



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641
tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ-380-26/2018

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **Zakup i dostawa sprzętu medycznego** w ramach projektu nr POIS.09.01.00-00-0164/17 pn. *Modernizacja i rozbudowa szpitalnego oddziału ratunkowego celem rozwoju systemu ratownictwa medycznego w powiecie staszowskim*”.

- Wykonawca – Pakiet 3:** W związku dostawą systemu centralnego monitorowania pacjenta, sprzętu endoskopowego, analizatora parametrów krytycznych prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
- Wykonawca – Dot. pakietu 3 załącznik nr 3 sprzęt endoskopowy Lp. 8** - Prosimy o doprecyzowanie wymogów i zmianę zapisu na następujący: „Obsługa serwisowa oferowanego sprzętu uwzględniająca bezpłatne naprawy gwarancyjne przez autoryzowany serwis na terenie Polski z zabezpieczeniem sprzętu zastępczego na czas naprawy- dotyczy pozycji 5 i 7.”
Odpowiedź – Zamawiający zmienia zapis pkt 8 w załączniku nr 3 pakietu nr 3 na następujący: „Obsługa serwisowa oferowanego sprzętu uwzględniająca bezpłatne naprawy gwarancyjne przez autoryzowany serwis na terenie Polski z zabezpieczeniem sprzętu zastępczego na czas naprawy- dotyczy pozycji 5 i 7.”
- Wykonawca – Dot. projektu umowy par. 4 ust.10** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy w przypadku sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 12 dni roboczych?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy.
- Wykonawca – Dot. projektu umowy par. 4 ust.14** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie i zmianę zapisu na: „W okresie gwarancji 3 naprawy gwarancyjne lub wynikające z wad ukrytych danego podzespołu / elementu powodują wymianę tego podzespołu / elementu na nowy”.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy.
- Wykonawca – Dot. projektu umowy par. 4 ust.16** - Prosimy o doprecyzowanie zapisu: „(...)technicznej łącznie z wymianą wszystkich części i materiałów eksploatacyjnych (zawartych w cenie oferty) niezbędnych do wykonania przeglądu, przewidzianych do wymiany podczas przeglądu przez producenta (...)”.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy.
- Wykonawca – Dot. projektu umowy par. 4 ust. 19** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę o skrócenie dostępności części zamiennych i autoryzowanego serwisu gwarancyjnego do 8 lat?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
- Wykonawca – Dot. projektu umowy par. 4 ust. 22** - Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu pozbawienia sprzętu blokad serwisowych i wyrazi zgodę na usunięcie ust. 22 w par. 4? Z uwagi na wysoko zaawansowaną

technologię w przypadku oferowanego sprzętu endoskopowego musi on posiadać blokady, a kody serwisowe udostępniane są tylko punktom serwisowym posiadającym personel przeszkolony przez Producenta oraz wymagane przez niego wyposażenie. Spowodowane jest to odpowiedzialnością producenta za prawidłową i bezpieczną pracę urządzenia, przed użytkownikiem jak i pacjentem. Na skutek nieprawidłowo przeprowadzonych kalibracji i napraw mogą oni odnieść uszczerbek na zdrowiu a Użytkownik naszego sprzętu być narażony na roszczenia finansowe ze strony Pacjenta lub Personelu.

Wobec powyższego czy Zamawiający podda się, na własny koszt procesowi przeszkolenia personelu przez Producenta oraz nabycia wymaganego przez niego wyposażenia (uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę) zgodnie z art 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta (co pozwoli na udostępnienie kodów serwisowych) lub zrezygnuje z wymogu pozbawienia sprzętu blokad serwisowych lub zmieni zapis na: „Przedstawiciel producenta zapewni dostęp do takiej instrukcji użytkownika, która umożliwi co najmniej kontrolę sprawności urządzenia i konserwację, opisane w rozdziałach: "Kontrola" oraz "Konserwacja..." oraz przeprowadzi na ich podstawie szkolenie Użytkownika.”

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy.

8. **Wykonawca – Dot. projektu umowy par. 6 ust. 1b** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 21 dni?

Odpowiedź – Zamawiający zmienia zapis par. 6 ust. 1b projektu umowy i nadaje mu brzmienie:

„W okresie gwarancji w razie stwierdzenia wad nie nadających się do usunięcia Wykonawca będzie zobowiązany odpowiednio do bezpłatnej wymiany wadliwego:

b) urządzenia na wolne od wad w terminie do 14 dni od otrzymania reklamacji (złożonej telefonicznie i potwierdzonej za pomocą faxu lub drogą pocztową).”

9. **Wykonawca – Dot. pakietu nr 3 zał. nr 3 pkt 6** – czy Zamawiający dopuści bronchoskop intubacyjny wideo, kompatybilny z procesorem wideo i źródłem światła opisanym w poz. 1, bez bateryjnego źródła światła, ze średnicą tuby wzornikowej max 6,2mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

10. **Wykonawca – Czy Zamawiający dopuści asortyment wyprodukowany min w grudniu 2017 roku?**

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

11. **Wykonawca – Pakiet nr 5 - Zestaw narzędzi chirurgicznych** – Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznacznych różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Poz.1) Kontener do sterylizacji o wym. 290x590x170mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.2) Kosz druciany do kontenera, wym. 510x255x70mm.

Poz.4) Imadło o dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.5) Imadło o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.7) Nożyczki o nazwie własnej Metzenbaum identyczne z wymaganymi.

Poz.11) Nożyczki o dł. 185mm, pozostałe parametry bez zmian lub nożyczki Wertheim o tych samych parametrach.

Poz.12) Nożyczki o dł. 130mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.15) Nożyczki o nazwie własnej Wertheim o tych samych parametrach.

Poz.16) Kleszcze o dł. 140mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.17) Kleszcze o dł. 190mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.19) Kleszcze o dł. 140mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.20) Kleszcze o nazwie własnej Rochester-Pean i dł. 180mm.

Poz.21) Kleszcze o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.23) Kleszcze o nazwie własnej Rochester-Pean, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.24) Kleszcze o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.25) Kleszcze Halsted Mosquito o dł. 125mm, pozostałe parametry bez zmian lub kleszcze o dł. 140mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.26) Kleszcze Rochester-Ochsner o dł. 160mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.27) Kleszcze Rochester-Ochsner o dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.28) Kleszcze Maier o dł. 260mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.29,30) Haczyk o dł. 160mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.32) Hak o dł. 210mm i wym. 50x10mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.33) Hak o dł. 150mm i wym. 23x10mm i 32x10mm oraz 27x10mm i 36x10mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.36) Zacisk o dł. szczęk 9,5mm i dł. 30mm, pozostałe parametry bez zmian lub zacisk Dieffenbach o dł. szczęk 11mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.37) Zacisk o dł. szczęk 13mm i dł. 40mm, pozostałe parametry bez zmian lub zacisk Dieffenbach o dł. szczęk 10,5mm i dł. 38mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.43) Pęseta o dł. 30cm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.45) Miska o wym. 170x95x35mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.46) Miska o wym.270x150x40mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

12. **Wykonawca – Pakiet nr 5 - Zestaw narzędzi chirurgicznych** – Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznacznych różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Poz.36,37) Czy Zamawiający wymaga zacisku do żył czy tętnic?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga zacisku do tętnic.

13. **Wykonawca – Pakiet numer 3 - Załącznik numer 6 - Pompa strzykawkowa – 2 szt.;**

– **Pyt. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji **"Pompa strzykawkowa"** z **Pakietu 3** na rzecz oddzielnego **Pakietu** w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższając technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urządzenia prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego ?

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

– **Pkt. 3** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF i lepszą klasą ochrony obudowy IP 24? Klasa I ochrony przed defibrylacją jest zdecydowanie wystarczająca dla urządzenia tego typu, a dodatkowa zaleta w postaci wzmocnionej obudowy powoduje, że pompa jest bardzo trwałym urządzeniem.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 4** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową do podawania dożylnego, sterowaną elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi bez możliwości prowadzenia infuzji dotętnicznej ?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 8** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania do rury pionowej, kolumny lub poziomej szyny przy użyciu elementu odłączalnego od pompy? Taka możliwość nie wpływa negatywnie na pracę pompy, a dodatkowa możliwość odłączenia elementu, zmniejsza zapotrzebowanie na miejsca podczas pracy pompy w stacji dokującej.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 9** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania do stacji dokującej, wraz z uchwytem do przenoszenia, przy użyciu elementu przykręcanego do pompy? Takie rozwiązanie zmniejsza potrzebę serwisowania urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych, które po dłuższym użytkowaniu mogą się wyłamać.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 10** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową bez zintegrowanej z obudową rączki do przenoszenia urządzenia ? Lepszym rozwiązaniem jest posiadanie opcji założenia uchwytu lub zdemontowania w zależności od potrzeb.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 21** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach: ml, ng, µg, mg, mlU, IU, kIU, mIE, IE, kIE, Kcal oraz jednostkami molowymi z uwzględnieniem wagi pacjenta lub nie na min, godz oraz 24h? Są to jednostki najczęściej stosowane podczas infuzji i w pełni wystarczające do poprawnej podaży leków pacjentowi.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 23** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową w której programowany bolus wynosi: dawka 0,1 – 50 ml, objętość/czas 0,1-1800 ml/h oraz bez trybu „Emergency” ? Tryb „Emergency” nie jest bezpiecznym rozwiązaniem, biorąc pod uwagę budowę pompy i zastosowanie kliniczne. Bardziej dokładne i bezpieczne będzie manualne podanie leku przez wykwalifikowane osoby, bezpośrednio, bez użycia pompy. Dodatkowo manualne przesuwanie tłoka przy włączonej infuzji ingeruje w mechanizmy pompy i po dłuższym czasie może doprowadzić do uszkodzeń.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 25** Co Zamawiający miał na myśli wymagając opcji wypełnienia linii w 3 trybach ? Obowiązkowym, nieobowiązkowym oraz zalecanym ?

Odpowiedź – Wypełnienie linii 3 tryby: Obowiązkowy, Nieobowiązkowy, Zalecany.

– **Pkt. 25** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z trybem obowiązkowym rozumianym jako prowadzenie podstawowej infuzji z wykorzystaniem parametrów objętości do podania, prędkości i czasu, trybem nieobowiązkowym jako możliwość podania bolusa manualnego lub automatycznego podczas infuzji i trybem zalecanym rozumianym jako prowadzenie infuzji na podstawie zakresu dawek konkretnego leku w trybie korzystającym z biblioteki leków ? Takie rozwiązanie wydaje się być bardziej praktyczne.

Odpowiedź – Wypełnienie linii 3 tryby: Obowiązkowy, Nieobowiązkowy, Zalecany.

– **Pkt. 30** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z 12 poziomami ciśnienia okluzji ? Taki przedział jest całkowicie wystarczający do poprawnego funkcjonowania pompy.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 35** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową bez funkcji automatycznego startu po zaprogramowanej przerwie (Standby), w zamian za funkcję trybu sekwencyjnego z możliwością programowania przerwy w infuzji? Główna funkcja Standby w większości urządzeń ma na celu wprowadzenie urządzenia w niski pobór mocy i do ewentualnego przypomnienia użytkownikowi o końcu zaplanowanej przerwy. Automatyczne wznowienie nie jest komfortowe, szczególnie dla pacjenta w momencie wystąpienia innych nieprzewidywanych sytuacji zdrowotnych lub okolicznościowych.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 40** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową bez funkcji wyświetlania trendów objętości, szybkości infuzji oraz ciśnienia ? Jest to funkcja wprowadzona tylko przez jednego producenta pomp, a dodatkowo taka opcja znajduje o wiele szersze zastosowanie podczas kontrolowania przepływów podczas podglądu centrali. Powołując się na zasadę konkurencyjności i nieograniczony rodzaj przetargu, prosimy Zamawiającego o zrezygnowanie z tego punktu.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 41** Co Zamawiający miał na myśli wymagając wbudowaną w pompę możliwość dopasowania ustawień oraz zawartości menu do potrzeb oddziału?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 41** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością wprowadzenia nazwy oddziału bezpośrednio w menu pompy jako możliwość dopasowania ustawień oraz zawartości menu do potrzeb oddziału ? Możliwość podejrzenia wprowadzonego oddziału w menu pompy jest bardzo prostą i wystarczającą metodą podglądu ustawień.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

– **Pkt. 50** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową bez alarmu otwartego uchwytu komory strzykawki w zamian za ogólny alarm braku lub źle założonej strzykawki ?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

14. **Wykonawca – Pakiet nr 1: System do kompresji klatki piersiowej** - Czy zamawiający dopuści na zasadach równoważności wysokiej klasy urządzenie do kompresji klatki piersiowej, cenionego europejskiego producenta o następujących parametrach:

- Prowadzenie uciśnień klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka z wielorazową nakładką resuscytacyjną w trybie 30 ucisków/ 2 oddechy ratownicze, 15 oddechów/ 2 oddechy ratownicze oraz możliwość pracy w trybie ciągłym
 - Dobór siły ucisku względem oporu klatki piersiowej z naturalną relaksacją klatki piersiowej i powrotem klatki piersiowej do pozycji wyjściowej
 - System pasów stabilizujących pacjenta bez konieczności stosowania osobnej podkładki pod głowę
 - Mocowanie rąk wzdłuż osi ciała pacjenta
 - Elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentami przy masażu 2 szt.
- Przy zachowaniu pozostałych zapisów OPZ.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

15. **Wykonawca – Pakiet nr 1: System do kompresji klatki piersiowej** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1, systemu do kompresji klatki piersiowej oraz utworzenie odrębnego pakietu na to urządzenie. Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a także zapewni konkurencyjność cen.

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

16. **Wykonawca – Pakiet numer 3, Załącznik numer 8 - Analizator parametrów krytycznych** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3, załącznik nr 8 tj. „Analizator parametrów krytycznych” i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

17. **Wykonawca – Pakiet numer 3, Załącznik numer 8 - Analizator parametrów krytycznych** - ad. pkt 8 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator w którym wszystkie elementy wymienne takie jak odczynniki, płyny kontrolne, myjące, hermetycznie zamknięty pojemnik na ścieki oraz sensory znajdują się w jednej kasie odczynnikowo-sensorowej i który wyposażony jest w Inteligentny System Zarządzania Jakością (iQM)?

W systemie iQM kalibracja sensorów/elementów pomiarowych dla poszczególnych parametrów jest ustawiona fabrycznie i zapisana elektronicznie w chipie każdej kasety odczynnikowo-sensorowej. Po instalacji kasety przeprowadzana jest walidacja kasety za pomocą dedykowanych, zewnętrznych roztworów walidacyjnych w celu sprawdzenia jej integralności kasety w tym m. in. sprawdzenia fabrycznej kalibracji. Po walidacji kasety włącza się automatyczna kontrola iQM, która działa przez cały okres żywotności kasety. iQM w sposób automatyczny, bez dodatkowych kosztów przeprowadza kontrolę za pomocą płynów kontrolnych PCS znajdujących się w kasie odczynnikowo-sensorowej. Automatyczna kontrola przeprowadzana jest co najmniej po każdym oznaczeniu. iQM dodatkowo wykrywa powszechne błędy m.in. mikroskrzepy, pęcherze powietrza, substancje mogące wywoływać interferencje, przeprowadza automatyczne czynności naprawcze oraz dokumentuje zarówno wykryte błędy jak i przeprowadzone działania korygujące.

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na opisane rozwiązania wyposażenia.

18. **Wykonawca – Pakiet numer 3, Załącznik numer 8 - Analizator parametrów krytycznych** - pkt 9 parametrów wymaganych: Prosimy o uszczegółowienie czy Zamawiający wymaga przechowywania wszystkich kaset niezbędnych do wykonywania oznaczeń w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga przechowywania wszystkich kaset w temperaturze pokojowej.

19. **Wykonawca – Pakiet numer 3, Załącznik numer 8 - Analizator parametrów krytycznych** - pkt 11 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający przez automatyczny system kontroli jakości rozumie system przeprowadzający badanie kontroli jakości co najmniej po każdym oznaczeniu, wykrywający i korygujący błędy takie jak mikroskrzepy, pęcherzyki powietrza, interferencje bez udziału użytkownika i nie dopuszcza aparatu, który wymaga ręcznego usuwania skrzepów ze względu na biohazard i ryzyko zakażenia?

