



DZP/381/11EAT/2021

Katowice 6.04.2021 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego p.n.: Dostawę stanowiska do resuscytacji - DZP/381/11EAT/2021

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

PYTANIE NR 1

Załącznik nr 2

**Wymagane parametry techniczno-użytkowe oferowanego przedmiotu zamówienia
Stanowisko do resuscytacji – 1 szt.**

Lp. 3

Ponieważ kluczowym dla ogrzewania noworodka jest możliwość stosowania różnych poziomów ogrzewania prosimy o wyjaśnienie czy podane max.20 mW/cm to parametr minimalny? Większość wysokiej klasy urządzeń realizuje poziom 20mW/cm przy około 60% mocy promiennika, dzięki czemu kiedy konieczne jest szybsze lub efektywniejsze ogrzewanie pacjenta mają zapas mocy.

Odpowiedź:

Założono typową pracę stanowiska, która nie wykorzystuje 100% mocy grzania. DOPUSZCZA SIĘ większe natężenie promieniowania podczerwonego przy ustawieniu większej mocy promiennika

Lp. 4

Czy Zamawiający dopuści inkubator z regulacją mocy promiennika co 10 %?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Lp. 5

Czy Zamawiający dopuści jednokolorowy wyświetlacz temperatury?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Lp. 12

Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w podstawę jezdną wyposażoną w jedną obustronnie dostępną szufladę?

Czy Zamawiający wymaga, aby sterowanie i zasilanie ssaka odbywało się z poziomu panelu sterującego inkubatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w obu przypadkach

Lp. 13

Czy Zamawiający wymaga, aby resuscytator był zintegrowany z panelem sterującym inkubatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza



Lp. 14

Czy Zamawiający dopuści inkubator z diodową lampą do fototerapii umieszczoną na szynie niewbudowaną w głowicę ogrzewacza?

Czy Zamawiający wymaga aby lampa do fototerapii posiadała funkcję rejestracji prowadzonej terapii i eksportu jej wyników w formie raportu przez USB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w obu przypadkach

Lp. 15

Czy Zamawiający wymaga, aby mikser był zintegrowany w panelu sterującym inkubatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Lp. 17

Czy Zamawiający dopuści inkubator o parametrach elektrycznych:

Zasilanie z sieci: 230V 50 Hz

Stopień ochrony i klasa: I, typ BF

Moc kwarcowego promiennika podczerwieni: 600 W

Całkowity pobór mocy: max 750 W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE NR 2

wzór umowy - §5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- ust. 1 ppkt. a) do 0,2%?
- ust. 1 ppkt. b) do 0,2%?
- ust. 2 do 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 3

Dotyczy: Załącznika nr 2

1. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ogrzewacz z grzałką i odbłyśnikiem spełniający te same zadanie co wymagany kwarcowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

2. Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści maksymalną moc ogrzewacza 31 mW/cm²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

3. Pkt 5 Czy Zamawiający dopuści stanowisko z wielokolorowym panelem sterowania, na którym wyświetlane są monitorowane parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza



4. Pkt 7 Czy Zamawiający zamiast alarmu przekroczenia temperatury 39 °C dopuści alarm przekroczenia zadanej temperatury pacjenta o 1 °C oraz ponowienie alarmu po przekroczeniu o 2 °C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

5. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści stanowisko zaopatrzone w światło operacyjne – 2 przyciemniane żarówki halogenowe oraz regulowaną lampę zabiegową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

6. Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści stanowisko wyposażone w półkę na instrumenty o maks. obciążeniu 3,6 kg oraz szynę na akcesoria?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

7. Pkt 14 Czy Zamawiający dopuści stanowisko bez funkcji fototerapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

8. Pkt 16 Czy Zamawiający dopuści brak systemu automatycznego taktowania oddechów? Oferujemy rozwiązanie polegające na manualnym podawaniu oddechów noworodkowi, które cechuje większa kontrola nad procesem i bezpieczeństwo

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

9. Pkt 17 Czy Zamawiający dopuści całkowitą moc elementu grzewczego: 360 W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4

Dotyczy wzoru Umowy

§3 ust. 3

1. Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu 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

§3 ust. 6;

2. Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami §3 ust.7 w wyżej opisanych sytuacjach Zamawiający wymaga dostarczenia stanowiska zastępczego

§3 ust. 7;

3. Ze względu na specyfikę sprzętu, jakiego wymaga Zamawiający, zapewnienie na czas naprawy urządzenia zastępczego, o parametrach nie gorszych niż urządzenie stanowiące przedmiot Umowy, może okazać się logistycznie niemożliwe w tak krótkim czasie. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy sprzętu zastępczego dla napraw przedłużających się powyżej 7 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

§3 ust. 9

4. Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści zdania drugiego w następujący sposób:
„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do jego wymiany na nowy (z wyjątkiem uszkodzeń powstałych z winy Zamawiającego). W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego elementu / podzespołu na nowy, zostanie wymienione całe urządzenie”.
Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis §3 ust. 9 w następujący sposób:

W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do jego wymiany na nowy (z wyjątkiem uszkodzeń powstałych z winy Zamawiającego). W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego elementu / podzespołu na nowy, zostanie wymienione całe urządzenie”

§3 ust. 10

5. Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o okres niesprawności, który zapewne nastąpi, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie.



W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadza zmian w brzmieniu §3 ust. 10

§3 ust. 15

6. 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 razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonania obowiązków wynikających z ust. 6 lub 7 powyżej Zamawiający uprawniony będzie do powierzenia usunięcia wady innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

§5 ust. 1d

7. Odstąpienie lub rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

„(...) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za dany pakiet określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawcy.

Przed odstąpieniem lub rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia lub rozwiązania od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu

§5 ust. 1 a

8. W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1%-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody



§5 ust. 1 b, 1c

9. W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1%-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

§5 ust. 1 b, 1c

10. Prosimy o doprecyzowanie kary umownej poprzez uprzednie wezwanie do przystąpienia do realizacji naprawy gwarancyjnej / przeglądu, przed naliczeniem kary umownej

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy zgodnie z projektem umowy.

§5 ust. 2

11. Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 20 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

12. 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 modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji 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 dodatnie Paragrafu o treści:

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. Zasady zmiany zobowiązań umownych w związku z pandemią regulują przepisy powszechnie obowiązujące.

**W związku z odpowiedziami na pytania Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 (Parametry techniczno-użytkowe)
Zmodyfikowany Załącznik nr 2 w załączeniu**

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Karina Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych