

**Wszyscy Wykonawcy
/ Platforma zakupowa**

Dotyczy: PN-18/24 postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę z wniesieniem i instalacją aparatów do znieczulenia na potrzeby Zintegrowanego Bloku Operacyjnego wraz z przeszkoleniem personelu w ramach projektu pn. Budowa Centralnego Zintegrowanego Szpitala Klinicznego w Poznaniu - centrum medycyny interwencyjnej (etap I CZSK).**

W związku z pytaniami dotyczącymi prowadzonego postępowania, Zamawiający, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm., dalej Ustawa Pzp) udziela odpowiedzi:

Pytanie 1

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający?

Odpowiedź:

Edwards.

Pytanie 2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy (porty i licencje), umożliwiając tym samym eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że urządzenie musi zawierać aktywne wszystkie licencje i otwarte wszystkie protokoły niezbędne do integracji z systemami zewnętrznymi w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej.

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy §6 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wynagrodzenia umownego brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 3 (czas reakcji serwisu)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zdania dotyczącego podjęcia działań zmierzających do usunięcia zgłoszonych wad w następujący sposób:

„Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia działań zmierzających do usunięcia zgłoszonych wad w ciągu 48 godzin w dni robocze (czyli od poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy) od momentu dokonania zgłoszenia. W ciągu 24 godzin (w dni robocze) od momentu przystąpienia przez Wykonawcę do usuwania zgłoszonych mu wad ma on obowiązek poinformowania Zamawiającego za pośrednictwem poczty elektronicznej o prawdopodobnym czasie usunięcia tych wad.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 6 ppkt 1)

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż całe urządzenie składa się z kilku niezależnie działających elementów (np. kardiomonitor, moduł, aparat itd.). W określonych przypadkach do sprawnego funkcjonowania sprzętu, po próbie naprawy, konieczna jest wymiana danego elementu lub modułu. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której

*Opracował formalnie: Justyna Bittner-Dobak
nr tel. (61) 854 60 17
e-mail: dzp@ump.edu.pl*



Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawną byłaby tylko część urządzenia, którego całość, poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Dodatkowo Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację par. 7, ust. 6 pkt 1) umowy na:

W przypadku, gdy nie będzie możliwa naprawa danego Urządzenia bądź jego części na zasadach określonych w ust. 3 lub w przypadku dwukrotnego wystąpienia wady tego samego rodzaju, Zamawiający może wedle swojego wyboru:

1) żądać wymiany przez Wykonawcę modułu / elementu / podzespołu / części na nowy wolne od wad o tożsamych parametrach, na wyłączny koszt Wykonawcy; powierzyć usunięcie wad lub dostarczenie Urządzenia bądź jego części wolnego od wad innemu autoryzowanemu punktowi producenta sprzętu, na koszt i ryzyko Wykonawcy bez konieczności uzyskiwania upoważnienia Sądu (tzw. wykonanie zastępcze).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 1 ppkt 4, 5 i 6

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

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

I wymagania ogólne

Punkt 2 - Prosimy o informacje jaka to kolumna? Jaki udźwig kolumny?

Odpowiedź:

Mindray, udźwig kolumny 270 kg.

Pytanie 8

I wymagania ogólne

Punkt 18 - Czy Zamawiający wymaga komunikacji w postaci HL7? Podnosi to koszt (dodatkowe urządzenie oraz licencja). Dla dostawców oprogramowania typu CIS często nie jest to wymaganie obligatoryjne, a do przesyłania danych wykorzystywane są złącza szeregowo, możliwe do bezpłatnej aktywacji przez Użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga funkcjonalności opisanej w punkcie 18 OPZ: „Urządzenie gotowe do komunikacji ze szpitalnymi systemami informatycznymi typu HIS – polegający na zbieraniu parametrów życiowych pacjenta. Urządzenie zawiera aktywne wszystkie licencje i otwarte wszystkie protokoły niezbędne do integracji ze szpitalnym systemem CIS - bezpłatnie.”

Pytanie 9

Opracował formalnie: Justyna Bittner-Dobak

nr tel. (61) 854 60 17

e-mail: dzp@ump.edu.pl



Rzeczpospolita
Polska



Centralny Zintegrowany
Szpital Kliniczny

I wymagania ogólne

Punkt 19 - Czy Zamawiający zapewnia połączenia pomiędzy urządzeniami a systemem integracji?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje połączenia do systemu integracji w formie wyświetlenia obrazu monitora (system ALVO).

Pytanie 10

IX Komputer medyczny, wymagania ogólne

Punkt 1 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie w którym wyspecyfikowane Wi-Fi oraz Bluetooth będą podłączone jako karta USB, a sam komputer będzie wyposażony w dwa gniazda RJ45?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Zał. nr 1 - Umowa

§ 6 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych z 50% do 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Przesłane, skorygowane informacje prosimy uwzględnić przy tworzeniu oferty przetargowej traktując je jako ważne i wiążące.

Opracował formalnie: Justyna Bittner-Dobak
nr tel. (61) 854 60 17
e-mail: dzp@ump.edu.pl



Rzeczpospolita
Polska



Centralny Zintegrowany
Szpital Kliniczny