



Słupsk, dnia 10.08.2022 r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa sprzętu medycznego”- nr postępowania 64/PN/2022

Na podstawie **art. 135 ust. 6** ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 2 wskazał: 2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 2 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 2:

Czy jako automatyczne otwieranie pokrywy po skończonym wirowaniu dopuszczają Państwo rozwiązanie w postaci sterowanego elektronicznie zamka otwierającego pokrywę po zakończeniu wirowania poprzez naciśnięcie dedykowanego klawisza na panelu kontrolnym wirówki?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Opis "Zestawienie parametrów technicznych" - pozycja 12:

Czy dopuszczają Państwo wirnik kątowy na 24 próbówki 1,5/2ml maks. rcf 22 000 xg, maks. rpm 15 000 przy spełnieniu pozostałych wymagań ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

Opis "Zestawienie parametrów technicznych" - pozycja 13 : Czy dopuszczają Państwo wirnik kątowy na 8 próbek 4/10ml maks. rcf 3 500 xg przy spełnieniu pozostałych wymagań ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Część nr 6 poz. 1-16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako równoważnego zestawu jednorazowych cystoskopów giętkich wraz z platformą medyczną o następujących właściwościach:

Skład zestawu:

- 1 szt. platforma medyczna
- 100 szt. cystoskopów giętkich jednorazowego użytku

Parametry cystoskopu giętkiego:

- cystoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny
- technologia video (kamera, źródło światła)
- kierunek widzenia 0°
- pole widzenia 120°
- głębia ostrości 3-100 mm
- oświetlenie LED
- długość części roboczej 390 mm
- średnica zewnętrzna 5,4 mm/ 16,2 fr
- możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- zakres regulacji: do góry 210°, do dołu 120°
- kanał roboczy o średnicy 2,2 mm / 6,6Fr
- średnica części roboczej 5,4 mm/ 16,2 Fr
- możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy
- chropowata powierzchnia rękojeści
- produkt nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- produkt sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo

Parametry platformy medycznej:

- obraz Full HD
- rozdzielczość obrazu 1920 x 1080 pikseli
- wyjście video: HDMI i 3G-SDI (1920 x 1080p, 60 fps)
- możliwość podłączenia urządzenia zewnętrznego za pomocą złącza USB 3.0 typ A (2 złącza)
- podłączenie cystoskopu do procesora za pomocą przewodu
- funkcja wyostrenia obrazu, adaptacyjna kontrola światła
- typ ekranu: 12,8" kolorowy TFT LCD

- funkcja automatycznego rozpoznawania cystoskopów: model, średnica kanału roboczego, średnica pancerza sondy
- zapis filmów i zdjęć
- wbudowana pojemność przechowywania 32 GB
- 2 wyjścia USB
- zewnętrzny port USB do zapisu i przenoszenia danych na urządzenie przenośne
- kompatybilny z systemem PACS poprzez DICOM
- antyrefleksyjny ekran dotykowy
- możliwość wyświetlenia obrazu rzeczywistego oraz przeglądania filmów i zdjęć
- nagrywanie filmów bezpośrednio na wbudowany dysk
- wbudowany system archiwizacji danych umożliwiający tworzenie i zapis raportów
- funkcja powiększenia obrazu – 2 tryby
- złącze Ethernet RJ45, 10/100/1000 Mbps
- tryb regulacji poziomu tonu kolorów
- uchwyt na zasilacz oraz opakowanie z cystoskopem
- podgląd ustawień użytkownika
- tryb pracy ciągłej bez konieczności każdorazowego wyłączenia procesora wideo przy podłączeniu kolejnego cystoskopu
- wyposażony w dwa wejścia do podłączenia dwóch cystoskopów, bronchoskopów, rurek jedno lub dwuświatłowych z torem wizyjnym oraz endoskopów laryngologicznych
- waga 2700 g
- tryb zmiany ustawień kolorów
- klawiatura medyczna z możliwością opisu badań
- WiFi obsługuje standardy IEEE 802.11ac/a/b/g/n
- zasilanie elektryczne, czas działania na baterii – min. 3h
- wskaźnik stanu naładowania baterii - sygnalizacja odpowiednim kolorem w zależności od naładowania baterii: zielony >40%, pomarańczowy <40%, czerwony <20%

Zestaw nie wymaga myjni, kontenera do sterylizacji, testera szczelności i źródła światła (światłowodu). Cystoskop jest gotowy do pracy od razu po wyjęciu z opakowania.



Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 4: Czy Zamawiający dopuści najnowszy typ spektrometru masowego MALDI TOF jaki proponuje oferent bez podania generacji?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 5: Dotyczy zapisu: „Komputer sterujący stacjonarny (Procesor min 2GHz min 3 rdzeniowy, min.16 GB RAM z dyskiem systemowym SSD min 128 GB i 2 dyskami o poj. 2 TB do zapisu procesów identyfikacji z aparatury) z oprogramowaniem sterującym, monitorem (min. 24"), klawiatura, mysz, głośniki – dedykowany przez Producenta” – Czy Zamawiający dopuści dedykowany przez producenta komputer sterujący wbudowany w analizator wraz z ekranem dotykowym i osprzętem dodatkowym niezbędnym prawidłowej pracy i obsługi analizatora o parametrach: procesor Intel Core i5 6500, RAM 2x16GB (32 GB razem) DDR 2400, SSD 2x1TB oraz monitorem 20 " i niezbędnym osprzętem dodatkowym?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 6: Czy Zamawiający wymaga aby pompa turbomolekularna wraz z bezobsługową pompą próżni wstępnej były wbudowane w aparat?

Odp. Zamawiającego:
Tak

Pytanie nr 9:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 8: Czy zamawiający dopuści aby biblioteka dla grzybów nitkowych zawierała się w głównej bibliotece widm i podjadała CE IVD? Dzięki certyfikacji IVD Zamawiający będzie miał unikalną możliwość wydania wyniku identyfikacji grzybów pleśniowych dla celów klinicznych co pozwoli również poszerzyć działalność komercyjną.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 11: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania klinicznej bazy danych (IVD) obejmującą 1316 gatunków drobnoustrojów w tym bakterie, grzyby drożdżopodobne, pleśnie - 119 gatunków, mykobakterium jednak z szerzej skatalogowaną bazą widm, średnio 12/gatunek i obejmującą głównie drobnoustroje istotne klinicznie?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 12: Czy Zamawiający dopuści aby biblioteka do Mycobacterium zawierała się w głównej bibliotece i posiadała CE IVD?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 14: Czy Zamawiający dopuści system gdzie wymagane są podwójne kalibracje wykonywane automatycznie przez aparat przed i po pomiarze/odczytanie każdej z 3 sekcji płytki ? Podwójna kalibracja dla każdej sekcji zwiększa dokładność pomiarową próbek i zapewni wysoką jakość identyfikacji.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 15: Czy Zamawiający dopuści możliwość 3krotnego użycia płytki testowej podzielonej na 3 sekcje po 16 spotów gdzie 1 sekcja może być użyta 1 raz, niezależnie od ilości nałożonych spotów (1-16)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 16: Czy Zamawiający dopuści kalibracje z możliwością hodowli drobnoustroju ? Przechowywanie i hodowla szczepów wzorcowych i wykorzystywanie ich do kontroli jakości jest standardową procedurą w każdym Laboratorium Mikrobiologicznym w celu zapewnienia wysokiej jakości wydawanych wyników. Dodatkowo wykorzystywanie kontroli z hodowli odzwierciedla identyczne warunki pomiarowe jak podczas identyfikacji próbki pacjenta, co jest zgodne z dobrą praktyką laboratoryjną (GLP) i systemem zapewnienia kontroli jakości w laboratorium.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 17: Czy Zamawiający dopuści system z brakiem konieczności czyszczenia przez cały okres użytkowania w pracy rutynowej (przez operatora) źródła jonów?