

**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: Urządzenia medyczne (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, ogłoszenie nr 2021/S 030-072011 z dnia 12.02.2021 r.*)

Wyjaśnienia treści SWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

UWAGA:

Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści SWZ.

CZĘŚĆ NR 3

Pytanie nr 1.

pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania teletetrię, której zasięg w otwartej przestrzeni wynosi 110 metrów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 2.

pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania teletetrię, w której przetworniki (głowice) mają wtyczki i przewody?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 3.

pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do postępowania teletetrię która nie posiada funkcji opisanej w pkt. 5?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 4.

pkt. 6 Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego polegającego na kompatybilności oferowanej teletetrii z przetwornikami (głowicami) Cardio i Toco producenta Edan. Pragniemy zauważyć, że Zamawiający posiada na wyposażeniu kardiokografy marki Edan.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 5.

pkt. 8 Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego polegającego na współpracy z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami KTG Edan.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 6.

pkt. 10 Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie polegające na podłączeniu oferowanej telemetrii do aparatu KTG posiadanego przez Zamawiającego zamiast bezpośrednio do systemu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

CZĘŚĆ NR 4

Pytanie nr 7.

Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 8.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów spełniającym normę łózkową , z dwoma punktami podparcia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 9.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z miejscem w tworzywowej obudowie podwozia na butlę tlenową zamiast kosza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 10.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z poręczami bocznymi lakierowanymi proszkowo, co w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność wózka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów bez pasów do unieruchamiania pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 12.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z centralną blokadą kół. Co jest rozwiązaniem lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 13.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z jednym tunelem na kasetę RTG znajdującym się pod leżem zarówno w części pleców, jak i nożnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 14.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z 6 krążkami odbojowymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 15.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z leżem wyposażonym w jeden materac na całej długości leża, o grubości 10 cm, co jest rozwiązaniem dużo lepszym dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 16.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z materacem bez możliwości zdejmowania pokrowca?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 17.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z materacem o właściwościach trudnopalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 18.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z kołami o średnicy 150 mm, co nie wpływa na funkcjonalność wózka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 19.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów o bezpiecznym obciążeniu 200 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 20.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów o długości całkowitej 2185 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 21.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów o szerokości leża 70 cm i szerokości całkowitej 87 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 22.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 470-790 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

Pytanie nr 23.

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z Trendelenburkiem 12° i anty-Trendelenburgiem 12°?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o podanych w pytaniu parametrach.

CZEŚĆ NR 6

Pytanie nr 24.

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt że magazyn zewnętrzny znajduje się poza granicami kraju Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 6 do 45 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na termin dostawy wynoszący 7 tygodni.

Pytanie nr 25.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. zestaw uszczelek, taca druciana, wkład silikonowy do kosza, kołki mocujące, paski silikonowe do mocowania instrumentów oraz olej do instrumentów które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla których stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zastosowania stawki podatku VAT właściwej dla poszczególnych elementów zamówienia.

CZĘŚĆ NR 7**Pytanie nr 26.**

(Lp. 2) Czy Zamawiający oczekuje zestawu systemów ogrzewania pacjenta wielokrotnego użytku charakteryzującego się poniższymi parametrami:

1. System działający w technologii suchego grzania kontaktowego bez udziału wody lub powietrza oparty na technologii elementów grzewczych z włókien węglowych lub z przewodzących polimerów bez zawartości węgla.
2. System przeznaczony do zastosowania u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i dorosłych.
3. System niewymagający materiałów jednorazowego użytku.
4. Zestaw złożony z: sterownika/kontrolera - 2 szt., materaca grzewczego wielorazowego użytku - 2 szt. , materaca grzewczego/koca grzewczego wielorazowego użytku - 1 szt.
5. System przystosowany do pracy ciągłej 24h/dobę.
6. System odporny na zakłócenia emitowane podczas pracy aparatu do elektrochirurgii.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 27.

(Lp. 3) Czy Zamawiający dopuści sterownik/kontroler bez opcjonalnego zasilania bateryjnego z możliwością podłączenia i niezależnego sterowania min. trzema elementami grzewczymi jednocześnie, z możliwością pracy od jednego do min. trzech kanałów grzewczych, wyposażony w dotykowy wyświetlacz pokazujący temperaturę zadaną/docelową (zaprogramowaną) dla każdego z kanałów niezależnie i rzeczywistą (zmierzoną) dla pacjenta (jeśli jest mierzona), informujący o alarmach wraz z kodem alarmu. Regulacja zakresu temperatury dla materaca w zakresie od 35 °C do 40 °C, dla koca grzewczego od 37 °C do 43 °C - skok regulacji temperatury 1,0 °C, niezależna regulacja temperatury dla każdego z kanałów. „Autotest” - automatyczne sprawdzanie poprawności działania kontrolki i alarmów przy każdym włączeniu urządzenia. Alarm wysokiej temperatury (przegrzania) i niskiej temperatury, jeżeli temperatura powierzchni styku odbiega od

zadanej/docelowej temperatury. Mocowanie sterownika/kontrolera na stojaku do kroplówek lub na medycznej szynie profilowej za pomocą własnych, zintegrowanych ze sterownikiem uchwytów. Złącze do wyrównywania potencjałów. Czyszczenie i dezynfekcja kontrolera/sterownika ogólnodostępnymi środkami dezynfekcyjnymi. Masa jednostki sterującej (sterownika/kontrolera) 3,9 [kg]. Maksymalny pobór mocy: 850 W - 2 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 28.

(Lp. 4) Zamawiający w przedmiotowym parametrze wskazał, że: „[...] **element z warstwą grzewczą ma być wykonany z elastycznych polimerów węglowych gwarantujących równomiernie ogrzewanie na powierzchni poddanej naciskowi ciała pacjenta**” oraz, że: „[...] **elementy grzewcze mają być wykonane w technologii włókien węglowych [...]**”. Na rynku medycznym nie ma dostępnych tego typu elementów grzewczych ponieważ te technologie nie mogą być stosowane jednocześnie. Dodatkowo opisany w przedmiotowym parametrze element grzewczy o wymiarach 1500 x 500 mm ma być stosowany do okrycia pacjenta lub pod ciało pacjenta - jednak należy zwrócić uwagę na fakt, że okrycie pacjenta na stole operacyjnym elementem grzewczym o takich wymiarach uniemożliwi operatorowi przeprowadzenie operacji. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał, aby:

„Element grzewczy był wykonany w technologii przewodzących polimerów bez zawartości węgla, przezierny dla promieni RTG, zasilany bezpiecznym napięciem, długość przewodu łączącego jednostkę kontrolną z elementem – min. 4 [m], temperatura elementu grzewczego monitorowana przez max. 2 czujniki, powłoka zewnętrzna elementu grzewczego szczelnie zamknięta w postaci zgrzewu zabezpieczającego przed przedostaniem się do wewnątrz płynów, powierzchnia elementu grzewczego zmywalna, odporna na dezynfekcję nadająca się do czyszczenia i dezynfekcji ogólnodostępnymi środkami dezynfekcyjnymi stosowanymi na bloku operacyjnym, szerokość materaca od 48 do 52 [cm], długość materaca od 120 do 130 [cm], element grzewczy oznakowany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. - 1 szt.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 29.

(Lp. 5) Zamawiający w przedmiotowym parametrze wskazał, że: „[...] **element z warstwą grzewczą ma być wykonany z elastycznych polimerów węglowych gwarantujących równomiernie ogrzewanie na powierzchni poddanej naciskowi ciała pacjenta**” oraz, że: „[...] **elementy grzewcze mają być wykonane w technologii włókien węglowych [...]**”. Na rynku medycznym nie ma dostępnych tego typu elementów grzewczych ponieważ te technologie nie mogą być stosowane jednocześnie. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał, aby:

„Element grzewczy był wykonany w technologii przewodzących polimerów bez zawartości węgla, przezierny dla promieni RTG, zasilany bezpiecznym napięciem, długość przewodu łączącego jednostkę kontrolną z elementem – min. 4 [m], temperatura elementu grzewczego monitorowana przez max. 2 czujniki, powłoka zewnętrzna elementu grzewczego szczelnie zamknięta w postaci zgrzewu zabezpieczającego przed przedostaniem się do wewnątrz płynów, powierzchnia elementu grzewczego zmywalna, odporna na dezynfekcję nadająca się do czyszczenia i dezynfekcji ogólnodostępnymi środkami dezynfekcyjnymi stosowanymi na bloku operacyjnym, szerokość koca (elementu grzewczego) od 72 do 78 [cm], długość koca (elementu grzewczego) od 126 do 134 [cm], grubość koca: max 1,0 cm, element grzewczy oznakowany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. - 1 szt.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 30.

(Lp. 6) Zamawiający w przedmiotowym parametrze wskazał, że: „[...] **element z warstwą grzewczą ma być wykonany z elastycznych polimerów węglowych gwarantujących równomiernie ogrzewanie na powierzchni poddanej naciskowi ciała pacjenta**” oraz, że: „[...] **elementy grzewcze mają być wykonane w technologii włókien węglowych [...]**”. Na rynku medycznym nie ma dostępnych tego typu elementów grzewczych ponieważ te technologie nie mogą być stosowane jednocześnie. Dodatkowo opisany w przedmiotowym parametrze element grzewczy o wymiarach 1050 x 500 mm ma być stosowany do okrycia pacjenta lub pod ciało pacjenta - jednak należy zwrócić uwagę na fakt, że okrycie pacjenta na stole operacyjnym elementem grzewczym o takich wymiarach uniemożliwi operatorowi przeprowadzenie operacji. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał, aby:

„Element grzewczy był wykonany w technologii przewodzących polimerów bez zawartości węgla, przezierny dla promieni RTG, zasilany bezpiecznym napięciem, długość przewodu łączącego jednostkę kontrolną z elementem – min. 4 [m], temperatura elementu grzewczego monitorowana przez max. 2 czujniki, powłoka zewnętrzna elementu grzewczego szczelnie zamknięta w postaci zgrzewu zabezpieczającego przed przedostaniem się do wewnątrz płynów, powierzchnia elementu grzewczego zmywalna, odporna na dezynfekcję nadająca się do czyszczenia i dezynfekcji ogólnodostępnymi środkami dezynfekcyjnymi stosowanymi na bloku operacyjnym, szerokość materaca od 48 do 52 [cm], długość materaca od 80 do 90 [cm], element grzewczy oznakowany zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. - 1 szt.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 31.

(Lp. 7) Czy Zamawiający dopuści system, który nie wymaga stosowania wielorazowego pokrowca?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści SWZ.

Pytanie nr 32.

Dotyczy projektu umowy § 1 ust. 1 a). W związku z tym, że aparat nie posiada odrębnej karty gwarancyjnej czy Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie terminu gwarancji do paszportu technicznego urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie terminu gwarancji do paszportu technicznego urządzenia jako rozwiązanie równoważne wobec postanowień projektu umowy

Pytanie nr 33.

Dotyczy § 11 ust. 3. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie tego zapisu w umowie. Data wystawienia faktury jest zawsze wcześniejsza niż dzień dostawy i jest dniem, w którym sprzęt opuszcza magazyn, po czym następuje dostawa, która trwa ok 2-3 dni. Faktury przesyłane są wyłącznie drogą elektroniczną. Zgodnie z art. 106i ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, fakturę wystawia się nie później niż 15 dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru. Z kolei na podstawie art. 106i ust. 7 pkt 1 ustawy, faktury nie mogą być wystawione wcześniej niż 30 dnia przed dokonaniem dostawy towaru. Z przepisów ustawy o podatku od towarów i usług wynika zatem, że faktura może zostać wystawiona najwcześniej 30 dnia przed dniem dokonania dostawy towaru. Z kolei najpóźniej faktura może zostać wystawiona 15 dnia

miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru. Z przepisów ustawy o podatku od towarów i usług nie wynika zatem obowiązek wystawienia faktury w konkretnym dniu, takim jak np. dzień dokonania dostawy towaru do klienta. Przepisy prawa podatkowego dają podatnikowi swobodę wystawienia faktury w dowolnym dniu, który mieści się w przedziale czasowym wyznaczonym przez te przepisy. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie tego ustępu lub zmianę na: Prawidłowo wystawiona faktura dostarczana będzie drogą elektroniczną na adres mailowy: oraz

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści projektu umowy.

Pytanie nr 34.

Dotyczy § 11 ust. 1. W związku z poprzednim zapytaniem wnosimy o zmianę zapisu w ust. 1 na: Zamawiający zobowiązuje się zapłacić, za sprzęt określony w § 1., łączną kwotę PLN brutto/słownie..... / w formie przelewu, w terminie 60 dni od daty łącznego ziszczenia się następujących warunków: otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej pod faktury VAT oraz podpisania przez osoby upoważnione protokołu odbioru, protokołu uruchomienia i przekazania do eksploatacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści projektu umowy.

Pytanie nr 35.

Dotyczy części 2 formularza cenowego i parametrów w punkcie 23, informujemy, że gwarancja producenta na aparat do diagnostyki molekularnej wynosi 12 miesięcy, w przypadku wymaganej gwarancji 24 miesięcy zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie dodatkowej pozycji w celu wyceny gwarancji na kolejne 12 miesięcy do 24 miesięcy lub zmianę wymaganej gwarancji na aparat do diagnostyki molekularnej z części 2 na 12 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania gwarancji 24-miesięcznej. Sposób określenia ceny za urządzenie z taką gwarancją leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 36.

Dotyczy § 11 ust. 2 – Czy Wykonawca może dostarczać faktury za pośrednictwem wytypowanych adresów e-mailowych. Z racji ograniczeń technicznych nie ma możliwości wysyłki faktur za pośrednictwem platformy PEFexpert.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość wysyłki faktury poprzez e-mail – przekazany wykonawcy na etapie realizacji umowy.

Dyrektor WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
Podpis osoby uprawnionej