

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA W POSTĘPOWANIU NA:

***DOSTAWĘ, MONTAŻ I URUCHOMIENIE APARATURY MEDYCZNEJ
(ZADANIE NR: 1-9)***

W związku z zapytaniami w postępowaniu na „Dostawę, montaż i uruchomienie aparatury medycznej”, Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z poniższym:

Dotyczy: Zadanie nr 8 – Dostawa aparatury medycznej
Łóżko do intensywnej terapii z wagą – 2 szt.

Pytanie nr 1:

Czy (w pkt. 2 i 26) Zamawiający dopuści kolumnowe łóżko wytworzone w technologii antybakteryjnej w częściach tworzywowych (jony srebra) i lakierze - konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej z użyciem lakieru proszkowego na bazie poliestru Interpon 610 AM (technologia antybakteryjna ze szkła fosforanu srebra BioCote®) powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego, a zastosowana technologia zapewni hamowanie namnażania bakterii i wirusów zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści całkowitą długość łóżka 2230 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3:

Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści konstrukcję łóżka opartą na dwóch maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju prostokątnym z możliwością współpracy z mobilnymi, przyłóżkowymi aparatami RTG? W środowisku sal pobytowych zazwyczaj nie stosuje się aparatów z ramieniem typu C. Badania diagnostyczne w postaci RTG najczęściej wykonywane są za pomocą jezdnych przyłóżkowych aparatów RTG (do czego przystosowane będą oferowane łóżka), natomiast diagnostyka ramieniem C przeważnie odbywa się w pracowniach do tego przeznaczonych np. sale zabiegowe, MRI, czy CT.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści minimalną wysokość leża od podłogi 444 mm (+/- 10 mm) w celu zmniejszenia ryzyka upadku pacjenta z łóżka, wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5:

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści elektryczną regulację pozycji Trendelenburga, regulacja tylko z panelu centralnego 17o (+/- 2o)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6:

Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści elektryczną regulację pozycji anty-Trendelenburga, regulacja tylko z panelu centralnego 17o (+/- 2o)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7:

Czy (w pkt. 17) Zamawiający dopuści system autoregresji 150 mm (+/- 10 mm) zmniejszający ryzyko uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej oraz zabezpieczającej przed wypychaniem szczytu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8:

Czy (w pkt. 18) Zamawiający dopuści łóżko posiadające możliwość ustawienia leża w pozycji Fowlera (obniżenie wysokości, uniesienie segmentu oparcia pleców i uda) za pomocą dwóch przycisków służących do regulacji segmentów leża dostępnych na panelu centralnym? Oferowane rozwiązanie umożliwia uzyskanie pozycji oczekiwanej przez Zamawiającego, a z uwagi na to, że nie jest to funkcja ratująca życie nie musi być dostępna automatycznie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9:

Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łóżka od strony personelu medycznego i pacjenta regulowane ze sterowania w barierkach bocznych oparcia pleców – tworzywowych:

- regulacja wysokości leża
- regulacja kąta nachylenia segmentu pleców
- regulacja kąta nachylenia segmentu ud
- podświetlenie leża

Funkcja autokontur regulowana z pilota przewodowego oraz panelu centralnego, przechyły wzdłużne leża (Trendelenburg i anty-Trendelenburg) regulowane z panelu centralnego; panele sterujące od strony pacjenta i personelu z przyciskami uruchamiającymi dostępność funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10:

Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści jedną dźwignię uruchamiającą centralną blokadę kół umieszczoną od strony nóg pacjenta przy ramie podwozia łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11:

Czy (w pkt. 32) Zamawiający dopuści podwozie zaopatrzone w osłony z tworzywa sztucznego (bez zastosowania nanotechnologii srebra / technologii antybakteryjnej), zakrywające mechanizm centralnej blokady kół?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12:

Czy (w pkt. 35) Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w system ważący spełniający wymagania następujących, obowiązujących aktów prawnych:

Dyrektywa Europejska 93/42/CE z 14 czerwca 1993 roku dotycząca wyrobów medycznych

