



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego®
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

telefon 12 644 22 89 fax 12 644 47 56
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678 26 80 028 REGON 000630161
www.zeromski-szpital.pl

Kraków dnia: 2021-01-20

Sekcja Zamówień Publicznych

oś. Na Skarpie 66
31-913 Kraków

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

Pismo: **SZP.271/43/34/2020**

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczony na **”Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem sprzętu i wyposażenia medycznego dla potrzeb Oddziałów Szpitalnych i przeszkoleniem pracowników Zamawiającego w ramach zadania pn. ”Małopolska Tarcza Antykryzysowa - Pakiet Medyczny 2” i w ramach dotacji celowej Gminy Miejskiej Kraków (grupa 1-2) oraz w ramach zadania pn. ”Zakup sprzętu medycznego dla Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie umowa nr RPMP.12.01.04.-12-0601/16-XVII/110/FE/17 z dnia 29.06.2017 (grupa 3-5) zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.”** – znak sprawy **ZP/34/2020**.

- I. Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), przedstawia poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej ”SIWZ”):

Pytanie nr 1

Pytanie 1

Dotyczy Grupy 2 - aparat do tlenowej wentylacji wysokoprzepływowej

Zwracam się z prośbą o odstąpieniu od wymogu dostarczenia wraz z aparatem filtra HME opisanego w pkt. 5 w tabeli w Zestawieniu warunków i parametrów wymaganych.

Opisany Aparat do tlenowej wentylacji wysokoprzepływowej nie wymaga już użycia filtra.

Pacjentowi poprzez układ oddechowy i kaniulę jest podawana mieszanka gazów, która jest podgrzana i nawilżona. Dodatkowo odstąpienie od wymogu, zmniejszy koszty Aparatu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2

1. Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SIWZ materac przeciwoleżynowy odmienny od opisanego w następujących punktach:

- Materac powietrzny zmiennociśnieniowy wykonany z poliuretanu wzmocnionego nylonem, zbudowany z 19 pojedynczo wymiennych komór o jednakowej wysokości (w przypadku uszkodzenia komory można ją wymienić, co jest niemożliwe w przypadku materaca monolitycznego)
- Przeznaczony dla pacjentów o wadze do 200kg
- płynna regulacja ciśnienia w komorach w zależności od wagi i pozycji pacjenta za pomocą pokrętki z podziałką w kilogramach
- funkcja maksymalnego wypełnienia realizowana za pomocą uruchomienia trybu statycznego i regulacji ciśnienia, z automatycznym powrotem do poprzedniego trybu po 30 minutach
- pompa pracująca w zakresie 25-60mmHg
- pokrowiec wierzchni miękki, elastyczny, paroprzepuszczalny, wodoszczelny, wykonany z dzianiny poliestrowej krytej poliuretanem, mocowany na dwa suwaki, z możliwością prania w temperaturze 95°C i suszenia w suszarce oraz z możliwością dezynfekcji środkami na bazie roztworu chloru o stężeniu do 1%.
- materac z funkcją niezależnego owiewu pacjenta zapewniającego właściwy mikro-klimat wokół ciała pacjenta

2. Wnosimy o odstąpienie od wymogu odporności na zapłon wg norm EN597-1 i EN597-2, ponieważ te normy mają zastosowanie do mebli tapicerowanych.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

1.

- Tak, wraz z pompą i regulacją ciśnienia w komorach
- Nie
- Tak
- Tak z diodą i wydajność pompy min. 8l./m
- Tak
- Zgodnie z SIWZ
- Zgodnie z SIWZ

2. Nie

Pytanie nr 3

Pytania do pakietu nr 1: Zakup i dostawa 1 sztuki centrali do monitorowania i 4 sztuk kardiomonitorów do centrali

Stanowisko centralnego monitorowania

1. Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści stację centralnego monitorowania wyposażoną w ekrany dotykowe, co niezwykle usprawnia codzienną pracę z centralą – w szczególności w środowisku około-intensywnej opieki nad pacjentem, nie ograniczając jednocześnie konkurencji, gdyż monitory dotykowe do centrali dostępne są w ofercie wszystkich producentów?
2. Pkt 6 Czy Zamawiający przydzieli dodatkowe punkty w ocenie technicznej za centralę, która umożliwia podgląd wybranego monitora na całym ekranie jednego z monitorów, co pozwala na bardziej komfortową analizę danych?
3. Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez możliwości uruchomienia pomiaru ciśnienia? Taki pomiar ze względów bezpieczeństwa powinien odbywać się z poziomu monitora.
4. Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w pamięć trendów do 72 godzin?
5. Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w pamięć krzywych dynamicznych do 144 godzin?

Kardiomonitor – 4 sztuki

1. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LED o przekątnej 12,1”?
- Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści monitor z akumulatorem wystarczającym na przynajmniej 3 godziny działania?
3. Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości połączenia z bezprzewodową siecią centralnego monitorowania, z możliwością rozbudowy o taką funkcjonalność w przyszłości?
3. Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością wyświetlania do 6 krzywych bądź 5 krzywych i 4 pól wartości?
5. Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nieposiadający ekranu z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych?
6. Pkt 8 Czy Zamawiający dopuści trendy graficzne z 7 dni z rozdzielczością od 10 s (dla skali czasu 20 minut) do 84 minut (dla skali czasu 168h), z możliwością przeglądania danych z ostatniej godziny z rozdzielczością 1 minuta?
8. Zbyt wysoka rozdzielczość (5 sekund) dla tak dużej skali czasu (1 godzina) mogłaby powodować zbyt długą analizę trendów graficznych
9. Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez oprogramowania realizującego funkcji wymienione w punkcie 10?

10. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?
11. Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści monitor bez możliwości wyświetlania danych z innego monitora pacjenta podłączonego do tej samej sieci, również w przypadku wyłączenia centrali
12. Pkt 13 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?
13. Pkt 14 Czy Zamawiający dopuści funkcję drukowania realizowaną za pomocą rejestratora podłączonego bezpośrednio do monitora?
14. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści monitor z zakresem pomiarowym 30-300 uderzeń/minutę?
15. Pkt 23 W związku z tym, że Zamawiający dopuszcza możliwość pomiaru SpO2 algorytmem innym niż Nellcor, czy Zamawiający dopuści również możliwość stosowania czujników zgodnych z równoważnymi algorytmami? Parametr sformułowany w ten sposób pozornie umożliwia zaoferowanie innych rozwiązań, jednak w rzeczywistości zmusza wykonawców do zaoferowania algorytmu Nellcor, który zwiększa koszty zakupu, a którego funkcjonalność może zostać zapewniona przez inne algorytmy (na przykład FAST lub TruSignal)
16. Pkt 25 Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin?
17. Pkt 26 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?
18. Pkt 28 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień?
19. Pkt 30 Czy Zamawiający dopuści monitor bez możliwości wyświetlania różnicy temperatur?
20. Pkt 32 Czy Zamawiający dopuści pomiar CO2 w strumieniu bocznym u pacjentów zaintubowanych?
21. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 2. Oraz wzór umowy par. 8 pkt. 9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego częstotliwości przeglądów na: „przeglądy okresowe zgodnie z zaleceniami producenta”? W przypadku określonych urządzeń medycznych producenci zalecają wykonywanie przeglądów raz na 2 lata.

22. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 3 oraz wzór Umowy par. 8 pkt. 12.

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

23. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na weryfikację złożonej reklamacji do 48 godzin w dni robocze?

24. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 5

Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisową zdalną diagnostykę / naprawę wykonaną za pośrednictwem serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną? W określonych przypadkach takie rozwiązanie jest wystarczające dla zdiagnozowania rodzaju usterki lub naprawy urządzenia.

25. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 6 oraz wzór Umowy par. 8 pkt. 8

Wnioskujemy o modyfikację punktu dotyczącego wymiany uszkodzonego podzespołu na fabrycznie Nowy na: „w terminie 5 dni roboczych od stwierdzenia jego trzeciej istotnej awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego”

26. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 7 oraz wzór umowy par. 8 pkt. 7

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 7 dni roboczych. W związku z tym zwracamy się z prośbą o dodanie do zapisu dotyczącego maksymalnego czasu naprawy „a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy: do 14 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia”.

27. Dotyczy SIWZ 3.2 dla Grupa I oraz warunki gwarancji i serwisu (Załącznik nr 7) pkt. 11

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganej dokumentacji.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego dostarczenia dokumentacji serwisowej na: „Dokumentacja serwisowa w zakresie dopuszczonym przez producenta – przy dostawie”

28. Dotyczy SIWZ 8.5 Wykaz dokumentów wymaganych „oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie”

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

29. Dotyczy SIWZ, 15 – Termin związania ofertą

Prosimy o potwierdzenie, iż doszło do omyłki pisarskiej i termin związania ofertą wynosi 30 dni?

30. Dotyczy wzór umowy § 4 pkt. 3

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganej dokumentacji.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego dostarczenia dokumentacji serwisowej na: (...) dostawca dostarczy również dokumentację serwisową w zakresie dopuszczonym przez producenta (...)

31. Dotyczy wzór umowy § 7 pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany sprzętu na pełnowartościowy w ciągu 14 dni roboczych?

32. Dotyczy wzór umowy § 8 pkt. 3

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

. eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się

Zamawiającego do instrukcji obsługi,

. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

. Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,

. uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych

zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy 33. Dotyczy wzór umowy § 8 pkt.6 oraz Załącznik nr 7 Warunki gwarancji i serwisu

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w na „czas podjęcia naprawy przez serwis wynosi max. 48 godzin w dni robocze.

34. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt 11

Czy Zamawiający zaakceptuje sporządzanie raportów/protokołów serwisowych w formie elektronicznej spełniającej kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym, z wykluczeniem formy pisemnej?

35. Dotyczy wzoru umowy § 9 pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), Którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

36. Dotyczy wzoru umowy § 9 pkt. 1 b.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), Którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. Jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

37. Dotyczy wzoru umowy § 1 a i b

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

38. Dotyczy wzoru umowy § 9

Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści:

„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.

39. Dotyczy wzoru umowy §9 pkt. 1 b)

Prosimy o doprecyzowanie kary umownej poprzez uprzednie wezwanie do przystąpienia do realizacji Naprawy gwarancyjnej, przed naliczeniem kary umownej.

40. Dotyczy wzoru umowy § 9 pkt. 3

Rozwiązanie umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym Również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem Rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Stanowisko centralnego monitorowania

1.Zgodnie z SIWZ

2.Zgodnie z SIWZ

3.Nie

4.Nie

5.Nie

Kardiomonitor - 4 sztuki

1.Nie

2.Nie

3.Nie

4.Nie

5 i 6.Nie

7.Zgodnie z SIWZ

8.Zgodnie z SIWZ

9.Nie

10.Nie

11.Nie

12.Nie

13.Zgodnie z SIWZ

14.Tak

15.Zgodnie z SIWZ

16.Nie

17.Nie

18.Nie

19.Nie

20.Nie

21.Tak

22.Zgodnie z SIWZ

23.Nie

24.Tak

25.Zgodnie z SIWZ

26.Zgodnie z SIWZ

27.Tak

28. Zamawiający dopuszcza załączenie oświadczenia producenta lub dystrybutora, potwierdzające spełnianie opisanego wymagania

29.Termin związania ofertą wynosi 60 dni od daty składania ofert

30.Nie

31.Nie

32.Zgodnie z SIWZ

33.Zgodnie z SIWZ

34.Tak, bez wyłączenia formy pisemnej

35.Nie

36.Nie

37.Nie

38.Nie

39.Nie

40.Nie

Pytanie nr 4

1 - Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA DOSTAWY (PROJEKT), § 9

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenianiem się wirusa COVID-19 obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w § 9 wzoru umowy.

2 - Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA DOSTAWY (PROJEKT), §3

Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści §3 wzoru umowy.

3 - Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA DOSTAWY (PROJEKT), § 9

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

4 - Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA DOSTAWY (PROJEKT)

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

5 - Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA DOSTAWY (PROJEKT)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy ("Produkty") bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,
 - (a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz
 - (b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz
 - (c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.
2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiejkolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).
4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca

będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

6 - Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA DOSTAWY (PROJEKT)

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności

Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią:

"Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy." Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Pytanie nr 7 - Termin związania ofertą

Prosimy o korektę terminu związania ofertą wskazanego w treści SIWZ. Zamawiający omyłkowo wpisał wartość 3 dni.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

1.Nie

2.Nie

3.Nie

4.Nie

5.Nie

6.Nie

7.Termin związania ofertą wynosi 60 dni od daty składania ofert.

Pytanie nr 5

Dotyczy: ZESTAWIENIA WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH

Grupa 1 - Centrala do monitorowania - 1 sztuka

1. Ad.11. Czy Zamawiający dopuści centralę z dostępną bezpłatną aplikacją desktopową, powielającą funkcje centrali?

Grupa 1 - kardiomonitoring do centrali - 4 sztuki

1. Ad.3. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z pełną obsługą menu ekranowego poprzez ekran dotykowy bez wykorzystania pokrętki?
2. Ad.4. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring wyposażone w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający na 2 godziny pracy?
3. Ad. 8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z trendami tabelarycznymi i graficznymi wszystkich mierzonych parametrów z 5 dni, z możliwością przeglądania ostatniej godziny z rozdzielczością 1 sekunda?
4. Ad.9. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z funkcją zapamiętywania krzywych dynamicznych z 48 godzin?
5. Ad.11. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring bez możliwości wyświetlania danych z respiratora: wartości liczbowych, krzywych dynamicznych i pętli oddechowych, łącznie z sygnalizacją alarmów?
6. Ad.13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring bez interfejsu do podłączenia respiratora, wyświetla przebiegi dynamiczne, łącznie z pętlami oddechowymi, oraz wartości liczbowe danych z respiratora?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Grupa 1 – centrala do monitorowania – 1 sztuka

1.Nie

Grupa 1 – kardiomonitoring do centrali – 4 sztuki

1.Nie

2.Nie

3.Tak

4.Nie

5.Nie

6.Nie

Pytanie nr 6

Dotyczy grupy 4

1. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac o budowie prostokomorowej, składający się z 27 komór powietrznych o wysokości 10/11cm, w komplecie z pompą do napełniania materaca i regulacji ciśnienia w komorach? Taki wyrób nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego i nie zmienia jego skuteczności terapii pacjenta ani funkcjonalności. Im większa ilość komór w materacu oraz ich wysokość tym większa jest skuteczność medyczna materaca.

2. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu pompę, gdzie regulacja ciśnienia w komorach w zależności od wagi i pozycji pacjenta za pomocą przycisków, pompa wyposażona w wyświetlacz LCD? Taki wyrób nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego i nie zmienia jego skuteczności terapii pacjenta ani funkcjonalności.

3. Czy Zamawiający dopuści materac z pokrowcem ognioodpornym- potwierdzone badaniami Niezależnego Certyfikowanego Laboratorium Badawczego? Jest to alternatywne rozwiązanie techniczne. Wg. obowiązujących w RP norm ognioodporność pokrowca medycznego powinna być zgodna z poniższymi normami:

PN-EN ISO 12952-1:2011 (ognioodporność),

PN-EN ISO 12952-2:2011 (ognioodporność),

BTS 6708:2006 - CRIB 5 (ognioodporność),

BS 5852 - FLAMMABILITY TEST (ognioodporność),

4. Czy Zamawiający będzie wymagał materaca, którego komory napełniają się powietrzem i opróżniać na przemian (co trzecia) w cyklu o regulowanym czasie 10 minut. Wskazujemy, że utrzymanie takiego zapisu uniemożliwi m.in. stosowanie przedmiotowego materaca w terapii odleżyn dla pacjentów bariatrycznych (rozkład ucisku 1:2 jest o 30% większą siłą oddziałującą na tkanki pacjenta niż 1:3)

