

SPZOZ-ZP/12D/2022

Kępno, dnia 14.09.2022r.

Otrzymują:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_kepno

Dotyczy:

przetargu nieograniczonego pn. „**Dostawa APARATURY i SPRZĘTU MEDYCZNEGO w ramach projektu „Program wszechstronnej rehabilitacji neurologicznej zwiększający szanse na powrót do pracy osób po udarze mózgu w SPZOZ w Kępnie” nr RPWP.06.06.01-30-0023/19-00 z dnia 29.07.2020 roku współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego w ramach Osi Priorytetowej 6 Rynek pracy. Działania 6.6. Wspieranie aktywności zawodowej pracowników poprzez działania prozdrowotne. Poddziałania 6.6.1. Wsparcie aktywności zawodowej pracowników poprzez działania prozdrowotne Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020**”.– oznaczenie sprawy: SPZOZ-ZP/12D/2022.

Działając na podstawie art.284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019r. poz. 2019 ze zm.) Zamawiający – Samodzielny publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kępnie udziela odpowiedzi na pytania zadane do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia niniejszego postępowania:

PYTANIE nr 1

1. Czy Zamawiający w Części (Pakiecie) 1 pkt 2 „Aparat do hemodializy” wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o następujących parametrach:
 - Ad. 1 Urządzenie fabrycznie nowe – (nie powystawowe) - wyprodukowane nie wcześniej niż 2021 r.
 - Ad. 2 Wykonywane zabiegi: HD, SN, IUF
 - Ad. 3 Pomiar Kt/V online
 - Ad. 4 Pomiar klirensu (K) mocznika – najkrótszy odstęp pomiarów 25 minut
 - Ad. 5 Wyposażony w monitor ciśnienia krwi pacjenta
 - Ad. 6 Wyposażony w filtr płynu dializacyjnego
 - Ad. 7 Temperatura płynu dializacyjnego w zakresie 35-49 st. C
 - Ad. 8 Możliwość ustawienia stężenia koncentratu 1:34 i 1:44
 - Ad. 9 Produkcja płynu dializacyjnego do wyboru z suchego składnika dwuwęglanowego lub z koncentratów płynnych
 - Ad. 10 Produkcja płynu dializacyjnego z kwaśnego składnika w kanistrach 6-10 L i miękkich workach 3,5l – 5 L. (Smartbag)
 - Ad. 11 Profilowanie sodu i ultrafiltracji oraz regulacja wodorowęglanu, temperatury oraz podaży heparyny
 - Ad. 12 Regulacja przepływu krwi: 15 do 600 ml/min.
 - Ad. 13 Monitorowanie ciśnienia tętniczego w zakresie: -300 do 280 mmHg dokładność 10 mmHg.
 - Ad. 14 Monitorowanie ciśnienia żylnego w zakresie: -60 do 520 mmHg dokładność 10 mmHg.
 - Ad. 15 Regulowany przepływ płynu dializacyjnego: 300 – 500 - 800 ml/min

- Ad. 16 Ciągły objętościowy system pomiar ultrafiltracji
- Ad. 17 Wybór różnych kombinacji programów dezynfekcji i czyszczenia: termicznej, cytrotermicznej, chemicznej
- Ad. 18 Dezynfekcja i czyszczenie aparatu przy pomocy różnych środków płynnych kwaśnych i zasadowych podłączonych do aparatu.
- Ad. 19 Temperatura dezynfekcji termicznej 84oC
- Ad. 20 Pamięć wykonania dezynfekcji
- Ad. 21 Automatyczna pompa heparyny
- Ad. 22 Zasilanie awaryjne – akumulator 18V 3,4 Ah, zasilanie elektryczne: 230V/50Hz
- Ad. 23 Możliwość napełniania linii krwi przed zabiegiem.
- Ad. 24 Możliwość podłączenia aparatu do sieci komputerowej.
- Ad. 25 Łączność informatyczna - komunikacja z oprogramowaniem do zarządzania danymi terapii (TDMS)
- Ad. 26 Do oferty należy dołączyć ulotki urządzenia w języku polskim potwierdzające parametry techniczne, Certyfikat CE / Deklarację Zgodności