Dyrektywa Europejska 2006/42/CE z 17 maja 2006 roku dotycząca maszyn, zmieniająca Dyrektywę 95/16/CE

Dyrektywa Europejska 2006/95/CE z 12 grudnia 2006 roku dotycząca uściślenia ustawodawstwa państw członkowskich w sprawie materiałów elektrycznych przeznaczonych do stosowania pod limitowanym napięciem

Dyrektywa Europejska 2004/108/CE z 15 grudnia 2004 roku dotycząca uściślenia ustawodawstwa państw członkowskich w sprawie kompatybilności elektromagnetycznej

Dyrektywa Europejska 2009/23/CE z 23 kwietnia 2009 roku dotycząca nieautomatycznych przyrządów ważenia

Norma UNE EN ISO 12100, "Bezpieczeństwo maszyn. Zasady ogólne dla oceny i redukcji ryzyka projektowania"

Norma UNE EN 20324, "Stopnie ochrony zapewniane przez obudowy, kod IP". Równoważna normie IEC 60529

Norma UNE EN 60204-1, "Bezpieczeństwo maszyn. Wyposażenie elektryczne maszyn. Część 1: Zasady ogólne"

Norma UNE EN 60601-1, "Medyczne urządzenia elektryczne. Część 1. Ogólne zasady bezpieczeństwa"

Norma UNE EN 60601-1-2, "Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2. Zasady ogólne bezpieczeństwa. Norma: kompatybilność elektromagnetyczna. Wymagania i badania"

Norma UNE EN 60601-2-52, "Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2-52: Wymagania szczegółowe dotyczące podstawowego bezpieczeństwa elektrycznych łóżek medycznych"

Norma UNE EN 45501-95, „Metrologiczne aspekty wag nieautomatycznych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13:

Czy (w pkt. 36) Zamawiający dopuści obsługę systemu ważącego oraz odczytywanie wskazań z dodatkowego panelu z wyświetlaczem, umieszczonego w barierkach (wbudowane po obu stronach leża) od strony nóg pacjenta, bez konieczności wysuwania na czas pomiaru i odczytu oraz „chowania” pod leże, gdy nie jest on używany?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14:

Czy (w pkt. 38) Zamawiający dopuści funkcje systemu ważącego:

Automatyczne tarowanie

Zapamiętywanie wagi pacjenta (np. poranny pomiar w stosunku do aktualnego wyniku - wyświetlany za pomocą jednego przycisku)

Funkcja "reset" w celu szybkiego powrotu do ustawień fabrycznych

Automatyczne kalibrowanie wagi

Funkcja "zamrażania danych", gwarantująca możliwość dodawania lub odejmowania wyposażenia dodatkowego do łóżka bez wpływu na wyświetlanie rzeczywistej masy netto pacjenta

Alarm wyjścia pacjenta z łóżka

Przechodzenie wagi w tryb czuwania po ok. 20 sekundach z dalszym pomiarem masy pacjenta „w tle”?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający dopuści pompę, w której dobór wartości ciśnienia odbywa się według stopnia odleżyn?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający dopuści pompę o wymiarach 37x26x14cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający dopuści materac, w którym funkcja wypompowania powietrza z materaca realizowana przez odpięcie przewodów materaca od pompy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający dopuści pompę z IP21?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający dopuści pompę z panelem sterowania membranowym- odpornym na uszkodzenia mechaniczne, bez wmontowanych wyświetlaczy LCD narażonych na uszkodzenia i zarysowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający dopuści pompę z dźwiękowym i wizualnym alarmem nieprawidłowego ciśnienia, zasilania, serwisowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający dopuści system z możliwością opcjonalnego stosowania z pompą materaca o wysokości komór 10 cm, w której komory opróżniają się na przemian co trzecia, przeznaczonej do stosowania w profilaktyce i leczeniu odleżyn do IV stopnia włącznie według skali IV stopniowej u pacjentów o wadze do 200 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania materac, którego komory napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co trzecia)? Wskazujemy, że utrzymanie takiego zapisu uniemożliwi m.in. stosowanie przedmiotowego materaca w terapii odleżyn dla pacjentów bariatrycznych (rozkład ucisku 1:2 jest o 30% większą siłą oddziałującą na tkanki pacjenta niż 1:3).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23:

Zadanie 6. DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ

Załącznik 1f

Cześć 1. Videolaryngoskop.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako równoważnego Videolaryngoskopu o następujących parametrach:

Punkty 1 - 15:

Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4 cala

Kamera CMOS

Źródło światła LED

Wskaźnik pozostałego czasu działania baterii

Urządzenie zasilane 3 bateriami typu AAA. W zestawie 3 komplety baterii pozwalające na 270 min ciągłej pracy.

Wizualny wskaźnik konieczności wymiany baterii (naładowania akumulatora)

Łyżki videolaryngoskopu w rozmiarach 1,2,3, czyste mikrobiologicznie wykonane z poliwęglanu.

Urządzenie odporne na powierzchniowe zachlapania wodą – adapter z założoną łyżką posiada całkowitą odporność na wodę

Łyżki w rozmiarach 2 i 3 mogą być wyposażone w kanał prowadzący rurkę intubacyjną (do wyboru przez zamawiającego) co znacznie ułatwia i skraca czas intubacji.

Ilość oferowanych łyżek zgodna z SIWZ.

Urządzenie fabrycznie nowe, wyprodukowane w USA, rok produkcji 2021



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24:

Zadanie 6. DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ

Załącznik 1f

Część 2. Videofiberoskop

Punkty 1 – 53:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do oddzielnego zadania części 2. Videofiberoskop

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25:

Zadanie 6. DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ

Załącznik 1f

Część 2. Videofiberoskop

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako równoważnego zestawu videofiberoskopów o następujących parametrach:

Punkty 1 – 45:

Kolorowy monitor LCD kompatybilny z jednorazowymi bronchoskopami opisanymi poniżej w wyposażeniu

Wyświetlacz 12,8 cala o rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli, Full HD

Zasilanie sieciowe 230V / 50Hz oraz z wewnętrznego akumulatora

Akumulator litowo-jonowy pozwalający na min 3 godzin pracy aparatu.

Akumulator automatycznie ładowany po podłączeniu urządzenia do sieci.

Informacja na ekranie o pozostałym czasie pracy na akumulatorze

Monitor wyposażony w dwa złącza USB 3.0 umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci

Złącze umożliwiające wyświetlanie obrazu na zewnętrznym ekranie

Monitor wyposażony w rozkładany wspornik umożliwiający ustawienie sprzętu na dowolnej płaszczyźnie oraz wyposażony w dedykowany adapter umożliwiający zamontowanie monitora na dowolnym stojaku do płynów infuzyjnych

Możliwość nagrywania filmów i wykonywania zdjęć odpowiednio w formacie (mp4/png)

Możliwość podglądu na ekranie zarejestrowanych plików zdjęć i nagrań video oraz zarządzania danymi

Możliwość sporządzenia raportu medycznego/raportu z konsultacji z poziomu urządzenia, późniejszą edycję i wydruk na drukarkę

Możliwość aktualizacji oprogramowania w przypadku pojawienia się jego nowszej wersji

WFI Obsługuje standardy IEEE 802.11ac/a/b/g/n

LAN Złącze Ethernet RJ45, 10/100/1000 Mbp

Złącze wideo HDMI/USB oraz SDI (niezbędne adaptory w komplecie)

Regulacja jasności oraz kontrastu

Wbudowana pamięć 32GB

Masa 2,7 kg

Przechwytywanie zdjęć oraz nagrywanie filmów jest uruchamiane z poziomu monitora

Monitor kompatybilny z jednorazowymi: bronchofiberoskopami, rinolaryngoskopami, cystoskopami oraz rurkami jedno i dwuświatłowymi z kamerą

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26:

Parametry oferowanych endoskopów:

