracowników zatrudnia Zamawiający:

- mniej niż 10 pracowników
- od 10 do 50
- od 50 do 250
- powyżej 250

Odpowiedź: d) powyżej 250

Pytanie nr 36 - Prosimy o wskazanie w jakim przedziale mieszczą się roczne przychody Zamawiającego :

- mniej niż 2 mln Euro
- od 2 mln Euro do 10 mln Euro
- od 10 mln Euro do 50 mln Euro
- powyżej 50 mln Euro.

Odpowiedź: Dane finansowe Zamawiającego są dostępne w ramach KRS.

Pytanie nr 37 - W związku ze standardami korporacyjnymi obowiązującymi u Wykonawcy prosimy o wyrażenie zgody na wprowadzenie do umowy następujących zapisów:

- „1. Wykonawca oświadcza, iż przyjął Kodeks Etyczny Grupy Kapitałowej (Kodeks) w skład której wchodzi Wykonawca.
2. Zamawiający zgadza się respektować i przestrzegać postanowień Kodeksu, zamieszczonego na stronie internetowej Dostawcy: http://*
3. Każde naruszenie wymogów określonych w Kodeksie daje prawo Wykonawcy do rozwiązania Umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi je do umowy jeżeli będzie ona zawierana z Wykonawcą zadającym pytania.

Pytanie nr 38 - W związku ze standardami korporacyjnymi obowiązującymi u Wykonawcy prosimy o wyrażenie zgody na wprowadzenie do umowy następujących zapisów:

- „Wykonawca XXX przyjął wytyczne Grupy Kapitałowej w skład której wchodzi Wykonawca XXX dotyczące zgodności na poziomie międzynarodowym w zakresie korporacyjnej odpowiedzialności karnej podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary” (dalej Wytyczne), których treść znajduje się na stronie www pod następującym linkiem (**).
2. Zamawiający niniejszym oświadcza, że zapoznał się z Wytycznymi.”

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi je do umowy jeżeli będzie ona zawierana z Wykonawcą zadającym pytania.

Pytanie nr 39 - W związku ze standardami korporacyjnymi obowiązującymi u Wykonawcy prosimy o wyrażenie zgody na wprowadzenie do umowy następujących zapisów:

„Klauzula salwatoryjna

1. Strony oświadczają iż w przypadku, gdy którekolwiek z postanowień Umowy, z mocy prawa lub ostatecznego albo prawomocnego orzeczenia jakiegokolwiek organu administracyjnego lub sądu, zostaną uznane za nieważne lub nieskuteczne, pozostałe postanowienia Umowy zachowują pełną moc i skuteczność.
2. Postanowienia Umowy nieważne lub nieskuteczne, zgodnie z ust. 1 zostaną zastąpione, na mocy Umowy, postanowieniami ważnymi w świetle prawa i w pełni skutecznymi, które wywołują skutki prawne zapewniające możliwie zbliżone do pierwotnych korzyści gospodarcze dla każdej ze Stron.
3. Jeżeli postanowień Umowy nie da się zastąpić postanowieniami ważnymi i w pełni skutecznymi albo jeżeli okaże się, że Umowa zostanie uznana za nieważną bądź nieskuteczną wówczas Strony zawrą porozumienie w przedmiocie przeniesienia własności przedmiotu umowy na zamawiającego za zaliczeniem ceny zapłaconej wykonawcy przez zamawiającego z tytułu przeniesienia własności przedmiotu umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi je do umowy jeżeli będzie ona zawierana z Wykonawcą zadającym pytania.