UZASADNIENIE:

Zamawiający będący gospodarzem niniejszego postępowania wprowadził do dokumentacji Postępowania postanowienia w treści SWZ, które jawnie naruszają podstawowe zasady prowadzenia postępowania, takie jak zasada uczciwej konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców, co świadczy o nierównym traktowaniu wykonawców poprzez sformułowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób niezgodny z art. 16 i 99 ustawy PZP. Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest określenie wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami Zamawiającego, i które uniemożliwiają udział niektórych wykonawców w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia. Zamawiający dokonując takiego ustalenia brzmienia wymogów w postępowaniu, tj. w sposób eliminujący niektórych wykonawców, winien udowodnić, że taki opis jest uzasadniony jego rzeczywistymi potrzebami. Wprowadzone przez Zamawiającego do SWZ postanowienia są niczym nieuzasadnione i winny ulec zmianie zgodnie z treścią wniosku i kierowanych zapytań. Utrudniają bowiem one dostęp do rynku zamówień publicznych. Zamawiający jako jednostka sektora finansów publicznych zobowiązany jest kształtować postanowienia prowadzonych postępowań o udzielenie zamówienia publicznego w zgodzie z zasadami uczciwej konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców. Wskazujemy, iż Zamawiający, jako organizator postępowania posiada uprawnienie przede wszystkim do przygotowania dokumentacji zamówienia dostosowanej do jego indywidualnych potrzeb. Jednakże uprawnienie to nie oznacza dokonania opisu wymagań co do przedmiotu zamówienia w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, nadmiernych, nieadekwatnych do potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie posiada interesu w dokonaniu opisu przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający konkurencję, gdyż właśnie poprzez dokonanie takiego opisu jego potrzeby mogą nie zostać zabezpieczone ze względu na mniejszą liczbę wykonawców składających ofertę w postępowaniu. Podzielamy pogląd wyrażony w wyroku KIO z dnia 20 stycznia 2011 r. sygn. Akt KIO/UZP 28/11, zgodnie z którym: „Nadmierne ograniczenie dostępu do zamówienia czy stwarzanie przez zamawiającego bardziej korzystnych warunków dla określonych wykonawców, zarówno bezpośrednio, jak i pośrednio, (poza przewidzianymi w przepisach ustawy) w przypadku, gdy brak ku temu rzeczowego uzasadnienia, stanowi naruszenie zasad wyrażonych w art. 7

ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.” W tym zakresie pragniemy wskazać pogląd wyrażony w poniżej przytoczonych orzeczeniach, który podziela: 1. wyrok KIO z dnia 9 czerwca 2008 r., sygn. akt KIO/UZP-514/08: „fundamentalną zasadą udzielania zamówień publicznych jest zasada uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców. Szczególne znaczenie tej zasady potwierdza przepis art. 29 ust. 2 ustawy pzp, który zakazuje nie tylko opisywania przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, ale także w sposób, który mógłby tę konkurencję utrudniać” 2. wyrok KIO z dnia 7 kwietnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP-254/08: „Jak wynika z literalnej wykładni art. 29 ust. 2 pzp użyty w treści tego przepisu zwrot „mógł utrudniać uczciwą konkurencję”, wskazuje iż dla uznania naruszenia ustanowionego powyższej normie prawnej wystarczające jest jedynie takie działanie zamawiającego, które mogłoby sprzyjać naruszeniu zasady uczciwej konkurencji niekoniecznie zaś godzić w nią bezpośrednio.” 3. wyrok KIO z dnia 11 grudnia 2017 r., sygn. akt KIO 2478/17: „Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w siwz sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskałaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione.” Zamawiający jest zatem uprawniony do formułowania postanowień SWZ w każdy sposób, który da zaspokojenie potrzeb Zamawiającego, może to nawet odbywać się z niekorzyścią dla poszczególnych wykonawców. Jednak potrzeby Zamawiającego muszą być obiektywnie uzasadnione, a nie skierowane tylko na ograniczenie możliwości sporządzenia oferty czy utrudnienie w udziale w danym postępowaniu dla poszczególnych wykonawców (vide: wyrok KIO z dnia 22 listopada 2017 r., KIO 2211/17). W związku z powyższym, uprzejmie prosimy aby Zamawiający, mając doświadczenie w stosowaniu innych rozwiązań, z dbałością o interes gospodarczy i ekonomiczny placówki, kształtował swoje potrzeby w taki sposób, który nie będzie budził zastrzeżeń i obaw, że tego rodzaju działania są sprzeczne z zasadami wyrażonymi w przepisach ustawy PZP i ustawy o finansach publicznych. Wnosimy tym samym o pozytywne rozpatrzenie pytań oraz taką zmianę zapisów treści SWZ, który pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. **ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

PYTANIE nr 2

1. Dotyczy: Zał. nr 1a „Opis przedmiotu zamówienia” – Oddział położniczy (sala c2) - Aparat do pomiaru parametrów krytycznych w wyposażeniu Pkt. 3 „Min. 19 parametrów z jednej próbki” Prosimy o informacje czy Zamawiający dopuści analizator dokonujący jednocześnie i z jednej próbki pomiaru 17 parametrów z możliwością rozbudowy panelu parametrów pomiarowych o dodatkowe 2 parametry tj. Crea, Urea? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**
2. Dotyczy: Zał. nr 1a „Opis przedmiotu zamówienia” – Oddział położniczy (sala c2) -Aparat do pomiaru parametrów krytycznych w wyposażeniu Pkt. 4 „Min. 50 parametrów wyliczanych” Prosimy o informacje czy Zamawiający dopuści analizator dający możliwość wyliczenia 48 dodatkowych parametrów? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

PYTANIE nr 3

Dotyczy pakietu nr 1 – zadanie nr 14 – Pompa Objętościowa

Dot. pkt. 8 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy określając powierzchnię ciała pacjenta Zamawiający miał na myśli 0,05 - 4,5 m²? **ODPOWIEDŹ: zakres powinien wynosić:0,05 – 4,5m2**

PYTANIE nr 4

Pakiet nr 1 - Czy Zamawiający wyodrębni z pakietu 1 aparat EKG?

Przedstawienie oferty przez firmę specjalizującą się w danej branży spowoduje przedstawienie najkorzystniejszej oferty cenowej. **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

PYTANIE nr 5

Pytanie do Zamawiającego dot. pozycji 16 System wspomaganie noworodka – Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

System wspomaganie noworodków	
Lp.	Opis
1	Stanowisko do resuscytacji noworodka o gabarytach maksymalnych podanych poniżej : Długość: 1100 mm (+/- 5mm) Szerokość: 800 mm (+/- 5mm) Wysokość: 1875 mm (+/- 5mm)
2	Ogrzewacz promiennikowy z obrotową głowicą +/- 180 stopni (umożliwiająca wykonanie zdjęcia RTG) z wbudowanym oświetleniem. Źródło ciepła - kwarcowy promiennik podczerwieni
3	Moc promiennika 700-800 W. Regulacja mocy grzania ręczna od 0 -700 W 20 stopniowa ze skokiem 35W.
4	Regulacja temperatury : - ręczna - automatyczna
5	Utrzymywanie nastawionej temperatury z dokładnością min +/- 0,2 ° C. Zakres automatycznej regulacji temperatury 34°-39° C
6	Czujnik temperatury wielokrotnego użytku z możliwością dezynfekcji
7	Łóżeczko z materacem piankowym niepodgrzewanym o wymiarach 750x550 mm (+/-5%).
8	Przechył łóżeczka regulowany płynnie, bezstresowo w zakresie min. +/- 15° do pozycji Trendelburga przy pomocy mechanizmu sterowanego uchwytem.
9	Ścianki boczne z czterech stron łóżeczka: a) wykonane z tworzywa bezbarwnego odpornego na UV b) odporne na zmywanie w środkach dezynfekcyjnych c) odchylane o kąt 180° d) szybkie wyjmowanie wszystkich ścianek do mycia (bez użycia narzędzi) e) każda ścianka może być oddzielnie odchylana i wyjmowana f) zabezpieczenie przed przypadkowym otwarciem ścianek
10	Podstawa jezdna inkubatora z blokadą min 2 kółek, kółka przewodzące ładunki elektrostatyczne.
11	Wieszak do kroplówki mocowany do stelaża inkubatora , rura do zawieszenia pomp infuzyjnych.
12	Komunikaty słowne o ustawieniach i alarmach w języku polskim.
13	Alarm świetlny i dźwiękowy oraz wyłączenie grzejnika w przypadku przegrzania lub niedogrzania.
14	Alarm świetlny i dźwiękowy w przypadku uszkodzenia lub odłączenia czujnika temperatury.
15	Wyświetlacz temperatury trój kolorowy o wysokości cyfr min 30 mm zmieniający kolor wskazań w zależności od różnicy temperatury zadanej i mierzonej, Komunikaty słowne o błędach i awariach.
16	Kolumna stanowiska wyposażona w prowadnice do mocowania osprzętu . Możliwość zakupu uchwytów do różnych urządzeń.
17	Półka na dodatkowe wyposażenie lub monitor z elementem mocującym do posiadanego monitora.
18	Szafka z min dwoma szufladami wysuwanymi do przodu urządzenia. Obciążenie min 10 kg na każdą z