Pole widzenia 85°

Głębokość ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm)

Długość części roboczej 600 mm

Możliwość manipulacji w co najmniej dwóch płaszczyznach: sekcją giętą części roboczej góra / dół, obrót prawo / lewo

Budowa aparatu oparta na konstrukcji zbliżonej do urządzeń wielorazowych tj. wziernik umieszczony od górnej strony rękojeści, złącze elektroniczne z przewodem od dolnej strony rękojeści

Zakres regulacji: do góry 180° do dołu 160° dla wersji Large, do góry 180° do dołu 180° dla wersji Slim oraz Regular

Część wziernikowa posiada taką samą średnicę na całej swojej długości

Możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy

Przyłącze ssące: Ø 7- 8 mm

Kanał roboczy o zewnętrznej strukturze karbowanej zmniejszającej ryzyko załamania.

Końcówka dystalna mieści kamerę, źródło światła (dwie diody LED) oraz wyjście kanału roboczego

W celu szybkiej i łatwej identyfikacji w trakcie procedury bronchoskopy oznaczone kolorystycznie wg rozmiarów

Rękojeść wyposażona w zawór ssania oraz złącze ssania,

Ergonomiczna rękojeść wykończona porowatym materiałem antypoślizgowym. Wejście kanału roboczego wyposażone w gumowy korek.

Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany pojedynczo

Jednorazowy bronchoskop SLIM : kanał roboczy: 1,2 mm , średnica wziernika: 3,8 mm – 30szt.

Jednorazowy bronchoskop REGULAR : kanał roboczy: 2,2 mm , średnica wziernika: 5,0 mm – 30szt.

Sterylny zestaw do pobierania próbek z dróg oddechowych - 30 ml, skalowany co 2ml, sterylne, dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika – 80 szt

Punkty od 47 – 53

Brak szczypców biopsyjnych na wyposażeniu – kompatybilny z wszystkich szczypcami oferowanymi na rynku o odpowiedniej średnicy



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. ZADANIE NR 6: DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ

1. Videolaryngoskop

Pytanie nr 27:

Pkt 8. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Waga urządzenia wraz z baterią (akumulatorem) nie większa niż 300g”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28:

Pkt 9. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Ochrona przed wnikaniem wody IP66”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Videofiberoskop

Pytanie nr 29:

Pkt 6. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Akumulator litowo-jonowy pozwalający 4 godziny pracy aparatu”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30:

Pkt 8. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Procentowy wskaźnik naładowania urządzenia”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31:

Pkt 9. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Min. dwa złącza USB+ RJ45 umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci oraz podłączenie urządzeń peryferyjnych”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32:

Pkt 15,17. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Dotykowa klawiatura na ekranie monitora pozwalająca na tworzenie notatek podczas badania” (parametr lepszy)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 33:

Pkt 18,19. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Aparat wyposażony w złącze RJ45”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34:

Pkt 20. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Złącze wideo DVI/USB (niezbędne adaptory w komplecie)”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35:

Pkt 28. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Głębina ostrości: 5-50mm w rozdzielczością 1920x1080” (parametr lepszy)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36:

Pkt 29. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Długość części roboczej: 600 mm”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37:

Pkt 32. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Zakres regulacji: do góry 210° do dołu 180° dla wszystkich wersji”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38:

Pkt 33

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość rotacji wzdłużnej całego wziernika z rękojeścią w zakresie 360o (jak w klasycznym bronchoskopie wielorazowym) – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 39:

Pkt 37. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Kanał roboczy do średnicy 3,0mm o zewnętrznej strukturze zmniejszającej ryzyko załamania (Parametr lepszy)”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40:

Pkt 41. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Panel wyposażony w przyciski do przechwytywania zdjęć i filmów, zawór ssania oraz złącze ssania (parametr lepszy)”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 41:

Pkt 44. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Jednorazowy bronchoskop: kanał roboczy: 1,2 mm , średnica wziernika: 3,2 (+/- 0,2) mm”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42:

Pkt 45. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Jednorazowy bronchoskop : kanał roboczy: 3,0 mm , średnica wziernika: 5,3 mm (parametr lepszy)”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43:

Pkt 46. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Zestaw do pobierania próbek i odsysania płynów z drzewa oskrzelowego, sterylny zestaw do pobierania próbek z dróg oddechowych – min, 20 ml / posiada 2 dreny do podłączenia / skalowany co 1ml / jałowy/ dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44:

Pkt 47. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku do bronchoskopii, łyżeczka owalna , długość narzędzia 120 cm, średnica 1,8 mm (+/- 0,1mm), kompatybilne z kanałem roboczym od 3.0 mm, zgodnie z godnie z oferowanym endoskopem”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45:

Pkt 48. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku do bronchoskopii, łyżeczka uzębiona , długość narzędzia 120 cm, średnica 1,8 mm (+/- 0,1mm), kompatybilne z kanałem roboczym od 3.0 mm, zgodnie z godnie z oferowanym endoskopem”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46:

Pkt 2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany system posiadał funkcję obrazowania z funkcją filtracji pasma światła co jest obecnie standardem w sprzęcie bronchoskopowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje, aby zaoferowany system posiadał funkcję obrazowania z funkcją filtracji pasma światła.

Pytanie nr 47:

Pkt 2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany sprzęt posiadał menu funkcyjne w języku polskim co jest obecnie standardem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje, aby zaoferowany sprzęt posiadał menu funkcyjne w języku polskim.

Pytanie nr 48:

Pkt 1. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie oczekiwał aby oferowany sprzęt posiadał ochronę przed wnikaniem wody min IP54? (to minimalny standard dla przenośnych systemów bronchoskopowych).

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje, oferowany sprzęt posiadał ochronę przed wnikaniem wody min IP54.

Dot. ZAŁĄCZNIKA NR 4 – WZÓR UMOWY

Pytanie nr 49:

§ 3 ust. 4b. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„b) przystąpić do naprawy przedmiotu zamówienia w terminie 48 godzin od przyjęcia zgłoszenia i dokonać naprawy przedmiotu zamówienia w terminie wskazanym przez Kupującego, nie dłuższym niż 10 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części – 15 dni roboczych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50:

§ 3 ust. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na poniższy:

„W przypadku 3-krotnej naprawy...”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51:

§ 3 ust. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu:

„Okres gwarancji ulega każdorazowo przedłużeniu o czas trwania każdej naprawy, o ile ta trwała powyżej 10 dni roboczych. Okres ten Sprzedający zobowiązuje się odnotować w dokumencie gwarancyjnym lub innym dokumencie stwierdzającym wykonanie naprawy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52:

§ 4 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 10% na 5%; z 0,5% na 0,2%; z 5% na 2% wartości umowy brutto oraz z 100zł na 50zł?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53:

§ 5 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie poniższego zapisu:

„Sprzedający nie może przenieść na osobę trzecią wierzytelności wynikających z niniejszej umowy bez zachowania procedur wynikających z ustawy z dn. 15.04.2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz. U. z 2021r., poz. 711 ze zm.) bez uprzedniej zgody Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZADANIE NR 8: DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ

1. Łóżko do intensywnej terapii z wagą 2 szt.

Pytanie nr 54:

Czy Zamawiający w pkt.2 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, wytworzone w antybakteryjnej technologii, łóżko zabezpieczone jest w nanotechnologii dwutlenku tytanu, dwutlenek tytanu jest nanoszony na wszystkie elementy łóżka, tworząc monolityczną przezroczystą folię, która osiąga twardość i odporność na zarysowania 4H?

Dwutlenek Tytanu posiada właściwości bakteriobójcze porównywalne do srebra.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55:

Czy Zamawiający w pkt.3 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, o szerokości całkowitej łóżka z podniesionymi lub opuszczonymi poręczami bocznymi maksymalnie 995 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56:

Czy Zamawiający w pkt.4 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, o całkowitej długości łóżka 2200 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57:

Czy Zamawiający w pkt.10 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, posiadające minimalną wysokość leża od podłogi 460 mm w celu zmniejszenia ryzyka upadku pacjenta z łóżka. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58:

Czy Zamawiający w pkt.21 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, posiadające poręcze boczne tworzywowe, podwójne z wbudowanym sterowaniem po obu stronach barierki od strony głowy pacjenta, wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii dwutlenku tytanu powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59:

Czy Zamawiający w pkt.32 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, posiadające podwozie zaopatrzone w osłony z tworzywa wykonanego z zastosowaniem nanotechnologii dwutlenku tytanu, zakrywające mechanizm centralnej blokady kół?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 60:

Czy Zamawiający w pkt.33 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, posiadające szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z zastosowaniem nanotechnologii dwutlenku tytanu, powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61:

Czy Zamawiający w pkt.36 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, gdzie obsługa systemu ważącego oraz odczytywanie wskazań odbywa się z panelu centralnego z kolorowym ekranem LCD, panel ten chowany jest w kieszeni w półce na pościel posiada możliwość zawieszenia na szczytce oraz barierkach bocznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 62:

Czy Zamawiający w pkt.41 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, posiadające dokumenty potwierdzające antybakteryjność nanotechnologii dwutlenku tytanu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63:

Czy Zamawiający w pkt.44 do 72 Opis przedmiotu zamówienia dopuści Łóżko, posiadające materac o poniższych parametrach:

Materac powietrzny, zmiennociśnieniowy, przeciwoleżynowy

Maksymalna waga pacjenta gwarantująca skuteczność terapeutyczną materaca 230 kg

Materac kładziony bezpośrednio na leże łóżka

Materac przeznaczony dla pacjentów z odleżynami każdego stopnia

Wymiary materaca (szer. x dł. x wys.): 850x2000x200 mm

Waga materaca 7 kg

Materac powietrzny wyposażony w 20 poliuretanowych komór: 3 komory w sekcji głowy, 1 komora podpierająca barki, 8 komór w sekcji tułowia, 3 komór w sekcji ud oraz 5 komór w segmencie łydek i pięt

W części nożnej specjalna konstrukcja ostatnich 5 komór niwelujących ucisk na pięty pacjenta
19 z pośród 20 komór wyposażonych w zawory co umożliwia spust powietrza tylko z wybranych komór materaca dla maksymalizacji skuteczności redukcji nacisku na wybrane części ciała pacjenta

System z całkowicie automatyczną regulacją ciśnienia w komorach w zależności od wagi, postury i ułożenia pacjenta - czujnik umiejscowiony w pompie

Pokrowiec materaca przepuszczający wilgoć, nieprzepuszczający płynów

Powłoka pokrowca o właściwościach antymikrobowych, pozwalających ograniczyć zanieczyszczenie mikrobiologiczne tkaniny

Spodnia część pokrowca materaca wykonana z tkaniny powlekanej poliuretanem

Pompa materaca automatycznie dostosowuje ciśnienie w komorach, w zależności od stopnia odleżyn pacjenta, bez konieczności ręcznego nastawiania

Materac wyposażony w 8 pasów mocujących materac do leża łóżka

Możliwość spuszczenia powietrza z materaca w nagłej sytuacji co umożliwia podjęcie akcji reanimacyjnej. Materac wyposażony w zawór natychmiastowego spustu powietrza tzw. CPR

Możliwość przełączenia materaca w tryb transportowy. Odbywa się to poprzez ustawienie regulatora znajdującego się w nożnej części materaca.

Materac w trybie transportowym zapewnia podparcie pacjenta do 12h

Pompa materaca pracująca w dwóch trybach: dynamicznym oraz statycznym

Pompa z możliwością regulacji długości czasu cyklu w zakresie 10 – 25 min co 5 min

Masa 4,5 kg

Wymiary pompy materaca: ok. 370x260x140 mm

Stopień ochrony pompy IP21

Jeden przewód powietrzny łączący materac z pompą

Pompa materaca z alarmem optycznym i akustycznym niewłaściwego ciśnienia, awarii pompy oraz awarii zasilania

Pokrowiec materaca wyposażony w mankiet do poprowadzenia przewodu zasilającego pompę materaca.

Chroni to przed uszkodzeniem przewodu zasilającego podczas przemieszczania łóżka

Pokrowiec z możliwością przeprowadzenia mycia oraz dezynfekcji wysokotemperaturowej do 95°C

Materac bez dodatkowego, zasilanego elektrycznie pokrycia, i jako rozwiązanie zwiększające skuteczność terapeutyczną dopuści materac z systemem mikrootworów, które dotleniają uciskane tkanki oraz przyspieszają leczenie odleżyn. Proponowane skuteczne i przetestowane rozwiązanie to system mikrootworów umiejscowionych w materacu, pod chorym, przez które powietrze dociera bezpośrednio do ciała pacjenta dotleniając uciskane tkanki. Zwiększony przepływ suchego powietrza wpływa na ograniczenie zawilgocenia skóry i poprawia jej dotlenienie oraz odpowiednią termoregulację

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania 3 część 2 - System szpitalnego holtera - nadzory

Pytanie nr 64:

(dotyczy pkt 22 OPZ) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nadajników sygnału EKG zasilanych 1 sztuką dedykowanego do nadajnika akumulatora.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 65:

(dotyczy pkt 24 OPZ) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaferowania ładowarki do ładowania tylko 1 akumulatora. Akumulator do nadajnika jest akumulatorem dedykowanym i nie ma na rynku ładowarek umożliwiających jednoczesne ładowanie min. 4 sztuk akumulatorów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. ZADANIE NR 6: DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ

1. Videolaryngoskop

Pytanie nr 66:

pkt 8. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Waga urządzenia wraz z baterią (akumulatorem) nie większa niż 300g”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67:

pkt 9. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Ochrona przed wnikaniem wody IP66”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Videofiberoskop

Pytanie nr 68:

pkt 6. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Akumulator litowo-jonowy pozwalający 4 godziny pracy aparatu”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69:

pkt 8. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Procentowy wskaźnik naładowania urządzenia”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70:

pkt 9. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Min. dwa złącza USB+ RJ45 umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci oraz podłączenie urządzeń peryferyjnych”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71:

pkt 15,17. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Dotykowa klawiatura na ekranie monitora pozwalająca na tworzenie notatek podczas badania”(parametr lepszy)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72:

pkt 18,19. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Aparat wyposażony w złącze RJ45”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73:

pkt 20. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Złącze wideo DVI/USB (niezbędne adaptory w komplecie)”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74:

pkt 28, Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Głębina ostrości: 5-50mm w rozdzielczością 1920x1080”(parametr lepszy)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 75:

pkt 29. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Długość części roboczej: 600 mm”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 76:

pkt 32. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Zakres regulacji: do góry 210° do dołu 180° dla wszystkich wersji”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 77:

pkt 33. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość rotacji wzdłużnej całego wziernika z rękojeścią w zakresie 360o (jak w klasycznym bronchoskopie wielorazowym) –parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 78:

pkt 37. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Kanał roboczy do średnicy 3,0mm o zewnętrznej strukturze zmniejszającej ryzyko załamania (Parametr lepszy)”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 79:

pkt 41. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Panel wyposażony w przyciski do przechwytywania zdjęć i filmów, zawór ssania oraz złącze ssania (parametr lepszy)”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 80:

pkt 44. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Jednorazowy bronchoskop : kanał roboczy: 1,2 mm , średnica wziernika: 3,2 (+/-0,2) mm”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 81:

pkt 45. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Jednorazowy bronchoskop : kanał roboczy: 3,0 mm , średnica wziernika: 5,3 mm (parametr lepszy)”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 82:

pkt 46. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Zestaw do pobierania próbek i odsysania płynów z drzewa oskrzelowego, sterylny zestaw do pobierania próbek z dróg oddechowych –min, 20 ml / posiada 2dreny do podłączenia / skalowany co 1ml / jałowy/ dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 83:

pkt 47. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku do bronchoskopii, łyżeczka owalna , długość narzędzia 120 cm, średnica 1,8 mm (+/-0,1mm), kompatybilne z kanałem roboczym od 3.0 mm, zgodnie z oferowanym endoskopem”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84:

pkt 48. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku do bronchoskopii, łyżeczka uzębiona, długość narzędzia 120 cm, średnica 1,8 mm (+/-0,1mm), kompatybilne z kanałem roboczym od 3.0 mm, zgodnie z godnie z oferowanym endoskopem”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 85:

pkt 2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany system posiadał funkcję obrazowania z funkcją filtracji pasma światła co jest obecnie standardem w sprzęcie bronchoskopowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje, aby zaoferowany system posiadał funkcję obrazowania z funkcją filtracji pasma światła.

Pytanie nr 86:

pkt 2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany sprzęt posiadał menu funkcyjne w języku polskim co jest obecnie standardem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje, aby zaoferowany sprzęt posiadał menu funkcyjne w języku polskim.

Pytanie nr 87:

pkt 1. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie oczekiwał aby oferowany sprzęt posiadał ochronę przed wnikaniem wody min IP54? (to minimalny standard dla przenośnych systemów bronchoskopowy)

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje, aby oferowany sprzęt posiadał ochronę przed wnikaniem wody min IP54.

Zadania nr 1 dostawa echokardiografu w postępowaniu nr 23/21 - Zaproszenie do składania ofert na sprzęt medyczny - zamówienie związane z przeciwdziałaniem Covid.

Pytanie nr 88:

dotyczy terminu wykonania zamówienia Załącznik nr 4 – wzór umowy §7

Czy z uwagi na niemożliwy do przewidzenia rozwój zagrożenia epidemicznego COVID-19, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy. W przypadku zaistnienia okoliczności wskazanych w pytaniu zastosowanie będą miały rozwiązania przewidziane w ustawie z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. 2020 r., poz. 1842)

Pytanie nr 89:

dotyczy kar umownych Załącznik nr 4 – wzór umowy

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenieniem się wirusa COVID-19

obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w § 4 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści §4 ust. 2 Wzoru umowy – Załącznik nr 4 do Zaproszenia w następujący sposób:

Było: „2. Egzekwowanie kar może nastąpić poprzez potrącenie należności z faktury za dostawę.”

Jest: „2. Sprzedający wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia za przedmiot umowy, z zastrzeżeniem art. 15r1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t.j. Dz.U. 2020 poz. 1842 z późn. zm.)”

Pytanie nr 90:

dotyczy kar umownych Załącznik nr 4 – wzór umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie postanowienia ograniczającego maksymalną łączną wysokość naliczonych kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w § 4 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 91:

dotyczy Załącznik nr 4 – wzór umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Wzoru umowy.

Pytanie nr 92:

Pytanie nr 5, dotyczy Załącznik nr 4 – wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 93:

dotyczy Załącznik nr 4 – wzór umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 94:

dotyczy Załącznik nr 3 – WZÓR FORMULARZA KOSZTORYSU OFERTOWEGO Zadanie nr 1

Czy w sytuacji wystąpienia mieszanej stawki VAT (tj. 8% i 23%), Zamawiający wymaga, aby Wykonawca samodzielnie zmienił tabelę cenową poprzez dodanie wiersza dla pozycji z inną stawką VAT?

Czy w sytuacji wystąpienia mieszanej stawki VAT (tj. 8% i 23%), Zamawiający wymaga, aby Wykonawca podał łączną wartość netto/brutto, bez modyfikowania tabeli, a wyłącznie z informacją o mieszanej stawce VAT uwzględnioną w kolumnie „Stawka VAT”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca samodzielnie zmienił tabelę cenową poprzez dodanie wiersza dla pozycji z inną stawką VAT.

*Specjalista-Koordynator
ds. Zamówień Publicznych
/-/ Sylwia Brzezińska*