5. Czy Zamawiający będzie wymagał pompy posiadającej:

- wyświetlacz LCD informujący (wyświetlające) o:
 - aktualnym stanie, poziomie ciśnienia powietrza w materacu (mmHg)
 - zakres ciśnienia dla pracy pompy: 10- 55 mmHg (+/- 5 mmHg)
 - niski poziom hałasu, spadek napędu silnika po uzyskaniu ustawionego poziomu ciśnienia,
 - panel sterowania informujący diodami o wybranych ustawieniach, trybie pracy itp.
 - sterowanie za pomocą przycisków membranowych,
 - min. dwa tryby pracy: zmiennociśnieniowy i statyczny na okres pielęgnacji, z funkcją automatycznego powrotu do poprzednich ustawień po czasie 25 min. (+/- 5min)
 - możliwość ustawienia ciśnienia w komorach względem wagi pacjenta w skokach co max. 5 kg,
 - funkcję tłumienia drgań
 - alarm wizualny i dźwiękowy przy niskim ciśnieniu w materacu
 - alarm odłączenia pompy od zasilania elektrycznego
 - uchwyty do zawieszenia pompy na szczycie łóżka,
 - funkcja blokowania i odblokowywania panelu sterowania,
 - zasilanie 220-230V

6. Czy Zamawiający będzie wymagał zewnętrznego filtra antybakteryjnego zasysanego powietrza w pompie? Wskazujemy, że stosowanie zewnętrznego filtra antybakteryjnego zasysanego powietrza znacząco wydłuża prawidłową pracę pompy.

7. Czy Zamawiający będzie wymagał pokrowca materaca zapinanego zamkiem błyskawicznym. Materac posiadający system stabilnego mocowania go z leżem łóżka szpitalnego?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

1. Tak

2. Tak

3. Tak

4. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

7. Zamawiający dopuszcza materac zapinany zamkiem błyskawicznym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7**ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH**

Grupa 1 - Centrala do monitorowania – 1 sztuka

kardiomonitor do centrali – 4 sztuki

Stanowisko centralnego monitorowania

I. 11. Czy Zamawiający dopuści do przetargu centralę bez aplikacji webowej, powielającej funkcje centrali? Oferowana centrala pozwala na podpięcie ekranu kopiującego dającego możliwość podglądu danych wyświetlanych na ekranie centrali.

II. 12. Czy Zamawiający dopuści do przetargu centralę, w której skład wchodzi komputer nie posiadający wpisu do rejestru wyrobów medycznych?

Kardiomonitor – 4 szt.

I. 4. Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 4 godzin pracy?

II. 4. Prosimy o podanie informacji, na jakim dystansie (odległość od centrali monitorującej) ma się odbywać transport pacjenta? Ma to istotne znaczenie dla zapewnienia stabilnej łączności pomiędzy kardiomonitorem oraz centralą.

III.9. Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z funkcją zapamiętywania jednej wybranej krzywej dynamicznej z 48 godzin lub dwóch z 24 godzin?

W przypadku połączenia kardiomonitora z centralą monitorującą zapis danych z monitorowania przejmują centrala służąca do archiwizacji zapisów i wygodnego ich przeglądania.

IV. 11, 13. Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości podłączenia z respiratorem i wyświetlania danych z respiratora?

V. 23. Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z pomiarem SpO2 w technologii producenta kardiomonitora, zakresy pomiarowe SPO2 – 0-100%, puls 20-254 bpm, dokładność pomiaru +/- 2% z możliwością stosowania czujników firmy Nellcor?

VI. 28. Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Stanowisko centralnego monitorowania

I.11.Nie

II.12. Nie

Kardiomonitor – 4 sztuki

I.4.Tak

II.4.W ramach oddziału

III.9.Nie

IV.11, 13.Nie

V.23.Zgodnie z SIWZ

VI.28.Nie

Pytanie nr 8

Dotyczy zadania:

Grupa 1 - Centrala do monitorowania - 1 sztuka
kardiomonitorzy do centrali - 4 sztuki

Centrala do monitorowania - 1 sztuka:

1. dot. pkt.4- Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą obsługującą 8 stanowisk z możliwością rozbudowy do 16 oraz 32 stanowisk ?
2. dot. pkt. 11- Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez aplikacji webowej?