Pytanie nr 40 - W związku ze standardami korporacyjnymi obowiązującymi u Wykonawcy prosimy o wyrażenie zgody na wprowadzenie do umowy następujących zapisów:

„Klauzula reklamacyjna

1. Zamawiającemu przysługuje prawo złożenia reklamacji na działalność lub usługi świadczone przez Dostawcę, w części dotyczącej usługi finansowej lub rozliczeń pieniężnych.
2. Reklamacje mogą być składane wyłącznie w następujących formach:
 - 1) ustnie:
 - a. w formie telefonicznej pod następującym numerem: +48 xxxxx.
 - b. osobiście w siedzibie Dostawcy – Dział Compliance oraz AML.
 - 2) w formie pisemnej:
 - a. przesyłką pocztową na adres korespondencyjny: xxxxxxxxxxxxxxx.
 - b. osobiście w siedzibie Dostawcy – Dział Compliance oraz AML.
 - 3) pocztą elektroniczną na następujące adresy e-mail: xxxxxxxxxxxx.
3. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego osobiście lub za pośrednictwem kuriera, posłańca lub pełnomocnika dysponującego pełnomocnictwem w formie zwykłej.
4. Na żądanie Zamawiającego Dostawca potwierdza wpływ reklamacji pisemnie (przesyłką pocztową) lub pocztą elektroniczną lub w innej formie uprzednio uzgodnionej z Dostawcą.
5. Dostawca rozpatruje zgłoszoną reklamację niezwłocznie, jednak nie później niż w terminie 30 dni od jej otrzymania. W przypadku, gdy z uwagi na złożoność sprawy rozpatrzenie reklamacji nie będzie możliwe w terminie 30 dni, Dostawca poinformuje o tym Zamawiającego, wskazując:
 - 1) przyczyny braku możliwości dotrzymania terminu 30 dni na rozpatrzenie reklamacji,
 - 2) okoliczności wymagające wyjaśnienia,
 - 3) ostateczny termin udzielania odpowiedzi na reklamację, który nie może być dłuższy niż 60 dni od dnia otrzymania reklamacji.
6. Dostawca może zwrócić się do Zamawiającego o dostarczenie dodatkowych danych kontaktowych lub informacji oraz posiadanej przez Zamawiającego dokumentacji dotyczącej składanej reklamacji, jakie mogą okazać się niezbędne w celu sprawnego przeprowadzenia procesu rozpatrywania reklamacji.
7. Odpowiedź na reklamację Zamawiającego zostanie udzielona przez Dostawcę w postaci papierowej (przesyłką pocztową) lub za pomocą innego trwałego nośnika informacji albo pocztą elektroniczną, z zastrzeżeniem, że Dostawca udzieli odpowiedzi na reklamację pocztą elektroniczną wyłącznie na wniosek Zamawiającego.
8. W przypadku niedotrzymania przez Dostawcę terminu przewidzianego na rozpatrzenie reklamacji, reklamację uważa się za rozpatrzoną zgodnie z wolą Zamawiającego.
9. Zamawiający niezadowolony z wyjaśnień uzyskanych w odpowiedzi Dostawcy na reklamację ma możliwość wystąpić z:
 - 1) wnioskiem do Rzecznika Finansowego o rozpatrzenie sprawy zgodnie z przepisami ustawy z dnia 5 sierpnia 2015 r. o rozpatrywaniu reklamacji przez podmioty rynku finansowego i o Rzeczniku Finansowym. Szczegółowe informacje dot. Rzecznika Finansowego dostępne są na stronie internetowej: <https://rf.gov.pl/>.
 - 2) powództwem przeciwko Dostawcy do właściwego sądu powszechnego.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi je do umowy jeżeli będzie ona zawierana z Wykonawcą zadającym pytania.

Pytanie nr 41 - W związku ze standardami korporacyjnymi obowiązującymi u Wykonawcy prosimy o wyrażenie zgody na wprowadzenie do umowy następujących zapisów:

„Klauzula ochrony danych osobowych

Kontrahent niniejszym przyjmuje do wiadomości i akceptuje fakt, że jego Dane Osobowe umieszczone są w zasobach Spółki wraz z innymi danymi i informacjami pozyskanymi przez Spółkę w celu:

- a) zawarcia, wykonania umowy oraz do dochodzenia roszczeń związanych z zawartą umową na podstawie art. 6 pkt 1 (b) Rozporządzenia (EU) 2016/679;