Odpowiedź – Zamawiający przez automatyczny system kontroli rozumie dowolne rozwiązanie pozwalające na prowadzenie bieżącej kontroli jakości bez udziału operatora.

20. **Wykonawca – Pakiet numer 3, Załącznik numer 8 - Analizator parametrów krytycznych** - pkt. 8 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający wymaga, aby w przypadku zaoferowania odrębnej kasety sensorowej zawierała ona także materiały kontroli jakości i nie wymagała ona przechowywania w lodówce (przechowywanie w temperaturze pokojowej)?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga aby wszystkie kasety przechowywane były w temperaturze pokojowej.

21. **Wykonawca – Czy w zawiązku z przewidywaną ilością oznaczeń 1200 w przeciągu 12 miesięcy Zamawiający wymaga kaset max 75 oznaczeń w celu uniknięcia utraty niewykorzystanych badań w kasie?**

Odpowiedź – Zgodnie z SIWZ, preferowana wielkość kaset na max 150 oznaczeń.

22. **Wykonawca – Dotyczy § 7 ust. 1 wzoru umowy** – 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. W świetle powyższego wnosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy. Należy zauważyć, że zastrzeżenie kar umownych nie jest celem samym w sobie, ale środkiem dyscyplinującym Wykonawcę.

23. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 2 Wymagane parametry techniczne – Aparat do znieczulenia z wyposażeniem** - Dotyczy pkt. 78: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor posiadający klawisze bezpośredniego dostępu na obudowie monitora NIBP start/stop, zrzut ekranu, wyciszenie alarmów, natomiast powrót do ekranu głównego oraz trendy dostępne są po naciśnięciu dedykowanego pola na ekranie dotykowym?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
24. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 2 Wymagane parametry techniczne – Aparat do znieczulenia z wyposażeniem** - Dotyczy pkt. 95: Czy Zamawiający dopuści trendy, które obejmują cztery strony trendów, z których każdy zawiera maksymalnie cztery pola przedstawiające różne parametry?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
25. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 5 Wymagane parametry techniczne – Respirator stacjonarny** - Dotyczy pkt. 26: Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres czasu wdechu 0,25 do 15s?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
26. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 5 Wymagane parametry techniczne – Respirator stacjonarny** - Dotyczy pkt. 34: Czy Zamawiający ma na myśli nie mniejszym niż – 0,5 do -10 cmH₂O? Niemożliwe jest osiągnięcie dodatniego ciśnienia w przypadku tego parametru
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
27. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 5 Wymagane parametry techniczne – Respirator stacjonarny** - Dotyczy pkt. 59: Czy Zamawiający dopuści respirator wyposażony w pojedynczy ekran z możliwością rozbudowy o ekran powielający?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
28. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 5 Wymagane parametry techniczne – Respirator stacjonarny** - Dotyczy pkt. 80: Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne rozwiązanie polegające na możliwości kształtowania krzywej przepływu dla oddechów objętościowo kontrolowanych i zmianę krzywej opadającej w krzywą prostokątną dzięki zmianie jednego parametru? W zależności od potrzeb użytkownik może obserwować i krzywą opadającą i krzywą prostokątną.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
29. **Wykonawca – Pakiet nr 3 – Załącznik nr 5 Wymagane parametry techniczne – Respirator stacjonarny** - Dotyczy pkt. 85: Czy Zamawiający dopuści respirator nie posiadający funkcji opisanej w pkt. 85?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
30. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Kozetka medyczna z rolką pod podkład** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę której producent posiada certyfikat ISO13485:2016 potwierdzający, że producent wdrożył i utrzymuje system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych? Dokument ten jest uaktualnieniem certyfikatu 13485:2003 którego ważność obowiązywała do 09.10.2018.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
31. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Lampa operacyjna mobilna** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną posiadającą regulację wysokości statywu do lampy w zakresie 750mm do 2000mm? Parametr ten w niewielkim stopniu odbiega od wymaganego w SIWZ.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
32. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Lampa operacyjna mobilna** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością wykonania obrotu ramienia lampy w miejscu łączenia ze statywem o 260°?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
33. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Lampa operacyjna mobilna** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną ze średnicą pola roboczego 175mm z odległości 500mm?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
34. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Lampa operacyjna sufitowa** – Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż w pkt 4 tabeli technicznej wymaga podania poboru mocy tylko lampy głównej, gdyż jest opisana lampa tylko z jedną czaszą.
Odpowiedź – Zamawiający potwierdza.

35. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Wózek oddziałowy** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oddziałowy którego producent posiada certyfikat ISO13485:2016 potwierdzający, że producent wdrożył i utrzymuje system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych? Dokument ten jest uaktualnieniem certyfikatu 13485:2003 którego ważność obowiązywała do 09.10.2018.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
36. **Wykonawca – Pakiet nr 2 – Wózek kąpielowy** – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oddziałowy którego producent posiada certyfikat ISO13485:2016 potwierdzający, że producent wdrożył i utrzymuje system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych? Dokument ten jest uaktualnieniem certyfikatu 13485:2003 którego ważność obowiązywała do 09.10.2018.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
37. **Wykonawca – Pakiet nr 1 - Załącznik numer 3** - Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu nr 1, Załącznika nr 3 - *Urządzenie do detekcji krwawień mózgowych – 1 szt.* do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
38. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 1:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pojemnik sterylizacyjny z filtrem tzw. "ślimakiem" nieskończonego użytku, pozostałe parametry bez zmian?
39. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 4:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, imadło do igieł mayo-hegar dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian?
40. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 5:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, imadło do igieł mayo-hegar o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian?
41. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 6:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki preparacyjne o nazwie własnej Metzenbaum-Fino o dł. 120mm, pozostałe parametry bez zmian?
42. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 7:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki preparacyjne o nazwie własnej Metzenbaum, pozostałe parametry bez zmian?
43. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 9:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne o dł. 160mm, pozostałe parametry bez zmian?
44. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 10:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne o dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian?
45. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 11:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian?
46. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 12:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne Standard o dł. 130mm, pozostałe parametry bez zmian?
47. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 13:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne Standard o dł. 160mm, pozostałe parametry bez zmian?
48. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 14:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne Standard o dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian?
49. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 15:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki chirurgiczne Standard o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian?
50. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 16:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o nazwie własnej Adson-Micro i dł. 140mm, pozostałe parametry bez zmian?
51. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 17:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o nazwie własnej Adson, pozostałe parametry bez zmian?
52. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 19:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o dł. 140mm, pozostałe parametry bez zmian?

53. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 20:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o nazwie własnej Pean i dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian?
54. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 21:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian?
55. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 23:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o nazwie własnej Pean, pozostałe parametry bez zmian?
56. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 24:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe Pean o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian?
57. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 26:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o nazwie własnej Kocher-Ochsner i dł. 160mm, pozostałe parametry bez zmian?
58. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 27:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze naczyniowe o nazwie własnej Kocher-Ochsner o dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian?
59. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 28:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszcze do polipów i Tampowania o dł. 270mm, pozostałe parametry bez zmian?
60. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 29,30:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, haczyk do ran o dł. 160mm, pozostałe parametry bez zmian?
61. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 33:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, hak do ran Farabeum o dł. 150mm, pozostałe parametry bez zmian?
62. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 37:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, buldog-zacisk prosty szczęka o dł. 40mm, pozostałe parametry bez zmian?
63. **Wykonawca – Pakiet 5, poz. 43:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pęseta anatomiczna Standard o dł. 300mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź na pytania od 38 do 63 – Zamawiający dopuszcza.

64. **Wykonawca – Pakiet numer 3, Załącznik numer 8 - Analizator parametrów krytycznych** - pkt. 1 parametrów wymaganych – Czy Zamawiający dopuści analizator, który oznacza następujące parametry: pH, pCO₂, pO₂, Na⁺, K⁺, Ca⁺⁺, Glukoza, Mleczany, Hct?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający niniejszym informuje, iż zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, przesuwa termin składania i otwarcia ofert przetargu nieograniczonego numer DZPiZ-380-26/2018 z dnia 28.12.2018 roku na:

Aktualny termin składania ofert to dzień **04.01.2019 roku**, do godziny **8:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **9:00**.

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert, zmianie ulega również termin wniesienia wadium, który upływa wraz z terminem składania ofert.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 19.12.2018 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie