



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 19.09.2023

NZZ/59/P/23

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:
Dostawa sprzętu i aparatury medycznej

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 137 ust 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ww. sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień oraz zmienia treść SWZ

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG z szybkością wydruku 5,10,25,50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG z szybkością wydruku 5,10,25,50 mm/s.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG z czułością 2,5;5;10;20 mm/mV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG z czułością 2,5;5;10;20 mm/mV.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 3 kolposkop Czy Zamawiający dopuści skokową zmianę powiększenia? Powiększenie optyczne 30x, powiększenie cyfrowe 16x

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Zadanie 1– Aparat EKG – 1 szt.:

Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o wymiarach 120 x 325 x 270 mm?

Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o przekątnej 8,9 cala?

Pkt 9. Czy zamawiający dopuści rejestracje do 5 min w trybie RYTM?

Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z drukowanymi odprowadzeniami: 1x10x12_25; 1xx10x12_50 ; 2x10x6_25; 1x10x3_25 ; 2x5x6_25 ; 2x5x6_50 ; 2x5x6_25_R1; 4x2,5x3_25 ; 4x2,5x3_25_R1; 4x2,5x3_25_R3; 4x2.5x3_25_R2_P ?

Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z 2 portami USB ?

Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z szybkością wydruku” 5, 12,5, 25 i 50 mm/s

Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z czułością 2,5, 5, 10, 20 mm/mV oraz wzmocnienie dzielone 10/5 mm/mV ?

Pkt 28. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z pasmem rejestracji 0,04 do 300 Hz ?

Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG pamięcią sygnału 10 s w trybie AUTO i do 5 min w trybie RYTM?

Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z CMRR 125 dB?

Pkt 31. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z pojemnością archiwum badań do 300?

Pkt 35. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG bez sygnalizacji dźwiękowej pobudzeni QRS

Odpowiedź:

Zadanie 1– Aparat EKG – 1 szt.

ppkt 2. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG o wymiarach 120 x 325 x 270 mm

ppkt 3. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt 9. Zamawiający dopuszcza rejestracje do 5 min w trybie RYTM



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

ppkt 17. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG z drukowanymi odprowadzeniami: 1x10x12_25; 1xx10x12_50 ; 2x10x6_25; 1x10x3_25 ; 2x5x6_25 ; 2x5x6_50 ; 2x5x6_25_R1; 4x2,5x3_25 ; 4x2,5x3_25_R1; 4x2,5x3_25_R3; 4x2,5x3_25_R2_P.

ppkt 20. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG z 2 portami USB.

ppkt 26. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG z szybkością wydruku 5, 12,5, 25 i 50 mm/s.

ppkt 27. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG z czułością 2,5, 5, 10, 20 mm/mV oraz wzmocnienie dzielone 10/5 mm/Mv.

ppkt 28. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG z pasmem rejestracji 0,04 do 300 Hz.

ppkt 29. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG pamięcią sygnału 10 s w trybie AUTO i do 5 min w trybie RYTM.

ppkt 30. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt 31. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG z pojemnością archiwum badań do 300.

ppkt 35. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat EKG bez sygnalizacji dźwiękowej pobudzeni QRS.

Pytanie 5

Pytanie od tabeli z walorami techniczno-eksploatacyjne punktowane przez użytkownika:

Pkt 4. Czy Zamawiający dopuści i przyzna 5 punktów w skali waloru techniczno-eksploatacyjnego za trzy stopniową sygnalizację niepodłączonych elektrod bez sygnalizacji dźwiękowej co stanowi nie wielkie odstępstwo od wymaganego parametru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

Prosimy o doprecyzowanie:

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

- odciągu gazów – czynny (w kolumnie/listwie) czy pasywny (bierny); w przypadku odciągu czynnego - jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.

- jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga:

- wtyki gazowe dla tlenu, powietrza i podtlenku azotu typ AGA

- odciąg gazów czynny – wtyk do odciągu gazów typ AGSS

- przetworniki do krwawego ciśnienia firmy BD (Zamawiający używa przetworników BD).

Pytanie 7

Prosimy o odpowiedź 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:

Zamawiający posiada czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2.

Pytanie 8

Pkt 68. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonit z obsługą poprzez ekran dotykowy? Chcielibyśmy zaznaczyć, że takie rozwiązanie jest łatwiejsze w dezynfekcji i mniej awaryjne.

Odpowiedź:

Zadanie 4 - Aparat do znieczulania- 1 kpl.

Pkt 68. Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy kardiomonit z obsługą poprzez ekran dotykowy.



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 9

Czy w zakresie pakietu nr 4 oraz Pakietu nr 1 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do: 60 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10

Pytania do wzoru umowy:

Dot. §3 ust. 4:

W związku z tym, że postanowienie odnosi się przede wszystkim do reklamacji zgłoszonych przy dostawie lub przy uruchomieniu Towaru, możliwość ich zgłoszenia powinna być odpowiednio ograniczona czasowo.

W związku z powyższym prosimy o uzupełnienie postanowienia zgodnie z propozycją:

„W przypadku uzasadnionych reklamacji zgłoszonych przy dostawie lub przy uruchomieniu Towaru, Towar zgodny z umową zostanie dostarczony Zamawiającemu najpóźniej do 7 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na koszt i ryzyko Wykonawcy. Reklamacje mogą być zgłaszane na piśmie lub faksem lub pocztą elektroniczną na nr/adres wskazany w formularzu oferty, **nie później niż w terminie 5 dni od daty uruchomienia sprzętu lub wykrycia wady - w okresie gwarancji/rękojmi.** Ilekroć w umowie mowa o dniach roboczych rozumie się przez to dni od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 – 14 z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany SWZ – załącznik nr 3A do SWZ – projekt umowy

skreśla się w całości zapis §3 ust.4

„4. W przypadku uzasadnionych reklamacji zgłoszonych przy dostawie lub przy uruchomieniu Towaru, Towar zgodny z umową zostanie dostarczony Zamawiającemu najpóźniej do 7 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na koszt i ryzyko Wykonawcy. Reklamacje mogą być zgłaszane na piśmie lub faksem lub pocztą elektroniczną na nr/adres wskazany w formularzu oferty. Ilekroć w umowie mowa o dniach roboczych rozumie się przez to dni od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 – 14 z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”.

w zamian wprowadza się nowy zapis §3 ust.4, który otrzymuje brzmienie:

„4. W przypadku uzasadnionych reklamacji zgłoszonych przy dostawie lub przy uruchomieniu Towaru, Towar zgodny z umową zostanie dostarczony Zamawiającemu najpóźniej do 7 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na koszt i ryzyko Wykonawcy. **Reklamacje mogą być zgłaszane na piśmie lub faksem lub pocztą elektroniczną na nr/adres wskazany w formularzu oferty, nie później niż w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy lub uruchomienia sprzętu albo 30 dni – od wykrycia wady w okresie rękojmi lub gwarancji.** Ilekroć w umowie mowa o dniach roboczych rozumie się przez to dni od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 – 14 z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Pytanie 11

Dot. §3 ust. 6a:

Wykonawca zwraca się o wykreślenie z postanowienia fragmentu: „a w przypadku wyższej ceny zakupu różnicą obciążyć Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty wystawienia noty obciążeniowej”. W związku z tym, że Zamawiający ustanowił w tym postanowieniu karę umowną, dochodzenie dodatkowej należności należy traktować, jako podwójne odszkodowanie za to samo naruszenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Szkoda obejmuje też szkodę wynikłą ze zwłoki w rozpoczęciu korzystania z przedmiotu umowy, a nie tylko różnicę w cenie.

Pytanie 12

Dot. §3 ust. 12:

W związku z typem urządzenia, który jest przedmiotem umowy – pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż wymiana na zastępczy wiąże się z przeprowadzeniem demontażu oraz montażu zastępczego, szkolenia etc. Następnie powrót do urządzenia pierwotnego pociąga za sobą ponowną potrzebę demontażu, montażu. Łącznie wymienione czynności spowodują i tak przestój w działalności pracowni aparatu. W związku z oczywistą



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

niepraktycznością tego rozwiązania wnioskujemy o wykreślenie z zapisów postanowienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13

Dot. §3 ust. 13 lit. a. i c.:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w ww. postanowieniach minimalnego terminu na podjęcie działań naprawczych: „w określonym przez Zamawiającego terminie nie krótszym niż 5 dni roboczych”.

Wyznaczony Wykonawcy termin powinien umożliwiać wywiązanie się z obowiązków w sposób realny i należyty, nie zaś stanowić wyłącznie warunek formalny do podjęcia dalszych działań przez Zamawiającego i zlecenia usług innemu podmiotowi czy odstąpienia od umowy.

Odpowiedź:

Uprawnienia Zamawiającego, o których mowa w §3 ust. 13 lit. a. i c mają zastosowanie po upływie 5 dni roboczych na podjęcie działań naprawczych przez Wykonawcę.

Pytanie 14

Dot. §3 ust. 17:

W celu przywrócenia równowagi kontraktowej stron, zwracamy się o skrócenie terminu na odstąpienie z 6 do „2 miesięcy”. Zgodnie z praktyką w branży powszechnie przyjmowanym terminem na odstąpienie jest 30 dni, w związku z czym zaproponowany okres i tak znacząco wybiega poza standardy, zapobiegając utrzymywaniu stanu niepewności co do losów umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany SWZ – załącznik nr 3A do SWZ – projekt umowy

Skreśla się zapis w §3 ust. 17

„6 miesięcy”

w zamian wprowadza się nowy zapis w §3 ust. 17:

„3 miesięcy”

Pytanie 15

Dot. §3a ust. 2:

Zwracamy się o dopisanie w postanowieniu zdania ostatniego: „Zamawiający ma obowiązek niezwłocznie zawiadomić Wykonawcę o zgłoszonych roszczeniach w celu umożliwienia podjęcia działań zmierzających do ochrony praw Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany w projekcie umowy – załącznik nr 3A

W §3a ust. 2 dodaje się zdanie:

„Zamawiający ma obowiązek niezwłocznie zawiadomić Wykonawcę o zgłoszonych roszczeniach w celu umożliwienia podjęcia działań zmierzających do ochrony praw Wykonawcy.”

Pytanie 16

Dot. §7 ust. 4 pkt 1):

Zwracamy się o modyfikację postanowienia zgodnie z propozycją:

„1) może powierzyć usługi serwisu osobie trzeciej posiadającej autoryzację producenta na koszt Wykonawcy, do czasu zawarcia stosownej umowy powierzenia, o której mowa wyżej;”.

Wybór wykonawcy zastępczego, to okoliczność zależna wyłącznie od Zamawiającego, w związku z tym stosowanie tego rodzaju zapisu stanowi w ocenie Wykonawcy działanie sprzeczne z treścią art. 433 pkt 3) ustawy Pzp (zakazane postanowienie umowne). Nadto, Wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za rzetelność i profesjonalizm usług świadczonych przez podmiot trzeci, wybrany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany SWZ – załącznik nr 3A do SWZ – projekt umowy

skreśla się w całości zapis §4 ust.4 pkt. 1

1) może powierzyć usługi serwisu osobie trzeciej posiadającej autoryzację producenta na koszt i ryzyko Wykonawcy, bez utraty uprawnień wynikających z rękojmi i gwarancji do chwili zawarcia umowy powierzenia przetwarzania danych przez podmiot wyznaczony przez Wykonawcę,



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

w zamian wprowadza się nowy zapis §4 ust.4 pkt.1, który otrzymuje brzmienie:

„1) może powierzyć usługi serwisu osobie trzeciej posiadającej autoryzację producenta na koszt Wykonawcy, do czasu zawarcia stosownej umowy powierzenia, o której mowa wyżej”.

Pytanie 17

Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 45 dni od daty prawidłowego wystawienia faktury.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18

Pytanie do wzoru umowy

Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.
2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.
3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Strony odpowiadają za zawinione niewykonanie lub niewykonanie umowy. Siła wyższa nie jest okolicznością zawonioną przez strony.

Pytanie 19

Pytania dotyczące projektu umowy powierzenia przetwarzania danych (załącznik nr 3B do SWZ)

Pytanie nr 1, Podwykonawcy przetwarzania, 3.2.

