



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ NR 1  
W BEŁŻYCACH**

24-200 Bełżyce, ul. Przemysłowa 44

**NIP:** 713-28-46-648, **Regon:** 432710721, **Numer KRS:** 0000208113  
Bank Spółdzielczy w Nałęczowie, Filia w Bełżycach 96 8733 0009 0015 3113 2000 0010

Bełżyce, dn. 16.04.2024r.

Numer postępowania: ZP/SMJ/16/2024

Dotyczy postępowania pn.: „**Zakup i dostawa sprzętu medycznego dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej nr 1 w Bełżycach**”.

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zmianami), przekazuje treść zapytań do SWZ wraz z udzielonymi odpowiedziami – cz.2.

**Pytanie nr 19**

**dotyczy Zał. Nr 1 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia ogólnego Pkt 162**

Czy Zamawiający dopuści alternatywną metodę pomiarową zwiotczenia - kinetymiografię - realizującą pomiar z wykorzystaniem mechanosensora, charakteryzującego się również wysoką dokładnością pomiaru oraz bardzo łatwą aplikacją czujnika wyposażonego w specjalny adapter na dłoń?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 20**

**dotyczy Zał. Nr 1 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia ogólnego Pkt 163**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor realizujący pomiar zwiotczenia z wykorzystaniem mechanosensora - zamieniającego energię powstałą na skutek zginania płytki piezoelektrycznej znajdującej się w czujniku, na impulsy elektryczne widoczne na ekranie kardiomonitora, z funkcją sygnalizacji dźwiękowej impulsów stymulacji oraz ustępowania blokady?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 21**

**dotyczy Zał. Nr 1 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia ogólnego Pkt 166**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czujnikiem wyposażonym w specjalny adapter na dłoń - ułatwiający aplikację bez czujnika z możliwością stosowania na stopie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 22**

**dotyczy Zał. Nr 1 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia ogólnego**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenku azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga typ - AGA.**

### Pytanie nr 23

#### **dotyczy Zał. Nr 1 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia ogólnego**

Prosimy o doprecyzowanie jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku, na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

- bierny odciąg lub brak instalacji odciągu,
- czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2,
- czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu.

**Odpowiedź. Instalacje gazów wykonane są zgodnie z normą EN ISO 7396-1:2016-07 oraz Norma PN-EN ISO 7396-2:2007**

### Pytanie nr 24

#### **dotyczy Zał. Nr 1 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia ogólnego**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II ( Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.

IV. Prosimy o doprecyzowanie typu wykorzystywanych przetworników ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, co pozwoli na wycenę i dostawę kompatybilnych przewodów interfejsowych.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga typ – AGSS DIN II i Edwards.**

### Pytanie nr 25

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 2 ust. 7 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym), jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy, a zabezpieczeń tych nie można usunąć. W związku z tym kody serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych instrukcji i kodów, więc nie jest konieczne udostępnianie kodów serwisowych bezpośrednio użytkownikowi, ponieważ stanowi to wprowadzenie dodatkowego ryzyka nieupoważnionego dostępu. **Prosimy więc o usunięcie wymogu opisanego w Par. 2 ust. 7 lub zmianę zapisu na następujący:**

*„Sprzedawca gwarantuje, że sprzęty, o których mowa w §1 ust.1 Umowy są i będą pozbawione blokad itp., w tym kodów serwisowych i innych zabezpieczeń, które po upływie okresu gwarancji uniemożliwiałyby lub utrudniały Nabywcy dostęp do opcji serwisowych lub naprawę Sprzętu przez inny niż Sprzedawca podmiot, w zakresie niewykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi.”*

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę** na zmianę par. 2 ust. 7 umowy na zaproponowane przez Wykonawcę brzmienie: „Sprzedawca gwarantuje, że sprzęty, o których mowa w §1 ust.1 Umowy są i będą pozbawione blokad itp., w tym kodów serwisowych i innych zabezpieczeń, które po upływie okresu gwarancji uniemożliwiałyby lub utrudniały Nabywcy dostęp do opcji serwisowych lub naprawę Sprzętu przez inny niż Sprzedawca podmiot, w zakresie niewykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi.”

### Pytanie nr 26

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 3 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub

przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie następującego zapisu?

„Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie nr 27

**dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 3 – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Zwracam się z prośbą o potwierdzenie, iż gwarancją nie są objęte usterki powstałe z winy użytkownika na skutek, użytkowania sprzętu niezgodnie z instrukcją obsługi, samowolnych napraw, zdarzeń losowych?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie nr 28

**dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 3 pkt. 3) – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący?

3.W zakres gwarancji wchodzi, w szczególności:

3)bezpłatne naprawy **gwarancyjne**, transport, dojazdy oraz wszystkie wymieniane części zamienne

*Odpowiedzialność Wykonawcy ogranicza się do wad, które powstały z przyczyn tkwiących w sprzedanej rzeczy, nie ponosi on natomiast odpowiedzialności za takie usterki, które były następstwem przyczyn „zewnętrznych”, np. wynikły z użytkowania rzeczy niezgodnie z przeznaczeniem, z uszkodzenia mechanicznego mającego miejsce po wydaniu rzeczy Zamawiającemu, z zanieczyszczenia, zalania, wskutek zjawisk atmosferycznych, jak również z niewłaściwej eksploatacji niezgodnej z instrukcją obsługi.*

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie nr 29

**dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 4 pkt. 1) – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący?

4. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się:

1)w przypadku konieczności naprawy czas reakcji serwisu od momentu powiadomienia do rozpoczęcia naprawy wyniesie maksymalnie **48 godzin w dni robocze**. Za zgłoszenie rozumie się zgłoszenie za pomocą fax-u lub pocztą elektroniczną

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie nr 30

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 4 pkt. 1) – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisową zdaną diagnostykę / naprawę wykonaną za pośrednictwem serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie nr 31

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 4 pkt. 3) – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący?

4. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się:

3) w ciągu **14 dni roboczych** od dnia dokonania zgłoszenia przez Zamawiającego wymienić na nowy element (moduł/podzespół), który pomimo trzech dokonanych uprzednio napraw gwarancyjnych nadal wykazuje wady;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie nr 32

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 5- Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący?

W okresie gwarancji, o której mowa w ust. 1 Wykonawca na własny koszt usunie niezwłocznie wszystkie **wady/usterki gwarancyjne**, jak również w terminie uzgodnionym każdorazowo z Zamawiającym, dokona wszelkich przeglądów okresowych i modyfikacji oraz aktualizacji zalecanych przez producenta urządzenia, które będą potwierdzone każdorazowo wpisem do paszportu technicznego urządzenia. Wszelkie koszty (w tym koszty elementów zużywalnych) związane z naprawami gwarancyjnymi i wszelkimi przeglądami gwarancyjnymi, oględzinami, ekspertyzami, transportem, dojazdami ponosi Wykonawca.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie nr 33

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 7- Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

*„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie nr 34

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 6 ust. 12- Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 35**

#### **dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 1.3) – Zadanie nr 3 – Aparat do znieczulenia**

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu obowiązków wynikających z umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 36**

Dotyczy zadania 4 pozycja 6 - plecak ratowniczy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie plecaków ratowniczych do odrębnego zadania? Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Wykonawców, a co za tym idzie zwiększy konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 37**

Dotyczy zadania 4 pozycja 6 - plecak ratowniczy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plecaka ratunkowego renomowanej firmy o następujących parametrach:

- Plecak medyczny Wasserkuppe L-ST-FT2 (PAX) przeznaczony jest dla zespołów ratownictwa medycznego. Wykonany jest z wysokiej jakości materiału, łatwego w czyszczeniu, dezynfekcji i odpornego na uszkodzenia mechaniczne.
  - Plecak wyposażony jest w dwie duże kieszenie z przodu, trzy kieszenie boczne, kieszeń w rozmiarze A4 na dokumenty, trzy kieszenie wewnętrzne w komorze głównej oraz dodatkowych dziewięć torebek wewnętrznych mocowanych na rzepy, które umożliwiają dowolną konfigurację plecaka.
  - Dzięki wewnętrznym komorom, przegrodom i kieszeniom, jest niezwykle pojemny i pozwala rozmieścić wyposażenie medyczne zgodnie z własnymi upodobaniami. Plecak medyczny posiada elementy odblaskowe, nóżki dystansujące torbę od podłoża, a także unikalną wyściółkę pleców z możliwością demontażu i użycia jej w trakcie reanimacji jako podkładki pod kolana.
- Plecak medyczny Wasserkuppe L-ST-FT2 (PAX) – najważniejsze cechy:
- pojemny i pakowny, bez problemu pomieści niezbędny sprzęt medyczny,
  - system przegród i komór umożliwia rozmieszczenie sprzętu według własnego uznania,
  - wyposażony w elementy odblaskowe,
  - solidna i mocna konstrukcja,
  - wzmocniony spód,
  - unikalna wyściółka pleców z możliwością demontażu,
  - ergonomiczne uchwyty do transportu w rękę oraz na plecach.

Wymiary: 57x58x32,5 cm (wys., szer., gł.)

Pojemność 61,89l. waga 3,50kg

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38**

Zadanie nr 4, pozycja 1 pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści lampę o mocy 36W?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 39**

Zadanie nr 4, pozycja 1 pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści lampę o średnicy kopuły 215 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 40**

Zadanie nr 4, pozycja 1 pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści lampę o średnicy pola oświetlanego dla 1m: 15 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 41**

Zadanie nr 4, pozycja 1 pkt.10. Czy Zamawiający dopuści lampę o poniższych natężeniach:  
100 000 lux - przy 50 cm,  
60 000 lux - przy 80 cm,  
50 000 lux - przy 100 cm,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42**

Zadanie nr 4, pozycja 1 Pkt. 11. Czy Zamawiający dopuści lampę bez regulacji temperatury barwowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Zamawiający informuje, że powyższe pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.