kardiomonitorzy do centrali - 4 sztuki

3. dot. pkt.4- Czy Zamawiający dopuści czas działania kardiomonitora do 4h?
4. dot. pkt.4- Czy Zamawiający dopuści urządzenie z opcją rozbudowy o WIFI ?
5. dot. pkt.8- Czy Zamawiający dopuści urządzenie możliwością przeglądania zdarzeń z rozdzielczością 15s. ?
6. dot. pkt.9- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją zapamiętywania krzywych dynamicznych z min 48 godz.?
7. dot. pkt.10- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji kalkulator lekowy, obliczenia nerkowe oraz kalkulatora parametrów wentylacyjnych ?
8. dot. pkt.11,13- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji wyświetlania danych z respiratora?
9. dot. pkt.15- Czy Zamawiający wymaga uchwytu mocującego na rury, szyny modura czy uchwyt ścienny ?
10. dot. pkt.21- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z markowym pomiarem o FAST PHILIPS z możliwością obsługi sensorów nellcor ?
11. dot. pkt.25- Czy Zamawiający pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 120min ?
12. dot. pkt.26- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opisanej w punkcie 26?
13. dot. pkt.28- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o pomiar ciśnienia inwazyjnego w kanale 3 oraz 4 za pomocą modułu rozszerzeń?
- 14.1. dot. pkt.32- Czy Zamawiający tylko dopuści pomiar CO2 w strumieniu bocznym u pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych przy pomocy podłączenia modułu do kieszeni?
- 14.2. Czy zamawiający wymaga kieszeni, która pozwoli podłączyć np. moduły EtCO2 oraz IBP?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

- 1.Nie
- 2.Nie
- 3.Tak
- 4.Nie
- 5.Nie
- 6.Nie
- 7.Nie

- 8.Nie
- 9.Zgodnie z SIWZ
- 10.Zgodnie z SIWZ
- 11.Nie
- 12.Nie
- 13.Nie
- 14.1.Zgodnie z SIWZ
- 14.2.Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 9

- 1. (pkt. 4, 14, 46,58, 68, 69, 71, 72,73, 75) Czy Zamawiający dopuści detektor bez opisanej funkcjonalności?
- 2. (pkt. 16) Czy Zamawiający dopuści detektor o wartości DQE dla 0.1 lp/mm 65%?
- 3. (pkt. 17) Czy Zamawiający dopuści detektor z wbudowanym sensorem upadku bez automatycznego powiadomienia na ekranie technika?
- 4. (pkt. 19) Czy Zamawiający dopuści detektor posiadający funkcję wewnętrznej pamięci obrazów bez licznika zdjęć umieszczonego w obudowie?
- 5. (pkt. 44) Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie detektora umożliwiające wykonanie wszystkich działań bez duplikowania projekcji ?
- 6. (pkt. 55) Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie z funkcją multisesyjności na poziomie możliwości otwarcia 4 sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

- 1.Zgodnie z SIWZ
- 2.Nie
- 3.Nie
- 4.Nie
- 5.Nie
- 6.Nie

Pytanie nr 10

GRUPA 5- Zakup i dostawa 1 sztuki skanera do aparatu RTG (Detektor) wraz z uruchomieniem oraz przeszkoleniem pracowników.

2.DOTYCZY: Formularza ofertowego, pkt 1 tabela GRUPA 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca rozbudował tabelę cenową poprzez dodanie dodatkowej pozycji pozwalającej na wycenę tzw. wyposażenia dodatkowego objętego stawką 23% VAT?

Proponowana zmiana ma na celu umożliwienie Wykonawcy prawidłowe wystawienie faktury VAT zgodnie z art. 106e ustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług (Dz.U. 2004 nr 54 poz. 535 z późn. Zm), który nakłada obowiązek wskazania na fakturze stawki podatku, a ze względu na fakt, iż na przedmiot zamówienia składa się wyrób medyczny oraz inne niezbędne wyposażenie, które objęte jest dwiema różnymi stawkami podatku tj. 8% dla wyrobu medycznego i 23% dla innego sprzętu, Wykonawca zobowiązany jest wyszczególnić na fakturze pozycje cenowe z odrębnymi stawkami podatku vat, składające się łącznie na wynagrodzenie Wykonawcy.

3. Prosimy o informację czy w obecnej sytuacji epidemiologicznej Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy

z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z art. 78 Kodeksu Cywilnego ? Lub też złożenie podpisu chociaż przez jedną ze stron podpisem kwalifikowanym. Jeżeli Zamawiający nie zgadza się na takie rozwiązanie prosimy o wskazanie uzasadnionej potrzeby Zamawiającego.

4. DOTYCZY: wzór umowy § 9 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych jak poniżej:

a. w razie opóźnienia w wykonaniu umowy - w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust. 1 Umowy, za każdy dzień zwłoki

b. w razie opóźnienia w podjęciu lub wykonaniu naprawy w terminie określonym w § 8 pkt. 6, 7, 8; oraz niewykonania przeglądów o których mowa w § 8 pkt. 9 - w wysokości 0,2 % wartości wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust. 1 Umowy, za każdy dzień zwłoki,

c. w razie niewykonania umowy - 5 % wartości wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust. 1 Umowy.

Uzasadnienie: Pozostawienie kar na bardzo wysokim poziomie spowoduje niepotrzebny duży wzrost ceny ofertowej z uwagi na konieczność w kalkulowania ewentualnego ryzyka.

5. Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego w z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność. Zwracamy się z prośbą o zastosowanie kary 5% wartości umowy brutto w przypadku kary zarówno dla Wykonawcy jak i Zamawiającego.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

2. Zamawiający modyfikuje zał. Nr 2 wzór oferty w zakresie grupy 5 (załącznik nr 2 do SIWZ)

3. Tak

4. Nie

5. Nie

Pytanie nr 11

pozycja 1.4

1. Czy Zamawiający dopuści urządzenie o przepływie max 70 l/min ? Pozostawienie takiego zapisu może wskazywać na jednego dostawcę.

pozycja 1.8

2. Czy Zamawiający odstąpi od trybu osuszania aparatu i układu w przypadku przerwania terapii? Czy opisany przez Zamawiającego tryb jest akceptowany przez regulamin Szpitala, aby jednorazowy układ oddechowy mógł być stosowany ponownie dzięki opisanemu trybowi? I czy oferowany układ do aparatu tlenowego do wentylacji wysokoprzepływowej w instrukcji obsługi dopuszcza możliwości osuszania układu gorącym powietrzem i daje Zamawiającemu 100% bezpieczeństwo przy ponownym podłączeniu pacjenta?

pozycja 2.4 i 2.3

3.1. Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez regulacji wysokości statywu z dwoma uchwytami na kroplówki ? Taki wymóg Zamawiającego nie ma uzasadnienia z punktu widzenia klinicznego i nie ma wpływu na prawidłową pracę urządzenia. Pozostawienie takiego zapisu może wskazywać na jednego dostawcę.

pozycja 1.10 i 1.11

3.2.Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 340mm x 228mm x162mm oraz wadze 3,3 kg? Wymóg postawiony przez Zamawiającego nie ma uzasadnienia z punktu widzenia klinicznego i nie ma wpływu na prawidłową pracę urządzenia. Pozostawienie takiego zapisu może wskazywać na jednego dostawcę.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

1.Nie

2.Nie

3.1.Nie

3.2.Zamawiający dopuszcza urządzenie o wymiarach 340mm x 228mm x162mm. Waga urządzenia: max 2,5 kg. (max 3,5 kg z akcesoriami).

III. Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) Dyrektor Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66 w Krakowie zmienia:

a) treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w nw. punktach, które otrzymują brzmienie:

- 17.1 i 17.3, który otrzymuje brzmienie:

17.1 Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć za pośrednictwem Platformy, zgodnie z instrukcją określoną w pkt. 16 SIWZ, do dnia 2021-02-08 do godz. 10:00.

17.3 Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 2021-02-08 o godz. 11:00, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

b) treść par. 6 ust. 1 Zał. Nr 4 do SIWZ (Istotne Postanowienia Umowy), który otrzymuje brzmienie:

1. Ustala się, że płatność zobowiązania wynikającego z realizacji umowy nastąpi w terminie do 60 dni od doręczenia faktury. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć Odbiorcy wraz z fakturą również fakturę w formie elektronicznej. Dostawca ma możliwość wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do Zamawiającego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (platforma dostępna pod adresem [www: efaktura.gov.pl](http://www.efaktura.gov.pl)).

IV. Zmodyfikowany załącznik nr 2 (wzór oferty) oraz załącznik nr 7 (warunki gwarancji i serwisu) stanowią załączniki do niniejszego pisma.

Zamawiający

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych

mgr Dorota Gołąb-Beltowicz