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

- b) wypełnienia obowiązków prawnych ciążyących na Administratorze, zgodnie z art. 6 ust. 1 (c) Rozporządzenia (EU) 2016/679;
- c) do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez Administratora lub stronę trzecią, za które Administrator uznaje w szczególności: dochodzenie i obronę przed roszczeniami, obronę przed naruszeniem korporacyjnej odpowiedzialności karnej podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary, zapobieganie oszustwom, przysyłanie danych w ramach grupy przedsiębiorstw, zgodnie z art. 6 ust. 1 (f) Rozporządzenia (EU) 2016/679;
- d) jak również –w przypadku wyrażenia zgody – w celach promocyjnych i komercyjnych na podstawie art. 6 pkt 1 (a) Rozporządzenia (EU) 2016/679 (takich jak przysyłanie newslettera z informacjami na temat oferowanych usług oraz zaproszeń na wydarzenia i konferencje organizowane przez Spółkę).

Dostarczanie Danych w celu wywiązania się z wymogów regulacyjnych i kontraktowych jest obowiązkowe; ich niespełnienie uniemożliwi zawarcie umowy lub wykonanie usług z niej wynikających. Dostarczenie danych osobowych w celach promocyjnych i komercyjnych jest dobrowolne i nie pociąga żadnych konsekwencji w przypadku odmowy. Dane osobowe i informacje procesowane celem wykonania umowy mogą zostać ujawnione osobom trzecim – a zwłaszcza dostawcom usług w celu dochodzenia i administrowania wierzytelnościami, bankom w celach wykonania płatności a także organom administracyjnym celem spełnienia wymogów nadzorczych i regulacyjnych, w tych samych celach, dla których zostały zebrane.

Dane osobowe będą przechowywane w całości w pełnym okresie czasu wykonania kontraktu, a następnie przechowywane będą przez okres 6 lat celem spełnienia wymogów prawnych. Dalsze przechowywanie danych osobowych lub ich części może mieć miejsce celem egzekwowania i obrony swoich praw we wszelkich możliwych sprawach, a w szczególności w postępowaniach sądowych.

Na mocy art. 15 i nast. rozporządzenia UE 2016/679, Kontrahent ma prawo uzyskać – między innymi – potwierdzenie istnienia danych osobowych jak również sposobu i celów ich procesowania, oraz prawo aktualizacji, zmian i nienaruszalności danych. Klient może się również sprzeciwić procesowaniu dotyczących go Danych Osobowych i uzyskać ich wykasowanie, poza przypadkami, w których ich zachowanie wymagane jest na mocy prawa.

Administratorem jest xxxxxxx, z siedzibą przy xxxxxxxx, która wyznaczyła Dyrektora Działu Informatyki Koordynatorem do spraw Ochrony Prywatności, zlokalizowanym w siedzibie głównej firmy, do którego Kontrahent może zwrócić się w celu egzekwowania swoich praw.

Inspektorem Ochrony Danych, wyznaczonym w myśl postanowień Rozporządzenia UE 2016/679 przez Administratora, jest xxxxxxx.

W celu egzekwowania wspomnianych praw, Kontrahent winien kontaktować się z Administratorem listem poleconym za potwierdzeniem odbioru na podany adres lub na adres mailowy xxxxxx.

Kontrahent ma prawo złożyć skargę do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, jeśli uzna, że przetwarzanie Danych Osobowych dotyczących Klienta narusza przepisy Rozporządzenia UE 2016/679.

Kontrahent wyraża zgodę / nie wyraża zgody (opcja) na procesowanie Danych Osobowych przez Spółkę również w celach komercyjnych i promocyjnych (takich jak wysyłanie newsletterów dostarczających informacje na temat oferowanych usług, jak również zaproszenia na wydarzenia i konferencje Spółki).

Spółka zobowiązuje się, jednakże, używać danych należących do Kontrahenta w sposób poufny, przez wyznaczony personel.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi je do umowy jeżeli będzie ona zawierana z Wykonawcą zadającym pytania.

Przedstawione stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii, zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy pzp, zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Limanowej
dr Marcin Radzięta

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA