

984  
EZP/...../18

Wrocław 09.05.2018

**Dotyczy: Przetarg nieograniczony na dostawę wraz z montażem i uruchomieniem aparatury dla Pracowni Endoskopowej dla Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu z podziałem na 17 pakietów, znak sprawy ZP/PN/26/18/LAM/JHP**

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ w przetargu nr **ZP/PN/26/18/LAM/JHP** Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38, ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada:

**Pytanie nr 1**

**Pakiet nr 1-4**

**zał. nr 6 umowa § 11 ust. 1a., 1b.**

Czy Zamawiający dopuści możliwość odniesienia kar umownych do wartości niedostarczonego sprzętu przypadku gdy zaistnieje taka okoliczność ?

**Uzasadnienie:** obecna treść umowy powoduje, że w przypadku nie dostarczenia 1 sztuki z zamawianej ilości w danym pakiecie kary umowne są naliczane od wartości całej umowy.

Wystąpienie opisanych w w/w punktach umowy przesłanek najczęściej spowodowane jest uzasadnioną przyczyną, za którą Wykonawca nie ponosi winy a wysokość kary opisana w siwz (umowie) jest niewspółmiernie wysoka do szkody, jaką może ponieść Zamawiający. Zgodnie z art. 483 kc podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub należytego wykonania zobowiązania, kara umowna powinna być adekwatna do szkody jaką może ponieść Zamawiający i nie może prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego.

**Odpowiedz Zamawiającego**

**Zamawiający modyfikuje treść § 11 ust. 1 pkt a i pkt b wzoru umowy na następującą :**

" § 11 . 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

- a. opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego sprzętu w ramach pakietu za każdy dzień opóźnienia - przy czym w przypadku gdyby wysokość kary umownej byłaby niższa niż 10 zł należna kara wynosić będzie 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 10 dni to Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu pkt.c) niniejszego paragrafu

b. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie w gwarancji i rękojmi - w wysokości 0,2% od wartości brutto sprzętu w którym stwierdzono wady za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczenia terminu przez Zamawiającego na usunięcie wad - - przy czym w przypadku gdyby wysokość kary umownej byłaby niższa niż 10 zł należna kara wynosić będzie 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwała dłużej niż 20 dni to Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu pkt.c) niniejszego paragrafu."

-----

## Pytanie nr 2

Pakiet nr 16

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przepływowego podgrzewacza krwi i płynów infuzyjnych składającego się: z jednostki centralnej (sterownika), przewodu zasilającego i ogrzewacza, o następujących parametrach:

- sterownik ogrzewacza o wymiarach: 23,6 cm x 16,8 cm x 9,7 cm, waga 1,9 kg i ogrzewacz o wymiarach: 12,7 cm x 6,6 cm x 3,0 cm, waga bez wkładu jednorazowego: 330 g.
- urządzenie zapewnia „suche grzanie” bez udziału wody lub innych płynów.
- bezpieczne ogrzewanie krwi i związków krwiozastępczych w jednorazowej kasecie o pojemności 4 ml, dedykowane dla jednego pacjenta o czasie użycia 24 godzin; projekt ogrzewacza zabezpiecza przed błędnym zamontowaniem wkładu.
- prędkość przepływu ustalana przez Użytkownika o przepływie maksymalnym 200 ml/min.
- możliwość bezpiecznego ogrzewania krwi i preparatów krwiopochodnych potwierdzona certyfikatem
- z podwójnym systemem zabezpieczania, informującym o przegrzaniu za pomocą dwóch rodzajów alarmów: dźwiękowego i wizualnego;
- automatyczna stała, ustalona fabrycznie temp. 40oC, wyświetlana na panelu do komunikacji z użytkownikiem, temperatura na wyjściu na poziomie 40oC z niską amplitudą zmian w granicach +/- 2 oC.
- czas ogrzewania płynu do osiągnięcia zadanej temperatury do 20 sekund od wypełnienia wkładu.
- możliwość umieszczenia ogrzewacza w odległości kilkunastu centymetrów od miejsca wlewu w celu zminimalizowania utraty temperatury podawanych płynów.
- stopień ochrony ogrzewacza IP67 zapewniający możliwość zanurzenia w wodzie do 30 minut oraz niezakłóconą pracę w tzw. mokrym środowisku na głębokość do 91 cm.
- możliwość zamocowania systemu na stojaku, statywie lub specjalnej szynie mocującej.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy urządzenie do ogrzewania krwi i płynów infuzyjnych ma cechować się mobilnością czyli umożliwiać transportowanie go po zabiegu z BO do sali pooperacyjnej wraz z

pacjentem, przez co zapewnia ciągłość podawania ogrzewanych płynów, a tym samym zmniejsza ryzyko pojawienia się hipotermii okołoperacyjnej.

### **Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapis jak w SIWZ. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 temp. Przetaczania krwi i jej składników nie może przekroczyć 37 c.

### **Pytanie nr 3**

#### **Dotyczy Pakietu nr 14 – Pulsoksymetr**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy pulsoksymetrów renomowanej amerykańskiej firmy Masimo, która ustanowiła tzw. „złoty standard” pomiarów pulsoksymetrycznych – pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji o następujących parametrach technicznych:

<b>Parametry techniczne Pulsoksymetru RAD 57, z technologią Masimo SET</b>
--

<b>pulsoksymetr ręczny/transportowy z obudową gumową</b>
--

Aparat prezentuje dane: Spo <sub>2</sub> , częstość pulsu, indeks perfuzji w sposób cyfrowy, komunikaty alarmowe,
Możliwość rozbudowy urządzenia o dodatkowe parametry pomiarowe - nieinwazyjny pomiar hemoglobiny całkowitej, hemoglobiny tlenkowej, methemoglobiny
Zasilanie akumulatorowe z wewnętrznych akumulatorów, do 10 godzin przy maksymalnej liczbie parametrów i maksymalnie ustawionej czułości
Wymienialna osłona gumowa
Dwa niezależne wyświetlacze LCD
15.8 cm x 7.6 cm x 3.6 cm
Waga urządzenia 370 g
Pomiar saturacji w zakresie ( 1-100)%

Dokładność pomiaru saturacji max. $\pm 2$ cyfry w zakresie min. 70-100%
Rozdzielczość pomiaru saturacji min. 1%
Pomiar częstości pulsu w zakresie min (25-240) uderzeń/min.
Dokładność pomiaru częstości pulsu max. $\pm 3$ uderzenia/min.
Rozdzielczość pomiaru częstości pulsu min. 1 uderzenia/min.
Rozdzielczość pomiarów:
Saturacja (%SpO <sub>2</sub> ): 1 %
Częstość pulsu (BPM) 1 BPM
Technologia umożliwiająca pomiar saturacji i tętna u pacjentów o niskiej perfuzji
Zakres perfuzji 0,02 - 20,0%
Dźwiękowa sygnalizacja częstości pulsu z możliwością ustawienia natężenia dźwięku i jego wyłączenia
Eliminacja artefaktów ruchowych dzięki eliminacji sygnałów z krwi żyłnej
Wyświetlanie wyników pomiaru saturacji, częstości pulsu i indeksu perfuzji w formie cyfrowej
Alarmy dźwiękowe dla saturacji i częstości pulsu
Indywidualne ustawienia granic alarmów i zapamiętywanie ich przez urządzenie
Czasowe zawieszenie generowania sygnału alarmowego

### **Odpowiedz Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga obok istniejących zapisów.**

### **Dotyczy SIWZ i wzór umowy**

#### **Pytanie 1**

Prosimy Zamawiającego o zniesienie wymogu złożenia „dokumentu potwierdzającego, że oferowany wyrób został zgłoszony/wpisany do Rejestru Wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich

*wprowadzenie do obrotu lub dokonano powiadomienia o wyrobie w trybie art. 58 ustawy o wyrobach medycznych.”.*

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedyne dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP. Z tego też powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu „w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”.

### **Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie złożenia dokumentu potwierdzającego, że oferowany wyrób został zgłoszony /wpisany do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych Za Ich Wprowadzenie Do Obrotu lub dokonania powiadomienia w trybie art. 58 ustawy o wyrobach medycznych.

### **Pytanie 2**

Prosimy Zamawiającego o zmianę §5 ust. 7 na następujący: *„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

### **Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia treść § 8 ust. 10 wzoru umowy bez zmian ( zapis zgodny z art. 54 5 i 6 ustawy o działalności leczniczej ).

### **Pytanie 3**

Prosimy Zamawiającego o zmianę §11 ust. 1 pkt. a) na następujący:

- a. *„Opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,2% towaru dostarczonego ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 15 dni, to Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy i zastosowanie kary wynikającej z zapisu pkt d”*

### **Odpowiedz Zamawiającego**

**Zamawiający modyfikuje treść § 11 ust. 1 pkt a i pkt b wzoru umowy na następującą :**

" § 11 . 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

- a. opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego sprzętu w ramach pakietu za każdy dzień opóźnienia - przy czym w przypadku gdyby wysokość kary umownej byłaby niższa niż 10 zł należna kara wynosić będzie 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 10 dni to Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu pkt.c) niniejszego paragrafu
- b. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie w gwarancji i rękojmi - w wysokości 0,2% od wartości brutto sprzętu w którym stwierdzono wady za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczenia terminu przez Zamawiającego na usunięcie wad - - przy czym w przypadku gdyby wysokość kary umownej byłaby niższa niż 10 zł należna kara wynosić będzie 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwała dłużej niż 20 dni to Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu pkt.c) niniejszego paragrafu."

#### **Pytanie 4**

Prosimy Zamawiającego o usunięcie §11 ust. 1 pkt. b. W połączeniu z pkt a i c następuje podwojenie kary umownej za to samo przewinienie.

#### **Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody i postawia SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 5**

Prosimy Zamawiającego o zmianę §11 ust. 1 pkt. c) na następujący:

*d. odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wynagrodzenia brutto."*

#### **Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody i postawia SIWZ bez zmian.

#### **Pytanie 6**

Prosimy Zamawiającego o zmianę §7 ust. 4 na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty."

#### **Odpowiedz Zamawiającego**

**Wykonawcy prawdopodobnie chodziło o zapis we Wzorze umowy zawarty w § 8 ust. 10 .**

Zamawiający pozostawia treść § 8 ust. 10 wzoru umowy bez zmian ( zapis zgodny z art. 54 5 i 6 ustawy o działalności leczniczej ).

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust 12. wzoru umowy na następujący: „*W przypadku braku wywiązania się z konieczności naprawy wad w wykonaniu przedmiotu Umowy, opisanych w „protokole Zdawczo-Odbiorczym” w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, Zamawiający zachowuje uprawnienia przysługujące mu na podstawie Umowy i przepisów ogólnych.*” lub na: „*W przypadku braku wywiązania się z konieczności naprawy wad w wykonaniu przedmiotu Umowy, opisanych w „protokole Zdawczo-Odbiorczym” w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, Zamawiający ma prawo na koszt Wykonawcy zlecić wykonanie naprawy wad innemu podmiotowi posiadającemu autoryzację producenta w zakresie czynności serwisowych, bez konieczności wcześniejszego powiadomienia Wykonawcy oraz bez utraty prawa do gwarancji.*”

**Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia treść § 9 ust. 12 wzoru umowy bez zmian

**Pytanie 9**

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku braku konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy oraz do 14 dni roboczych, jeżeli zaistnieje taka konieczność.

**Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu napraw gwarancyjnych

**Pytanie 10**

Prosimy Zamawiającego o zmianę §6 ust. 17 na „*W przypadku, gdy Wykonawca nie wypełni warunków gwarancji lub wypełni je w sposób nienależyty, Zamawiający ma prawo do usunięcia wad w drodze naprawy na ryzyko i koszt Wykonawcy zlecając czynności innemu podmiotowi posiadającemu autoryzację producenta na świadczenie usług serwisowych.*”

**Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 17 wzoru umowy bez zmian

**Pytanie 11**

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

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

### **Odpowiedz Zamawiającego**

Zamawiający w § 9 dodaje ust. 25 w brzmieniu :

" 25. Gwarancją nie są objęte:

- a.) uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:
  - eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,
  - samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- b.) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)
- c.) materiały eksploatacyjne: płyty DVD/CD, środek cieniujący, materiały zużywalne jednorazowe (strzykawki, igły, itp.)"

### **Pytanie nr 4**

#### **Dotyczy części nr 16**

1. Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w przypadku parametru ocenianego,, Zakres prędkości podaży ogrzanego płynu nie mniej niż 4500 ml/godz." I czy Zamawiający miał na myśli ocenę parametru jak poniżej?

-ponizej 3900 ml/h-0 pkt

-4000 ml/h i więcej -5 pkt

### **Odpowiedz Zamawiającego**

**Tak nastąpiła omyłka pisarska ,Zamawiający poprawia błąd.**

**Zakres prędkości podaży ogrzanego płynu nie mniej niż 4500 ml/godz."**

**-ponizej 3900 ml/h-0 pkt**



**-4000 ml/h i więcej -5 pkt**

---

**Pytanie nr 5**

Pakiet 14

Oprócz opisanych przez Zamawiającego parametrów prosimy o potwierdzenie czy pulsoksymetr powinien posiadać także poniżej opisane funkcje:

- A. Trendy: do 72 godzin monitorowania trendów przy dwu jednosekundowej rozdzielczości?
- B. Alarmy dźwiękowe i optyczne dla wysokiej i niskiej saturacji i pulsu.
- C. Wyświetlającego %SpO2, puls, krzywą pletyzmograficzną, status alarmu, wyciszenie alarmu, wskaźnik baterii i amplitudy tętna
- D. Regulację czasu opóźnienia reakcji na zmianę saturacji wyższą niż 1% według algorytmu: (10s, 25s, 50s, 100s) / wartość zmiany saturacji = czas opóźnienia reakcji alarmu?

Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odpowiedz Zamawiającego**

**Tak jak Zamawiający wymaga w SIWZ.**

Pakiet 15

Prosimy o wyjaśnienie czy wymóg „Zapis krzywej etCO2 i SpO2” jest wymogiem obligatoryjnym?

**Odpowiedz Zamawiającego**

**Tak , wymóg ten jest obligatoryjny.**

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. LECZNICTWA

*Ireneusz Pawlak*  
dr n. med. Ireneusz Pawlak

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych  
*Jolanta Hosińczak-Przestalska*  
mgr Jolanta Hosińczak-Przestalska