	szuflad.
19	Oświetlenie podstawowe luminescencyjne min 200 W lub diodowe 50 W
20	Urządzenie wyposażone w zegar Apgar o następujących interwałach czasowych : 1min, 3min, 5min, 10min sygnalizacja optyczna i akustyczna
21	Możliwość wbudowania diodowej lampy do fototerapii bilirubinowej w czasie ogrzewacza. Światło niebieskie 472 nm.
22	Możliwość zamontowania legalizowanej wagi w blat stolika.
23	Panel sterujący oraz obsługa funkcji w języku polskim.
24	Urządzenie fabryczne nowe, w najnowszej wersji sprzętowej na dzień składania oferty.
25	Wymagane dokumenty: Deklaracja zgodności CE, Wpis lub zgłoszenie do URW MiPB Certyfikat producenta wyrobów medycznych PN-EN ISO 13485 Certyfikat PN-EN ISO 9001 - projektowanie, serwis, produkcja sprzętu medycznego (lub równoważne)" Deklaracja producenta na zgodność z dyrektywą o wyrobach medycznych MDD 93/42/EEC
26	Rok produkcji 2022

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 6

Pytanie do Zamawiającego dot. zadania nr 1 – pozycja 18 Aparat do znieczulenia – Czy Zamawiający dopuści do zaferowania aparat do znieczulania z mechanicznym mieszalnikiem przepływów świeżych gazów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 7

1. Dotyczy: Automatyczne urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji

Zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania, ponieważ obecnie opisane wymagania SWZ wskazują na urządzenie jednego producenta:

2. Dotyczy: punkt 6 „Aktywna dekompresja – wspomaganie odprężenia klatki piersiowej przez ssawkę (np. podciśnienie podczas ruchu zwrotnego przyspiesza relaksację); w komplecie min. 14 jednorazowych ssawek”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru poprzez urządzenie umożliwiające fizjologiczny powrót klatki piersiowej, przy jednoczesnym zastosowaniu mechanizmu zmniejszającego ryzyko złamania żeber podczas kompresji klatki piersiowej, polegającego na stałym kontrolowaniu oporu klatki piersiowej podczas kompresji oraz dostosowywaniu siły ucisku, umożliwiając tym samym fizjologiczny powrót klatki piersiowej. Takie rozwiązanie pozwoli zamawiającemu na otrzymaniu oferty na urządzenie więcej niż jednego producenta, co jednocześnie da zamawiającemu bardziej konkurencyjną ofertę. Dodatkowo oferujemy w komplecie 2 wielorazowe nakładki o żywotności do 1000 resuscytacji każda ? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