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 18: Czy Zamawiający dopuści identyfikację drobnoustroju/-ów z dodatnich hodowli krwi w protokole RUO, bez wykrywania hodowli mieszanych?. Identyfikacja kolonii mieszanych może przyczynić się do obniżenia jakości identyfikacji. Oferowany przez nas system zapewnia wysoki poziom identyfikacji w obrębie oczyszczonego szczepu z dodatkowej próbki krwi co przyczynia się do właściwej oceny czynnika patogennego oraz trafnych decyzji terapeutycznych.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkty 19, 20: Czy Zamawiający dopuści system bez modułu umożliwiającego wstępne wykrywanie aktywności karbapenemaz oraz beta-laktamaz ESBL i AmpC ? Zgodnie z uzasadnieniem z pytania nr 8 na podstawie stanowiska EUCAST z 11.07.2017 roku brak jest badań na powtarzalność i odtwarzalność identyfikacji różnych wariantów karbapenemaz wykrytych przy użyciu metody spektrometrii masowej pochodzących z różnych ośrodków badawczo-referencyjnych. Zidentyfikowany szczep karbapenemazooporny wymaga dodatkowo potwierdzenia metodą rekomendowaną np. testem Carba, metodą krążkowo-dyfuzyjną czy testem PCR.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 21: Czy Zamawiający dopuści w systemie tylko jonizację dodatnią, która ma zastosowanie przy badaniu protein w takim zakresie aby możliwe było testowanie protein patogenów klinicznych zawartych w bibliotekach?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 22: Czy Zamawiający wykreśli zapis: „Wykrywanie lipidów w zakresie jonizacji ujemnej z możliwością określenia mechanizmu oporności dla Kolistyny.”, ponieważ na rynku istnieje tylko jeden aparat spełniający ten wymóg?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 23: Czy Zamawiający dopuści częstotliwość powtarzania lasera o wartościach do 5 kHz dla pojedynczego impulsu z maksymalną mocą wyjściową 1,0 W? Właściwości lasera są cechą osobniczą dla każdego systemu. W oferowanym przez nas analizatorze najnowszej generacji zastosowano laser o wysokiej jakości oraz wysokiej żywotności ok 100 mld strzałów (minimum 10 lat) co ma duże znaczenie w okresie pogwarancyjnym?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 25: Czy Zamawiający odstąpi od potrzeby dostarczenia odczynników do oznaczania 40 oznaczeń 5 klas karbapenemaz w jednej kasetce (KPC, OXA-48-like, VIM, IMP i NDM) bezpośrednio z pozytywnych hodowli krwi w jednym cyklu analitycznym (tzw. zestaw startowy)? W zamian proponujemy dostarczenie odczynników do wykonania 2000 ID (jednorazowych płytek testowych, matix, kwasu mrówkowego oraz zwalidowanego zestawu do przygotowania spotów z odpowiednią liczbą końcówek).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22:

Załącznik nr 2 do SWZ, Część 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej o oprzyrządowanie i oprogramowanie, które niezbędne jest do pracy aparatu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zaoferowana cena powinna uwzględniać wszystkie elementy wymienione w OPZ.

Pytanie nr 23:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Dotyczy Części III Opis PZ Punkt 24: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia instrukcji w formie papierowej?

Uzasadnienie: Instrukcje obsługi aparatów to obszerna dokumentacja składająca się z kilkuset stron. Powyższą prośbę kierujemy w związku z dbałością o ochronę środowiska - oszczędność papieru – zgodnie z wymogami prawa Dz. U. Nr 62 poz.62 i wytycznymi wewnętrznymi obowiązującymi w naszej firmie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

Dotyczy Części III Warunki gwarancji i serwisu pkt 18: Czy Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z komunikacji przy użyciu faksu?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawienie i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rezygnację z komunikacji przy użyciu faksu.

Pytanie nr 26:

§4 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Jeżeli Wykonawca w ciągu 7 dni od dnia otrzymania zawiadomienia o wadach nie powiadomi Zamawiającego o sposobie załatwienia reklamacji, uznaje się, że reklamacja została uwzględniona”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 27:

§6.q ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 3 000,00 zł za każde stwierdzone powierzenie danych osobowych podwykonawcy bez zgodny Zamawiającego a także karę umową w wysokości 3 000,00 zł za każde stwierdzenie powierzenia podwykonawcy wykonania części umowy bez zgody Zamawiającego”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 28:

§6.q ust. 7– Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 3 500,00 zł za każde stwierdzone nie poinformowanie Zamawiającego o wystąpieniu zagrożeniu bezpieczeństwa danych osobowych Zamawiającego”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 29:

§6.q ust. 8– Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 5% wartości umowy?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 30:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

Punkt 5 Zestawienia parametrów technicznych: Czy Zamawiający formułując wymóg w jednostkach mocy - UPS (ochrona przed przepięciami min. 1 kVA) miał na myśli moc UPS min. 1 KVA?

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 31:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

Punkt 25 Zestawienia parametrów technicznych: Czy Zamawiający wymaga, aby wyposażenie dodatkowe zawierało wirówkę, rotator z talerzem obrotowym, pipety oraz inne elementy wyposażenia niezbędne do wykonania identyfikacji bakterii i grzybów?

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 32:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

Punkt 25 Zestawienia parametrów technicznych: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu - zestaw dla 40 oznaczeń 5 klas karbapenemaz w jednej kasetce (KPC, OXA-48-like, VIM, IMP i NDM) bezpośrednio z pozytywnych hodowli krwi w jednym cyklu analitycznym (tzw. zestaw startowy) i wydzieli go do oddzielnego postępowania? Wymagany zestaw nie należy do oznaczeń metodą spektrometrii mas.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 33:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania możliwości oznaczania 5 klas karbapenemaz (KPC, OXA-48-like, VIM, IMP i NDM) bezpośrednio z pozytywnych hodowli krwi w dwóch kasetkach, co pozwoli na zachowanie zasad uczciwej konkurencji.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

Punkt 18, Warunki gwarancji i serwisu: Czy Zamawiający dopuści, aby zgłaszanie usterek 24 h/dobę było realizowane na podany numer telefonu oraz adres mailowy?

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 35:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

Dotyczy Części I pkt 15.4 c) SWZ: Prosimy o potwierdzenie, że wymóg posiadania certyfikatu potwierdzającego zgodność posiadanego, zintegrowanego Systemu Zarządzania Jakością, co najmniej z normą ISO 9001:2015 dotyczy wyłącznie producenta aparatu, a nie licznego wyposażenia dodatkowego oraz odczynników.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że wymóg posiadania certyfikatu potwierdzającego zgodność posiadanego, zintegrowanego Systemu Zarządzania Jakością, co najmniej z normą ISO 9001:2015 dotyczy wyłącznie producenta aparatu.

Pytanie nr 36:

Pytania dotyczą części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF

Dotyczy §5 ust. 2 Umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu płatności do 60 dni?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 37:

w zakresie Części nr 2

§ 2 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy

Co Zamawiający rozumie przez „niezbędną dokumentację techniczną oferowanego sprzętu”? Wyjaśniamy, że instrukcja obsługi separatora zawiera wszystkie informacje niezbędne dla użytkownika w zakresie eksploatacji, obsługi i konserwacji separatora. Czy w takiej sytuacji wystarczające jest dostarczenie instrukcji obsługi?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga aby wraz z dostawą przedmiotu zamówienia dot. cz. 2 Wykonawca dostarczył Zamawiającemu dokumenty wymienione w OPZ dla cz. 2, warunki gwarancji i serwisu, lp. 12

Pytanie nr 38:

w zakresie Części nr 2

§ 2 ust. 10 wzoru umowy

Czy Zamawiający wymaga, by przeszkolenie personelu odbyło się również w ciągu 70 dni od zawarcia umowy, czy też przeszkolenie może zostać przeprowadzone w terminie późniejszym uzgodnionym z Zamawiającym?

Czy w tym drugim wypadku protokół odbioru urządzenia zostanie podpisany przed przeszkoleniem personelu, ale po wykonaniu pozostałych czynności, do których zobowiązany jest wykonawca?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, by przeszkolenie personelu odbyło się również w ciągu 70 dni od zawarcia umowy.

Pytanie nr 39:

w zakresie Części nr 2

§ 3 ust. 3 wzoru umowy

Czy w zakresie części nr 2 przedmiotu zamówienia Zamawiający wyrazi zgodę, by Zamawiający był zobowiązany do przystąpienia do odbioru w dniu zgłoszenia przez wykonawcę gotowości do przekazania przedmiotu zamówienia do odbioru, zamiast w ciągu 3 dni od zgłoszenia gotowości do odbioru?

Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 2 jest dostawa jednego urządzenia. Zakres tego zamówienia pozwala na jego odebranie w tym samym dniu, w którym wykonawca zgłosi gotowość do odbioru. Utrzymanie 3-dniowego terminu na przystąpienie Zamawiającego do odbioru narazi wykonawcę na dodatkowe koszty pobytu przedstawiciela wykonawcy w miejscowości realizacji zamówienia do czasu zakończenia odbioru.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40:

w zakresie Części nr 2

§ 4 ust. 5-6 wzoru umowy

Czy określone tam terminy rozpatrzenia i załatwienia reklamacji dotyczą wad stwierdzonych przy odbiorze urządzenia, o których mowa w § 4 ust. 4 wzoru umowy?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 41:

w zakresie Części nr 2

§ 4 ust. 5-6 wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie wnosimy o wyjaśnienie, jaka jest wzajemna relacja między terminami rozpatrzenia i załatwienia reklamacji określonymi w § 4 ust. 5-6 wzoru umowy a terminami reakcji i naprawy urządzenia określonymi w Części III Opis przedmiotu zamówienia (część nr 2 separator, warunki gwarancji i serwisu, Lp. 8 i 9).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie udzielił negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 40.

Pytanie nr 42:

w zakresie Części nr 2

§ 4 ust. 4-6 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by określone tam terminy wymiany oraz rozpatrzenia i załatwienia reklamacji były liczone w dniach roboczych?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 43:

w zakresie Części nr 2

§ 4 ust. 10 wzoru umowy

Czy o wyborze sposobu usunięcia wady ujawnionej w okresie gwarancji decyduje Wykonawca?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podejmie decyzję w sprawie sposobu usunięcia wady ujawnionej w okresie gwarancji.

Pytanie nr 44:

w zakresie Części nr 2

§ 4 ust. 10 wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie, wnosimy o:

- 1) ograniczenie możliwości żądania wymiany urządzenia na wolne od wad do przypadków, gdy naprawa urządzenia będzie technicznie niemożliwa lub nieopłacalna (koszt naprawy przewyższy połowę wartości urządzenia) lub do sytuacji, gdy trzy poprzednie naprawy tego samego elementu okazały się bezskuteczne,
- 2) dopuszczenie możliwości, według wyboru wykonawcy, wymiany urządzenia na urządzenie wolne od wad, w szczególności jeżeli naprawa będzie niemożliwa technicznie lub nieopłacalna finansowo (koszty naprawy będą równe co najmniej połowie wartości urządzenia)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ograniczenie możliwości żądania wymiany urządzenia na wolne od wad do przypadków, gdy naprawa urządzenia będzie technicznie niemożliwa lub

nieopłacalna (koszt naprawy przewyższy połowę wartości urządzenia) lub do sytuacji, gdy dwie poprzednie naprawy tego samego elementu okazały się bezskuteczne. W pozostałym zakresie Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 45:

w zakresie Części nr 2

§ 4 ust. 11 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zdania:

„Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności z tytułu gwarancji, jeżeli Zamawiający nie udostępni Wykonawcy urządzenia w celu wykonania w terminie przeglądów okresowych zalecanych przez producenta sprzętu przypadających w okresie gwarancji.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 46:

w zakresie Części nr 2

Część III Opis przedmiotu zamówienia, część nr 2 separator, warunki gwarancji i serwisu, Lp. 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość zgłaszania usterek również pocztą elektroniczną?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

w zakresie Części nr 2

Część III Opis przedmiotu zamówienia, część nr 2 separator, warunki gwarancji i serwisu, Lp. 7

Czy przez „podjęcie naprawy” Zamawiający rozumie przystąpienie do zdiagnozowania przyczyn usterki, również zdalnie?

Odp. Zamawiającego:

Naprawę podjąć należy w sposób, który zapewni skuteczne rozwiązanie zgłoszonego problemu adekwatnie do skali tego problemu, również zdalnie.

Pytanie nr 48:

w zakresie Części nr 2

Część III Opis przedmiotu zamówienia, część nr 2 separator, warunki gwarancji i serwisu, Lp. 8 i 9

Wnosimy o wydłużenie terminów wykonania napraw do 7 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych lub podzespołów z zagranicy – do 14 dni roboczych.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 49:

w zakresie Części nr 2

Część III Opis przedmiotu zamówienia, część nr 2 separator, warunki gwarancji i serwisu, Lp. 10

Czy czas trwania naprawy, o której mowa w tym punkcie, będzie liczony w dni robocze?

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 50:

Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Wnosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie wymagał od wykonawcy podpisania tej umowy, jeżeli do wykonania umowy, w tym serwisu urządzenia, nie będzie wymagana przetwarzanie przez wykonawcę danych określonych w § 2 wzoru umowy, tj. danych pacjentów Zamawiającego.

„Dane osobowe” oznaczają wszelkie informacje o zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osobie fizycznej (art. 4 pkt 1 RODO). Natomiast w pamięci oferowanego przez nas separatora zapisywane są wyłącznie dane anonimowe. Zestaw tych danych nie pozwala bowiem wykonawcy serwisującemu urządzeniu na identyfikację tożsamości osób, których dane dotyczą.

Zgodnie z orzecnictwem sądowym dotyczącym definicji danych osobowych zawartej w przepisach RODO, niektóre dane - w zależności od ich powiązania z innym zbiorem informacji o osobach - mogą w pewnych sytuacjach stanowić dane osobowe bądź nimi nie być (przykładowo wyroki Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie z 22 kwietnia 2021 r. II SA/Wa 1865/20 oraz z 13 kwietnia 2021 r. II SA/Wa 1898/20).

Z taką sytuacją mamy do czynienia w tym wypadku - tylko Zamawiający jest w stanie zidentyfikować tożsamość pacjentów na podstawie prowadzonej przez siebie dokumentacji, w szczególności dokumentacji medycznej, która jest objęta tajemnicą i do której pracownicy wykonawcy nie mają dostępu. Serwisanci nie są w stanie zidentyfikować osób, których dane dotyczą, na podstawie zestawu informacji zapisanych w pamięci urządzeń. Nie są to zatem dane osobowe.

W konsekwencji do realizacji umowy w zakresie części nr 2 przedmiotu zamówienia nie ma potrzeby powierzenia wykonawcy przetwarzania danych osobowych pacjentów.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie będzie wymagał od wykonawcy podpisania umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, jeżeli do wykonania umowy, w tym serwisu urządzenia, nie będzie wymagane przetwarzanie przez wykonawcę danych określonych w § 2 wzoru umowy, tj. danych pacjentów Zamawiającego.

Pytanie nr 51:

Pytanie nr 1 dotyczące ZADANIA 6 CYSTOSKOP GIĘTKI

Czy Zamawiający dopuści jako równoważnie urządzenie o poniższych parametrach technicznych, którego producentem jest światowy lider w produkcji systemów optycznych oraz endoskopów giętkich:

Rozmiar końcówki dystalnej 11,7 fr, w kształcie dzioba zapewniający mniejszą traumatyzację cewki moczowej i ułatwiający wprowadzenie. Rozmiar całkowity cystofiberoskopu to 16,5 fr

Rozmiar kanału roboczego: 7,2 Fr.

Kąt pola widzenia: 120°

Długość robocza: 38 cm

Maksymalne wygięcie końcówki dystalnej min.: 210° - do góry,
120° - do dołu

Wejście kanału roboczego po przez demontowalne przyłącze luer-lock z kranikiem i elementem uszczelniającym narzędzie

Wyposażony w przyłącze do podłączenia odłączanego światłowodu wraz z zadapterem

Okular wyposażony w pokrętło do regulacji ostrości i dostosowany do połączenia z głowicą kamery endoskopowej różnych producentów

Sterylizacja: STERIS V-PRO maX, STERRAD NX/100NX oraz 100S (cykl długi z urządzeniem wspomagającym)

Kleszcze biopsyjne, giętkie, rozmiar 5 Fr., długość 640 mm, wielorazowe - 1 szt.

Kleszcze chwytające, giętkie, bransze ząbkowane , rozmiar 5 Fr., długość 640 mm, wielorazowe - 1 szt.

Adapter LUER-Lock do kanału roboczego

W zestawie:

- tester szczelności - 1 szt.
- walizka styropianowa do przechowywania i transportu cystofiberoskopu – 1 szt.
- zatyczka ETO

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 52:

Pytanie nr 2 dotyczące ZADANIA 6 CYSTOSKOP GIĘTKI

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany cystofiberoskop był kompatybilny z dokręcanym, przenośnym, lekkim, podręcznym źródłem światła LED, co wpłynie na poszerzenie możliwości diagnostycznych, po przez możliwość wykonywania badania bezpośrednio przy łóżku Pacjenta, bez konieczności użycia toru wizyjnego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga aby oferowany cystofiberoskop był kompatybilny z dokręcanym, przenośnym, lekkim, podręcznym źródłem światła LED.

Pytanie nr 53:

Pytanie nr 3 dotyczące ZADANIA 6 CYSTOSKOP GIĘTKI

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wraz z urządzeniem kontenera do sterylizacji i przechowywania, zabezpieczającego endoskop przed zniszczeniem i uszkodzeniem?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga zaoferowania wraz z urządzeniem kontenera do sterylizacji i przechowywania, zabezpieczającego endoskop przed zniszczeniem i uszkodzeniem.

Pytanie nr 54:

Pytanie nr 4 dotyczące ZADANIA 6 CYSTOSKOP GIĘTKI

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany cystoskop miał węższą końcówkę dystalną max 12fr co pozwoli zmniejszyć traumatyzację podczas badania?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga aby zaoferowany cystoskop miał węższą końcówkę dystalną max 12fr.

Pytanie nr 55:

Pytanie nr 5: dotyczące opisu przedmiotu zamówienia pakiet 6, zapisów umowy i swz

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie sprzętu fabrycznie nowego również z rokiem produkcji 2021 r ?

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Pytanie nr 6: dotyczące opisu przedmiotu zamówienia pakiet 6 pkt. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby możliwość zgłaszania usterek telefonicznie była w godzinach pracy serwisu 8.00-16.00?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 57:

Pytanie nr 7: dotyczące opisu przedmiotu zamówienia pakiet 6 pkt. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na wydłużenie podanego terminu do 12 dni roboczych?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 58:

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy gwarancyjnej do 8 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzania części zamiennych spoza granicy kraju do 14 dni roboczych?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 59:

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenia wymaganego okresu zagwarantowania dostępności części zamiennych dla oferowanego aparatu do min. 5 lat od daty dostawy?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 60:

Dotyczy części nr 3 - System do Szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej metodą MALDI-TOFF, część I pkt 15.4 a) SWZ:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości potwierdzenia wymaganego parametru oświadczeniem Wykonawcy/dystrybutora w przypadku braku wymaganego opisu w katalogu / folderze.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 10.08.2022 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak