

Skarżysko – Kamienna, dn. 11.01.2021r.

IM.272.17.2020

Wszyscy zainteresowani

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa asortymentu w ramach projektu pn. Stop Koronawirusowi. Przeciwdziałanie i ograniczenie skutków pandemii COVID – 19 na terenie powiatu skarżyskiego VIII”

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 1843 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami.

Zestaw V

1. Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne przedstawione w poniższym opisie?

Lp.	Parametr
Monitorowanie i zapis	
1.	Zapis 12 odprowadzeń EKG
2.	Odprowadzenia standardowe i Cabrera
3.	Pomiar akcji serca w zakresie minimum 30 – 300/min
4.	Prędkość zapisu min. 5/12,5/25/50 mm/s
5.	Możliwość pracy w trybie Auto, Manual
6.	Rozpoczęcie akwizycji sygnału poprzez jeden przycisk
7.	Możliwość przeglądu zapisu EKG przed wydrukiem w celu wizualnej inspekcji jakości zapisu
8.	Zapis na papierze termicznym (do 4 krzywych) z automatycznym opisem parametrów rejestracji, datą i godziną badania
9.	Wybór formatów raportów automatycznych: 4x3 (2,5s, 3s, 10s), 4x3 (2,5s) + 1 rytm
10.	Rozdzielczość drukarki: pozioma min. 40 pkt/mm przy prędkości 25 mm/s. pionowa 8 pkt/mm
11.	Wydruk na papierze termicznym o szerokości min. 80 mm (do wyboru składanka lub rolka, aparat z możliwością pracy na obu typach papieru)
12.	Ciągły zapis rytmu dla 3 odprowadzeń

13.	Obwody wejściowe odporne na impuls defibrylujący
14.	Komunikaty informujące użytkownika o: • Odłączeniu odprowadzeń • Drżeniu mięśni • Wędrowaniu linii odniesienia
15.	Automatyczna regulacja linii izoelektrycznej, Cyfrowa filtracja zakłóceń sieciowych i mięśniowych
16.	Częstość próbkowania cyfrowego min. 2000 Hz
17.	Tłumienie sygnałów synfazowych > 100 dB
18.	Odpowiedź częstotliwościowa min. 0,01 do 150 Hz
19.	Filtry 20/40/100/150Hz
20.	Wzmocnienie min. 2.5/5/10/20 mm/mV oraz 10/5 (kalibracja podziału)
21.	Wbudowana opcja pomiarów automatycznych oraz interpretacji słownej w języku polskim, interpretacja zależna od wielu pacjenta
Wyświetlacz	
22.	Urządzenie wyposażone w kolorowy ekran umożliwiający jednoczesny podgląd 12 kanałów EKG.
23.	Ekran o przekątnej min. 4,3 cali, rozdzielczość, minimum 480x272 wyświetlający jednocześnie 12 odprowadzeń
24.	Podczas pomiaru EKG na ekranie widoczne ID pacjenta, zegar, krzywe, etykiety odprowadzeń, prędkość, ustawienia wzmocnienia i filtra, komunikaty ostrzegawcze
25.	Informacja na ekranie o stanie naładowania akumulatora
26.	Sygnalizacja braku kontaktu elektrod z pacjentem lub złej jakości sygnału za pomocą wizualnych sygnałów na ekranie
27.	Podczas pomiaru EKG na ekranie widoczna wartość częstości serca (w uderzeniach na minutę)
Klawiatura	
28.	Klawiatura numeryczna do wprowadzania danych typu: ID pacjenta, data urodzenia, płeć; wyposażona w definiowalne klawisze bezpośredniego dostępu do następujących funkcji: zapis EKG w trybie automatycznym, zapis EKG w trybie ręcznym, stop zapisu EKG, zmiana krzywych EKG na ekranie
29.	Klawiatura odporna na mycie wodą i detergentami bez konieczności użycia specjalnych przyrządów, podejmowania dodatkowych czynności (demontaż)
30.	Klawiatura monolityczna pozbawiona przerw pomiędzy pojedynczymi klawiszami
31.	Klawisze funkcyjne, m.in. do zmiany prędkości zapisu
Zasilanie	
32.	Zasilanie sieciowe i akumulatorowe. Możliwość ciągłego wyświetlania danych na monitorze przez minimum 360 minut lub wydruku minimum 250 zapisów EKG w trybie automatycznym do całkowitego wyładowania akumulatora
33.	Czas ładowania akumulatora: ok. 3 godziny
Inne	
34.	Możliwość uaktualniania oprogramowania w dowolnej chwili
35.	Masa urządzenia gotowego do pracy (bez papieru) max. 1,2 kg
36.	Możliwość rozbudowy o czytnik kart SD

37.	Interfejs komunikacyjny: RS 232
38.	Komunikacja z aparatem w języku polskim
39.	Możliwość rozbudowy o eksport zapisów w formacie pdf
40.	W zestawie: - kabel pacjenta umożliwiający wymianę pojedynczych odprowadzeń - komplet elektrod wielorazowego użytku (6 elektrod przyssawkowych, 4 elektrody końcowe) - papier do drukarki - instrukcja obsługi (w języku polskim) - wózek dedykowany do aparatu

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Dotyczy SIWZ rozdział XVIII „Projekt umowy” pkt. 2 ppkt. 4 oraz wzór umowy (Załącznik nr 8/1 do SIWZ dotyczy Zadania 1-5) par. 8 pkt. 1 ppkt. 4)

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o wprowadzenie do umowy treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja dodania tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy rozszerzenie punktu 4 w ust. 2 o następującą treść:

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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytania do wzoru umowy Załącznik nr 8/1 do SIWZ (Dotyczy zadania 1-5)

3. Dotyczy wzór umowy § 3 pkt. 3 d)

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których 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. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest 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 wymaganej dokumentacji.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację ww. punktu na: „Dokumentacja techniczna w zakresie dopuszczonym przez producenta”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

4. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 10

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 na powyższe.

5. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na:

„W okresie gwarancji, 3 istotne naprawy techniczne tego samego podzespołu lub wynikającego z wad ukrytych zobowiązują Wykonawcę do wymiany podzespołu na nowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści projektu umowy.

6. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 12 oraz pkt. 19.

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączanie 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 dokonanie modyfikacji zapisu zdania w następujący sposób:

„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: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści projektu umowy.

7. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 15

Wnioskujemy o wykreślenie tego punktu z umowy. Ze względu na specyfikę sprzętu medycznego oraz procedury, serwis powinien być przeprowadzany przez autoryzowany przez producenta punkt serwisowy, bez udziału przedstawicieli szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści projektu umowy.

8. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 18

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 następującą modyfikację zapisu umowy: „W przypadku niewykonania przez Wykonawcę obowiązków gwarancyjnych, Zamawiający ma prawo zlecić ich usunięcie innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści projektu umowy.

9. Dotyczy wzór umowy § 3 pkt. 21

Urządzenia będące przedmiotem oferty często 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 urządzenia bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym, czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisów tak, aby uzyskały brzmienie:

„Urządzenia winny być pozbawione kodów serwisowych i innych zabezpieczeń, które po upływie okresu gwarancji utrudniałyby dostęp do urządzenia i jego serwisowanie pracownikom technicznym Zamawiającego lub innemu wykonawcy usług serwisowych, niż tzw. autoryzowany serwis producenta (dot. wykonania przeglądów, napraw z wymianą części, instalacji urządzeń peryferyjnych, akcesoriów, przystawek, itd.) w zakresie niewykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

10. Dotyczy wzór umowy § 6 pkt. 1 a i b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację terminów określonych w w/w punktach dotyczących wymiany wadliwego elementu bądź urządzenia tak aby dotyczyły one dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

11. Dotyczy wzór umowy § 6 pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu poprzez dodanie zdania: „przed zleceniem „wykonania zastępczego” Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu odpowiedni dodatkowy termin”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

12. Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 1 a), b) i c)

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/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści projektu umowy.

13. Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 1 b), c) i d)

Zgodnie z Kodeksem cywilnym karę umowną można naliczyć w wypadku zawinionego działania lub zaniechania, więc Wykonawca powinien odpowiadać za zwłokę, nie za opóźnienie. Wykonawca nie powinien odpowiadać za opóźnienie wywołane np. siłą wyższą, działaniem organów administracji. W związku z tym proponujemy, aby w omawianym punkcie słowo „opóźnienie” zastąpić słowem „zwłoka”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Przedmiotowe postępowanie zostało ogłoszone na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych, która to nie uniemożliwia stosowania takich zapisów.

14. Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 1

Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści:

„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Przedmiotowe postępowanie zostało ogłoszone na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych, która to nie zakłada stosowania takich zapisów.

15. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

STAROSTA
Artur Berus
(podpis na oryginale)