Uprzejmie informujemy, że globalne koncerny podczas świadczenia usług serwisowych wykorzystują spółki ze swoich grup kapitałowych, co znacznie przyspiesza proces oraz pozwala na korzystanie z unikalnej wiedzy o danym produkcie/urządzeniu. Wykonawca zapewnia zgodność z wymaganiami i obowiązuje podwykonawców do przestrzegania warunków zgodnych z wymaganiami Rozporządzenia. W związku z tym Wykonawca zwraca się z prośbą o umożliwienie powierzenia przetwarzania do tych spółek w ramach ogólnej zgody. Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na nadanie następującego brzmienia punktom 3.2.:

„3.2. Nieprzetwarzanie poza EOG [art. 28 ust. 3 lit. a RODO] Przetwarzający oświadcza, że nie przekazuje Danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej (czyli poza Europejski Obszar Gospodarczy („EOG”)) bez uprzedniej pisemnej zgody Administratora. Przetwarzający oświadcza również, że nie korzysta z Podprzetwarzających, którzy przekazują Dane poza EOG. Administrator wyraża zgodę, bez konieczności udzielenia uprzedniej pisemnej zgody, na przekazywanie danych osobowych podwykonawcom Przetwarzającego w zakresie niezbędnym do realizacji Umowy głównej, znajdujących się na liście stanowiącej załącznik nr ... do niniejszej umowy („Lista podwykonawców przetwarzania”).”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany SWZ – załącznik nr 3B do SWZ – projekt umowy powierzenia przetwarzania danych



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

skreśla się w całości zapis pkt.3.2

3.2. Nieprzetwarzanie poza EOG [art. 28 ust. 3 lit. a RODO] Przetwarzający oświadcza, że nie przekazuje Danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej (czyli poza Europejski Obszar Gospodarczy („EOG")). Przetwarzający oświadcza również, że nie korzysta z Podprzetwarzających, którzy przekazują Dane poza EOG.

w zamian wprowadza się nowy zapis pkt.3.2, który otrzymuje brzmienie:

„3.2. Nieprzetwarzanie poza EOG [art. 28 ust. 3 lit. a RODO] Przetwarzający oświadcza, że nie przekazuje Danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej (czyli poza Europejski Obszar Gospodarczy („EOG’)) bez uprzedniej pisemnej zgody Administratora. Przetwarzający oświadcza również, że nie korzysta z Podprzetwarzających, którzy przekazują Dane poza EOG. Administrator wyraża zgodę, bez konieczności udzielenia uprzedniej pisemnej zgody, na przekazywanie danych osobowych podwykonawcom Przetwarzającego w zakresie niezbędnym do realizacji Umowy głównej, znajdujących się na liście stanowiącej załącznik nr ... do niniejszej umowy („Lista podwykonawców przetwarzania”).”

Pytanie 20

Pytania dotyczące projektu umowy powierzenia przetwarzania danych (załącznik nr 3B do SWZ)

Pytanie nr 2, Czas na zgłoszenie naruszenia, 6.1.

Ogólne rozporządzenie o ochronie danych nakłada na administratora obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 72h. Wedle Wytycznych Grupy Roboczej art. 29 (<https://ec.europa.eu/newsroom/article29/items/612052>) termin 72h na zawiadomienie, o którym mowa w art. 33 ust. 1 RODO rozpoczyna swój bieg w przypadku Administratora dopiero od powiadomienia go o tym fakcie przez Podmiot przetwarzający. Proponowany we wzorze umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych termin – w zależności od zakresu, rodzaju incydentu naruszenia danych – może być terminem niewystarczającym, niedostosowanym do danej sytuacji faktycznej. Wykonawca proponuje zatem następujące brzmienie pkt. 6.1.:

„6.1. Powiadomienie o naruszeniu. Przetwarzający powiadamia Administratora danych niezwłocznie, nie później niż w ciągu 48 godzin”

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany SWZ – załącznik nr 3B do SWZ – projekt umowy powierzenia przetwarzania danych Skreśla się zapis w 6.1.

„24 godzin”

w zamian wprowadza się nowy zapis w pkt.6.1:

„48 godzin”

Pytanie 21

Dotyczy Załącznik nr 1 dla Zadania 1 (EKG)

Pkt 39 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawienia certyfikatów dla personelu technicznego, po przeprowadzeniu szkoleń w zakresie podstawowych czynności sprawdzenia stanu technicznego urządzenia i podstawowej konserwacji technicznej ?

Dokumentem potwierdzającym przeprowadzenie szkoleń jest protokół szkolenia personelu.

Chcielibyśmy zaznaczyć, że w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególnie wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu wystawienia certyfikatów dla personelu technicznego, po przeprowadzeniu szkoleń w zakresie podstawowych czynności sprawdzenia stanu technicznego urządzenia i podstawowej konserwacji technicznej.

Zgodnie z zapisami projektu umowy – załącznik nr 3A - §3 ust. 16:

„Zamawiający jest zobowiązany do potwierdzenia przeprowadzonego przeszkolenia personelu oraz wykonania innych obowiązków określonych w §1 ust. 1. Przeszkolenie personelu powinno mieć charakter bezterminowy (dokument potwierdzający przeszkolenie nie może określać czasu ważności / skuteczności / obowiązywania itp. przeszkolenia). W przypadku nie przeszkolenia personelu w przewidzianym w umowie terminie lub wystawienia zaświadczenia niezgodnego z zasadami określonymi w zdaniu 2 niniejszego ustępu lub nie wykonania innych obowiązków określonych w §1 ust. 1 powstaje po stronie Wykonawcy nienależyte wykonanie umowy, do którego



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

stosuje się zapisy ust. 7.”

Dokumentem potwierdzającym przeprowadzenia szkolenia może być protokół szkolenia personelu.

Powyższe dotyczy wszystkich zadań.

Pytanie 22

Dotyczy Załącznik nr 1 dla Zadania 4 (Aparat do znieczulenia)

Pkt 88 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawienia certyfikatów dla personelu technicznego, po przeprowadzeniu szkoleń w zakresie podstawowych czynności sprawdzenia stanu technicznego urządzenia i podstawowej konserwacji technicznej ?

Dokumentem potwierdzającym przeprowadzenie szkoleń jest protokół szkolenia personelu.

Chcielibyśmy zaznaczyć, że w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu wystawienia certyfikatów dla personelu technicznego, po przeprowadzeniu szkoleń w zakresie podstawowych czynności sprawdzenia stanu technicznego urządzenia i podstawowej konserwacji technicznej.

Zgodnie z zapisami projektu umowy – załącznik nr 3A - §3 ust. 16:

„Zamawiający jest zobowiązany do potwierdzenia przeprowadzonego przeszkolenia personelu oraz wykonania innych obowiązków określonych w §1 ust. 1. Przeszkolenie personelu powinno mieć charakter bezterminowy (dokument potwierdzający przeszkolenie nie może określać czasu ważności / skuteczności / obowiązywania itp. przeszkolenia). W przypadku nie przeszkolenia personelu w przewidzianym w umowie terminie lub wystawienia zaświadczenia niezgodnego z zasadami określonymi w zdaniu 2 niniejszego ustępu lub nie wykonania innych obowiązków określonych w §1 ust. 1 powstaje po stronie Wykonawcy nienależyte wykonanie umowy, do którego stosuje się zapisy ust. 7.”

Dokumentem potwierdzającym przeprowadzenia szkolenia może być protokół szkolenia personelu.

Powyższe dotyczy wszystkich zadań.

Pytanie 23

Pytania do pakietu 7

pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści ssak z manometrem opisanym tylko ze skalą w mmHg?

pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści ssak z precyzyjnym ustawieniem podciśnienia za pomocą regulatora iglicowego?

pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści ssak o poziomie hałasu <42 dB?

pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści ssak z włącznikiem nożnym niezintegrowanym z wózkiem?

pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści ssak z możliwością stosowania max. 2 butli x 2l na dedykowanej szynie wmontowanej na podstawie jezdnej, bez blokady?

pozycja 16 – Czy Zamawiający dopuści ssak z plastikowym kateterem na dren?

pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści ssak o klasie zabezpieczenia II typ BF?

pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści ssak o poborze energii max. 500 W?

pozycja 21 – Czy Zamawiający dopuści ssak o wadze 23 kg (razem z wózkiem)?

pozycja 23, 24 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu szkolenia? Ssak jest urządzeniem nieskomplikowanym, znanym personelowi w każdym szpitalu, a dołączona instrukcja obsługi w jęz. polskim w sposób szczegółowy opisuje użytkowanie i konserwacje.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ (dotyczy wszystkich parametrów podanych powyżej).



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

Pytanie 24

Załącznik nr 1 Przedmiot zamówienia – ZADANIE NR 4 Aparat do znieczulenia

Dotyczy: Walory techniczno-eksploatacyjne wymagane przez użytkownika

Poz. 16

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności około 3,57 l wraz z pojemnikiem absorbera CO2 bez bypassu CO2?

Poz. 17

Czy Zamawiający dopuści aparat przystosowany do prowadzenia znieczulenia w systemie półzamkniętym? Wentylacja ręczna przy użyciu układów półotwartych wobec możliwości aparatów do znieczulania w zakresie wentylacji mechanicznej w zasadzie nie jest stosowana a takie wymaganie podnosi koszt urządzenia.

Poz. 25

Czy Zamawiający oczekuje, aby było także możliwe wspomaganie ciśnieniowe oddechów spontanicznych pacjenta?

Poz. 31

Czy Zamawiającemu chodzi o regulację objętości wykonywaną przez lekarza w zakresie od 20 do 1500 ml?

Jeśli nie to prosimy o wyjaśnienie.

Poz. 32

Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją objętości od 10 ml do 1500 ml w trybie VC zamiast wymaganego zakresu objętości w trybie ciśnieniowym gdzie parametrem regulowanym jest P_{insp} a nie objętość.

Pragniemy zauważyć że objętość oddechowa od 5ml jest dedykowana dla noworodków i znacząco podnosi koszt stanowiska.

Poz. 33

Czy Zamawiający dopuści regulację ciśnienia wdechu przy PCV zakresie co najmniej od 7 do 60 cm H₂O?

Poz. 36

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń bez alarmu niskiej i wysokiej objętości oddechu TV, a tym samym bez możliwości czasowego zawieszenia alarmu TV/MV podczas indukcji znieczulenia, ale z niskim i wysokim alarmem MV? Oba alarmy są alarmami tożsamymi a ich dublowanie, nie dość że wzmocni siłę dźwięku na Sali to dodatkowo może powodować konsternację personelu, a ponadto generuje największą ilość tzw. fałszywych alarmów w trakcie znieczulania.

Poz. 51

Czy Zamawiający oczekuje aby liczba MAC uwzględniająca wiek pacjent była prezentowana na ekranie głównym respiratora?

Poz. 52

Czy Zamawiający dopuści pomiar i obrazowanie spirometrii, pętle: ciśnienie – objętość przepływ – objętość
Możliwość zapisania pętli referencyjnej i wyświetlania na ekranie 5 kolejnych pętli spirometrycznych. Pomiar z wyświetlaniem podatności dróg oddechowych.

Poz. 54

Czy Zamawiający dopuści ekran główny respiratora wbudowany w aparat, co jest rozwiązaniem korzystniejszym i bardziej ergonomicznym niż opisane, gdyż żaden z dodatkowych elementów nie wystaje poza obrys aparatu? Dodatkowo pragniemy zauważyć że opisany parametr jest rozwiązaniem inżynierskim nie mającym żadnego wpływu na jakość prowadzenia zabiegów.

Poz. 60

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza aparat z mocowaniem parowników typu Dräger.

Poz. 61

Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczulania ze zintegrowanym fabrycznie ssakiem inżektorowym, z dwiema wielorazowymi butlami o pojemności łącznej 1400 ml, z możliwością stosowania wkładów jednorazowych co jest rozwiązaniem korzystniejszym dla Zamawiającego niż opisane?

Poz. 70

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta z możliwością zaprogramowania 3 własnych zestawów parametrów pracy zawierających m.in. ustawienia monitorowanych parametrów oraz widoki ekranów?

Poz. 71

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta z możliwością wyboru spośród 6 różnych układów ekranu z możliwością edycji i zapisu 3 z nich?

Poz. 72

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta z kolorowym pojedynczym ekranem w postaci płaskiego panelu LCD TFT o przekątnej 15 cali, rozdzielczości 1024 x 768 pikseli z dodatkowym niezależnym monitorem transportowym z ekranem TFT o przekątnej 12,1 cali i rozdzielczości 800x600 pikseli, bez funkcji



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

automatycznego dostosowania do położenia co 180°, przystosowanego do warunków transportowych, lecz bez udokumentowania możliwości upadku z wysokości 1m?

Poz. 73

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta z możliwością monitorowania do 7 odprowadzeń EKG, o długości przewodów przynajmniej 3 metrów, bez pomiaru QT i QTc?

Poz.78

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta z szerszym zakresem pomiaru ciśnienia inwazyjnego od -50 do 300 mmHg?

Poz. 79

Czy Zamawiający zrezygnuje z konieczności oferowania czujnika mocowanego na stopie oraz czujnika pediatrycznego, z możliwością doposażenia monitora o takie czujniki w razie rzeczywistej potrzeby?

Czy Zamawiający dopuści inny niż 2 przegubowy sposób mocowania monitora NMT do aparatu, zatwierdzony przez producenta aparatu? W przypadku małego urządzenia takie ramię może niepotrzebnie zabierać cenne miejsce.

Poz. 80

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor pacjenta bez prezentacji parametrów SE i RE, które są powiązane z monitorowaniem Entropii? Zamawiający dopuścił również pomiar metodą BIS, a stawianie dodatkowych wymagań by inni oferenci posiadali rozwiązanie takie jak zastosowane w monitorach GE narusza zasady równego traktowania potencjalnych oferentów.

Poz. 81

Pragniemy zauważyć że opisany parametr wskazuje tylko i wyłącznie na 1-go producenta co ogranicza możliwość złożenie konkurencyjnej oferty i narusza ustawę PZP. Wobec powyższego prosimy o dopuszczenie alternatywnego zewnętrznego urządzenia Algiscan mierzącego odruch źreniczny oraz analgezję metodą pupilometri (PPI)?

Odpowiedź:

Załącznik nr 1 Przedmiot zamówienia – ZADANIE NR 4 Aparat do znieczulenia

ppkt.16 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.17 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.25 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.31 – Tak. Jest to zakres objętości możliwy do regulacji przez lekarza.

ppkt.32 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.33 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.36 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.51 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.52 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.54 – Zamawiający dopuszcza ekran główny respiratora wbudowany w aparat.

ppkt.60 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.61 – Zamawiający dopuszcza stanowisko do znieczulania ze zintegrowanym fabrycznie ssakiem inżektorowym, z dwiema wielorazowymi butlami o pojemności łącznej 1400 ml, z możliwością stosowania wkładów jednorazowych.

ppkt.70 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.71 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.72 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.73 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.78 – Zamawiający dopuszcza monitor pacjenta z szerszym zakresem pomiaru ciśnienia inwazyjnego od -50 do 300 mmHg?

ppkt.79 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.80 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt.81 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25

Załącznik nr 3A do SWZ Projekt umowy

§ 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu płatności faktur do 30 dni?

§ 3 ust. 6 lit. a, ust. 7, ust. 13 lit. a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych w powyżej wskazanych punktach do 0,2 %?

§ 3 ust. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10 %?



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 26

Załącznik nr 3B do SWZ

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

Uprzejmie informujemy, że w przypadku dostawy sprzętu objętego przedmiotem umowy w zadaniu nr 4 (aparat do znieczulenia) nie dojdzie do powierzenia przetwarzania danych osobowych. We wzorze umowy wskazano, że powierzane będą dane pracowników, którzy uczestniczą w zawarciu umowy (tutaj nigdy tego typu dane nie będą powierzane, zachodzi tutaj udostępnienie tychże danych i zastosowanie ma wtedy m.in. art. 14 RODO – to wykonawca staje się administratorem danych pracowników zamawiającego, którzy np. są osobami do kontaktu) oraz „dane pacjentów (Administratora oraz klientów Administratora) – dane zwykłe i dane szczególne w postaci danych o zdrowiu” – dostawa sprzętu nie polega na powierzeniu wykonawcy tego typu danych. W drugim przypadku nie wiadomo również co oznacza „pacjentów klientów Administratora”. W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zadania nr 4 umowa powierzenia nie będzie miała zastosowania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZAŁĄCZNIK NR 2.3 DO SWZ, PN-168/23/KT

Załącznik nr 1 – Aparat EKG - 1 szt.

Pytanie nr 1 – pkt 2

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o wymiarach 298x209x103 (+/-5) [mm]? Jest to minimalna różnica względem wymaganych rozmiarów i to tylko w jednym wymiarze, a co więcej sam rozmiar urządzenia nie ma aż takiego znaczenia, ponieważ zgodnie z punktem 36 Opisu parametrów, aparat EKG będzie zamocowany na mobilnym wózku.

Pytanie nr 2 – pkt 22

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG obsługujący komunikację z komputerem w sieci lokalnej za pomocą usługi FTP w ogólnodostępnym formacie PDF z wykorzystaniem sieci LAN/4G lub WIFI? Oferowany aparat obsługuje również eksport badań do pamięci USB (z możliwością blokady) i na kartę SD.

Pytanie nr 3 – pkt 25

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w szerszy zakres filtracji:

- filtr dolnoprzepustowy i mięśniowy 350, 300, 270, 150, 100, 75 [Hz]
- filtr sieciowy 50/60 Hz z możliwością wyłączenia
- filtr izolinii 0,05/0,15/0,25/0,32/0,5/0,67 Hz?

Pytanie nr 4 – pkt 28

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w szersze pasmo rejestracji od 0,01 do 500 Hz? Jest to lepsze rozwiązanie niż aktualnie wymagane.

Pytanie nr 5 – pkt 33

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w uproszczony tryb rejestracji badania EKG z wykorzystaniem elektrod kończynowych i trzech przedsercowych? Rozwiązanie to pozwala uzyskać aż dziewięć odprowadzeń EKG – I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V3 oraz V6 przy wykorzystaniu odpowiednio mniejszej ilości elektrod niż w badaniu 12 kanałowych i tylko 3 więcej niż w rozwiązaniu aktualnie wymaganym. Oczywiście oferowany aparat EKG obsługuje również standardowe 12-kanałowe badanie EKG.

Pytanie nr 6 – pkt 36

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w wysokiej jakości drukarkę termiczną obsługującą papier dowolnego producenta, ze znacznikiem lub bez, w formie składanki o szerokości 210mm? Wydruk 12-kanałów EKG na papierze o szerokości 210mm jest dużo czytelniejszy niż na papierze o szerokości jedynie 110mm.

Odpowiedź:

Załącznik nr 1 – Aparat EKG - 1 szt.

ppkt. 2 – Zamawiający dopuszcza aparat EKG o wymiarach 298x209x103 (+/-5) [mm].

ppkt. 22 – Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ppkt. 25 – Zamawiający dopuszcza aparat EKG wyposażony w szerszy zakres filtracji:

- filtr dolnoprzepustowy i mięśniowy 350, 300, 270, 150, 100, 75 [Hz]
- filtr sieciowy 50/60 Hz z możliwością wyłączenia
- filtr izolinii 0,05/0,15/0,25/0,32/0,5/0,67 Hz?

ppkt. 28 – Zamawiający dopuszcza aparat EKG wyposażony w szersze pasmo rejestracji od 0,01 do 500 Hz.



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

ppkt. 33 – Zamawiający dopuszcza aparat EKG wyposażony w uproszczony tryb rejestracji badania EKG z wykorzystaniem elektrod kończynowych i trzech przedsercowych.

Aparat EKG winien również obsługiwać standardowe 12-kanałowe badanie EKG.

ppkt. 16 – Zamawiający dopuszcza aparat EKG wyposażony w wysokiej jakości drukarkę termiczną obsługującą papier dowolnego producenta, ze znacznikiem lub bez, w formie składanki o szerokości 210mm.

Zamawiający