3. Dotyczy: punkt 8 „Czas ładowania akumulatora wewnętrznego max. 120 min”

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o czasie ładowania akumulatora w urządzeniu 135 minut, jeden akumulator wystarcza na 90-120 minut ciągłej pracy? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

4. Dotyczy punkt 14 „Waga kompletnego urządzenia z akcesoriami i torbą /plecakiem < 12 kg”

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 12 kg z akcesoriami i torbo-plecakiem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy punkt 15 „Bezprzewodowa transmisja danych z pamięci urządzenia o parametrach prowadzonej resuscytacji i jej”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru poprzez urządzenie umożliwiające bezprzewodową transmisję danych z przebiegu RKO do komputerów typu PC realizowaną przez kartę SD, pliki w formie PDF można przetwarzać dalej np. przesłać mailem? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

6. Dotyczy punkt 16 „Wyposażenie aparatu: torba lub plecak, deska pod plecy, podkładka stabilizująca pod głowę, pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia, jednorazowe elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu (min. 14 szt.), akumulator – 1 szt., ładowarka do akumulatora.

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru poprzez urządzenie o takiej konstrukcji bez konieczności stosowania osobnej stabilizacji głowy oraz mocowania rąk do urządzenia, wyposażone w 2 elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu w postaci 2 sztuk nakładek wielorazowego użytku o żywotności do 1000 RKO każda. Prosimy o dopuszczenie dostarczenia urządzenia w następującej konfiguracji:

- Opakowanie transportowe – plecak/torba – 1 szt.
- Deska pod plecy pacjenta – 1 szt.
- Akumulator – 1 szt.
- Wielorazowe elementy do uciskania klatki piersiowej w dwóch rozmiarach – 2 szt.
- Zasilacz 230V - 1 szt.
- Kabel zasilający 12 V – 1 szt?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

7. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało płytę pod plecy przezierną dla promieni RTG?

ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.

8. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji częstości kompresji w pełnym zakresie pomiędzy 80 – 120 uciśnień na minutę oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym?

ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.

9. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji głębokości uciśnień w pełnym zakresie pomiędzy 2-6 cm oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym?

ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ

Dotyczy: Wzór Umowy – zał. nr 2 do SWZ - § 5 pkt. 1 Warunki płatności

1. Czy Zamawiający skróci termin płatności wynagrodzenia z terminu 60 dni na 30 dni od dnia doręczenia faktury przez Wykonawcę Zamawiającemu? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

Dotyczy: Pozostałe wymagania dot. serwisu, gwarancji oraz szkoleń dla wszystkich urządzeń - Załącznik 1A do SWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu dotyczącego czasu usunięcia usterki nie wymagającego wymiany części zamiennych z 3 dni kalendarzowych na 3 dni **robocze**, a czas usunięcia usterki wymagający wymiany części zamiennych z 14 dni kalendarzowych na 14 dni **robocze**? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

PYTANIE nr 8

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania konieczności dostarczenia urządzenia zastępczego takiego samego typu na czas naprawy przekraczający 3 dni?

Ze względu na specyfikę urządzenia (mobilny aparat RTG) do którego to użytkownika wymagane jest uzyskanie zezwolenie na stosowanie aparatu RTG wydawane przez Oddział Higieny Radiacyjnej WSSE na konkretne urządzenie, której to uzyskanie zajmuje do 30 dni, wymaganie w obecnym brzmieniu jest niemożliwe do spełnienia. Jednocześnie wykonawca deklaruje zachowanie terminów naprawy opisanych w SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę ze względu na obowiązujące przepisy.

Pytanie nr 2 – dot. § 3 ust. 4 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poniższą modyfikację § 3 ust. 4 umowy? Wykonawca wyjaśnia, że intencją proponowanej zmiany jest nadanie temu postanowieniu brzemienia wynikającego z przepisów o gwarancji przy sprzedaży kodeksu cywilnego. W dotychczasowego brzmienia postanowienia wynika, że przy jakiegokolwiek naprawie rzeczy gwarancja biegnie na nowo, Wykonawca proponuje, żeby skutek ten następował wyłącznie w przypadkach napraw istotnych, natomiast w przypadku napraw innych niż istotne następowało wydłużenie okresu gwarancji o czas niesprawności naprawianej rzeczy:

„Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków gwarant dostarczył rzecz wadliwą wolną od wad albo dokonał istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją, termin gwarancji na tę rzecz biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy wolnej od wad lub przekazania rzeczy naprawionej. Jeżeli gwarant wymienił część rzeczy, przepis powyższy stosuje się odpowiednio do części wymienionej. W innych wypadkach termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek wady rzeczy objętej gwarancją uprawniony z gwarancji nie mógł z niej korzystać.” **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ**

Pytanie nr 3 – dot. § 8 ust. 2 pkt d) umowy

Wykonawca wnosi o wykreślenie wymogu zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy w zakresie aparatów RTG z uwagi na charakter urządzeń i wymogi, jakie powinny spełniać pomieszczenia, w których znajdują się tego typu aparaty, a w konsekwencji wykreśli § 8 ust. 2 pkt d) umowy? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę ze względu na obowiązujące przepisy.**

Pytanie nr 4 – dot. § 8 umowy

Czy Zamawiający potwierdzi, że w każdym z przypadków opisanych w § 8, gdy Zamawiający wskazuje sposób liczenia kary umownej, czy limitu kar umownych od sumy pakietów 1 i 2, taki sposób liczenia dotyczy wyłącznie przypadków, gdy umowa na wykonanie zamówienia publicznego dotyczy dwóch pakietów, natomiast w przypadku, gdy wykonawca zawarł umowę na realizację jednego z dwóch pakietów, kary umowne i limit kar umownych będą liczone od wartości pakietu realizowanego umową? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza.**

Pytanie nr 5 – dot. § 8 ust. 2 lit. a) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej przewidzianej w § 8 ust. 2 lit. a) z 2% do 1% wartości brutto przedmiotu umowy? **ODPOWIEDŹ: TAK – zamawiający dokonał zmian we wzorze umowy – załącznik nr 2 do SWZ.**

Pytanie nr 6 – dot. § 8 ust. 2 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej przewidzianej w § 8 ust. 2 z 3% do 1% wartości brutto umowy? **ODPOWIEDŹ: TAK – zamawiający dokonał zmian we wzorze umowy – załącznik nr 2 do SWZ.**

Pytanie nr 7 – dot. § 8 ust. 5 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie limitu kar umownych określonego w § 8 ust. 5 z 50% do 20% wartości brutto umowy? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

Pytanie nr 8 – dot. umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Czy Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych w zakresie danych przetwarzanych przez dostarczone (a następnie serwisowane urządzenie) bezpośrednio z podwykonawcą w zakresie dostawy urządzenia? Wykonawca wyjaśnia, że w przypadku korzystania z podwykonawcy w tym zakresie (będącego autoryzowanym przez producenta podmiotem serwisującym urządzenie), zarówno dostawa, montaż i instalacja oraz konfiguracja następować będzie przy udziale tego podwykonawcy, również on będzie bezpośrednio świadczył obowiązki gwarancyjne. Tym samym Wykonawca nie będzie miał dostępu do danych osobowych przetwarzanych przez urządzenie, a sama instytucja podpowierzenia przetwarzania danych osobowych miałaby czysto fikcyjny charakter. **ODPOWIEDŹ: TAK**

PYTANIE nr 9

Pytanie nr 1

Dotyczy: **Automatyczne urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji**

Czy zamawiający dopuści do postępowania urządzenie do automatycznej kompresji klatki piersiowej o następujących parametrach:

1	Tryby kompresji: ciągły, tryb 30:2
2	Głębokość kompresji: 52 ± 2mm, możliwość regulacji w zakresie 30 – 55 mm ± 2mm
3	Częstotliwość kompresji: 102 ± 1 kompresja/min, możliwość regulacji w zakresie 100 – 120 102 ± 1 kompresja/min
4	Waga: 3,2 kg (z baterią)
5	Wymiary: 192x163x175 mm
6	Zasilanie sieciowe 100-240V, 50-60 Hz, akumulator – czas pracy z jednego akumulatora 60 minut
7	Żywotność akumulatora: 300 pełnych cykli ładowań/rozładowań
8	Czas ładowania baterii: nie więcej niż 4 godziny
9	Możliwość stosowania urządzenia przy ułożeniu pacjenta i urządzenia pod kątem 45°
10	Elektroniczny, zewnętrzny panel kontrolny z wyświetlaczem
11	Możliwość regulacji głębokości i częstotliwości kompresji za pomocą elektronicznego panelu kontrolnego, również podczas pracy urządzenia
12	Interfejsy danych: USB, Bluetooth, Wi-fi
13	Zmywalny plecak do transportu urządzenia
14	Możliwość ładowania urządzenia bez wyjmowania z plecaka
15	Klasa ochrony: IP34
16	Możliwość wykonania defibrylacji bez konieczności zdejmowania urządzenia z pacjenta
17	Temperatura robocza: -5°C - +45°
18	Możliwość stosowania pasów mocujących w rozmiarach: S, M, L, XL

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 2 - Dotyczy: Wideolaryngoskop wraz z wyposażeniem, różne rodzaje

Czy zamawiający dopuści do postępowania urządzenie z kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 3,5” oraz rozdzielczością 640x480? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuści wideolaryngoskop którego źródłem zasilania jest akumulator litowo jonowym o czasie działania do 120min? **ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający bezwzględnie wymaga wyjścia video typu RCA umożliwiające podłączenie do zewnętrznego monitora? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

Czy zamawiający bezwzględnie wymaga automatycznego balansu bieli? **ODPOWIEDŹ: zgodnie z SWZ.**

Ponadto Zamawiający informuje, iż:

1. **Dokonał modyfikacji – zmiany w zapisach SWZ – Rozdział XI – Opis sposobu przygotowania oferty:**

Zamawiający dodaje pkt.4 w Rozdziale XI o brzmieniu:

4. WADIUM

4.1. Zamawiający **NIE WYMAGA wniesienia WADIUM** dla żadnej z utworzonych części niniejszego postępowania, tzn:

- część I - **Pakiet nr 1 – zamawiający nie wymaga wniesienia wadium**

- część II - **Pakiet nr 2 – zamawiający nie wymaga wniesienia wadium**

2. **Zamawiający załącza do niniejszych odpowiedzi na pytania :**

- SWZ – zmiana 1

- zał. nr 2 – wzór umowy PO ZMIANACH

3. Szanowni Wykonawcy, w dokumencie Zał_nr_1A_opis_predmiotu_zamowienia.xlsx znajdują się dwie zakładki (arkusze) z opisami przedmiotu zamówienia

- Oddział położniczy - sala cesar

- Oddział położniczy - sala c (2)

Prosimy o akceptację NIEZAMIERZONEJ omyłki pisarskiej zamawiającego , ponieważ de facto:

Zał_nr_1A_opis_predmiotu_zamowienia dotyczy projektu:” **Dostawa APARATURY i SPRZĘTU MEDYCZNEGO w ramach projektu „Program wszechstronnej rehabilitacji neurologicznej zwiększający szanse na powrót do pracy osób po udarze mózgu w SPZOZ w Kępnie” nr RPWP.06.06.01-30-0023/19-00 z dnia 29.07.2020 roku współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego w ramach Osi Priorytetowej 6 Rynek pracy. Działania 6.6. Wspieranie aktywności zawodowej pracowników poprzez działania prozdrowotne. Poddziałania 6.6.1. Wsparcie aktywności zawodowej pracowników poprzez działania prozdrowotne Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020**”.– oznaczenie sprawy: SPZOZ-ZP/12D/2022 i został poprawiony w nazwie zakładki (arkusza) otrzymując brzmienie: Zał_nr_1A_PO_ZMIANACH.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia wraz z załącznikami i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu.

Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

*Podpisano: Dyrektor SPZOZ w Kępnie
/-/Beata Andrzejewska*