

ZP/UR/24/2015

Rzeszów, 24.04.2015 r.

Zamawiający:

Uniwersytet Rzeszowski
al. Rejtana 16c
35-959 Rzeszów

**Do:
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ NR 1

Dotyczy postępowania: **ZP/UR/24/2015 „Dostawa aparatury medycznej, oprogramowania i urządzeń do Przyrodniczo - Medycznego Centrum Badań Innowacyjnych”**

Pytania dotyczące ZADANIA nr 11 pkt. 1:

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi składanymi, dzielonymi, aluminiowo-tworzywowymi zabezpieczającymi pacjenta na całej długości, które nie są zintegrowane ze szczytem? Oferowany parametr w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność łóżka a barierki spełniają normę bezpieczeństwa EN 606012-52?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający dopuści łóżko o podstawie pantografowej z 4 punktami podparcia?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z górnym zakresem regulacji wysokości 810 mm? Oferowany parametr różni się o 1 cm od parametru wymaganego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z pilotem bez podświetlanych klawiszy oraz z możliwością zawieszenia go na barierce bocznej – bez stacji dokujące?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez możliwości wykorzystania płyty jako deski reanimacyjnej?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami na całej długości bez listew umieszczonych na barierce?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 7. Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z jednoosiowymi krążkami odbojowymi?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania dotyczące ZADANIA nr 11:

Pytanie nr 1.

W związku z tym, iż opisany w zadaniu 11 przedmiot zamówienia, to zarówno sprzęt medyczny jak i sprzęt szkoleniowy (trenażery), zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie i utworzenie oddzielnego pakietu dla specjalistycznego mobilnego łóżka medycznego z zadania nr 11. Utworzenie dwóch odrębnych pakietów dla przedmiotów opisanych w zadaniu nr 11, umożliwi złożenie się większej liczbie wykonawców składających oferty zarówno na fantomy jak i na specjalistyczny sprzęt medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie utworzy oddzielnego pakietu.

Pytania dotyczące ZADANIA nr 7.

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 12 miesięczny okres gwarancji w miejsce 24 miesięcznej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 56 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3: (dotyczy §6 ust. 7 projektu umowy)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wymianę wadliwego elementu na nowy po trzech, a nie dwóch awariach tego elementu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4: (dotyczy §6 ust. 6 projektu umowy)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z punktu informacji o dostarczeniu sprzętu zastępczego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania dotyczące ZADANIA nr 3.

Pytanie nr 1: (dotyczy: Załącznik nr 1.1 do SIWZ /Zadanie nr 3 Echokardiograf/ pozostałe wymagania pkt 5)

Prawdopodobnie nastąpiła omyłka drukarska w zapisie „pole obrazowania do min. 1200”, naszym zdaniem powinno być 1200. Czy zamawiający potwierdza taką omyłkę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2: (dotyczy: Załącznik nr 1.1 do SIWZ /Zadanie nr 3 Echokardiograf/ SZKOLENIA, GWARANCJA I SERWIS POGWARANCYJNY)

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. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3: (dotyczy: Załącznik nr 3.1 do SIWZ / Zadanie nr 3 Echokardiograf/ § 6 ust. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie tego zapisu i uzna za czas reakcji serwisowej 48 godzin?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4: (dotyczy: Załącznik nr 3.1 do SIWZ / Zadanie nr 3 Echokardiograf/ § 6 ust. 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie tego zapisu i uzna za maksymalny czas naprawy gwarancyjnej 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5: (dotyczy: Załącznik nr 3.1 do SIWZ / Zadanie nr 3 Echokardiograf/ § 6 ust. 7)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie następującej zmiany do zapisu:

W przypadku dwukrotnej awarii w urządzeniu tego samego **istotnego** elementu Wykonawca zobowiązany jest do wymiany danego elementu na nowy. Jeżeli po wymianie danego **istotnego** elementu na nowy nastąpi awaria wymienionego elementu, to Zamawiający ma prawo żądać wymiany całego urządzenia na nowe (...).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6: (dotyczy: Załącznik nr 3.1 do SIWZ / Zadanie nr 3 Echokardiograf/ § 6 ust. 8)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie tego punktu o następujące zdanie: "Gwarancja na sondę USG jest nieodnawialna, tj. niezależnie od jej wymiany lub wymian w okresie gwarancji, upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji." Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sonda usg jest elementem zużywalnym i najprawdopodobniej będzie podlegała wymianie w okresie gwarancji z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca prosi o potwierdzenie, iż gwarancja na sondę usg (niezależnie od jej wymiany lub wymian w okres gwarancji) jest nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie lampy przy tak długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na sondę usg nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na uzupełnienie tego punktu o następujące zdanie: "Gwarancja na sondę USG jest nieodnawialna, tj. niezależnie od jej wymiany lub wymian w okresie gwarancji, upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji."

Pytanie nr 7: (dotyczy: Załącznik nr 3.1 do SIWZ / Zadanie nr 3 Echokardiograf/ § 6 ust. 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego punktu? Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanym dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękopmi 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.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8, dotyczy *Poz. nr 1 Echokardiograf*, punkt 2

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy echokardiograf posiadający mechaniczną regulację wysokości panelu sterowania w zakresie góra/dół 20.3 cm oraz obrót lewo/prawo +/- 180 stopni? Nadmieniamy, że na rynku jest tylko jedna firma posiadająca elektroniczną regulację wysokości panelu sterowania.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9, dotyczy *Poz. nr 1 Echokardiograf*, punkt 23

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy echokardiograf posiadający następującą analizę danych z archiwum i stacji roboczej: możliwość wzmocnienia dla trybu 2D, przesunięcie linii bazowej dla trybu PWD i CD, krzywoliniowy M-mode na bazie zapisanej pętli dopplera tkankowego kolorowego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10, dotyczy *Poz. nr 1 Echokardiograf*, punkt 26

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy echokardiograf posiadający zakres bezstratnego powiększenia obrazu x 8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza echokardiograf posiadający maksymalne bezstratne powiększenie obrazu rzeczywistego i zamrożonego wynoszące: min. x 8

Pytanie nr 11, dotyczy *Poz. nr 1 Echokardiograf, Tryb 2D + M* punkt 2

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy echokardiograf posiadający Tryb anatomicznego M z pętli dopplera tkankowego kolorowego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 12, dotyczy *Poz. nr 1 Echokardiograf, Tryb 2D + M* punkt 12

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej echokardiograf funkcję update w miejsce wymaganego trybu triplex 2D+CWD+Color Doppler?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13, dotyczy *Poz. nr 1 Echokardiograf, Tryb 2D + M* punkt 19

Czy Zamawiający dopuści do przetargu echokardiograf posiadający tryb power dopplera kierunkowego w miejsce wymaganej niedopplerowskiej metody oznaczania kierunku przepływu? Na rynku jest tylko jedna firma dysponującą patentem na prezentację B-Flow.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14, *Poz. nr 1 Echokardiograf*, Pozostałe wymagania, dotyczy punktu 5 i 6

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy echokardiograf posiadający głowicę sektorową do badań kardiologicznych i transkranialnych, wykonaną w innowacyjnej technologii PureWave, częstotliwość pracy od 1.0 – 5.0 MHz, 80 elementów, głębokość penetracji 30 cm? Czy Zamawiający dopuści alternatywne rozwiązanie Update (szybkie przełączanie pomiędzy duplex B+Color Doppler a widmem trybu CWD) w miejsce wymaganego trybu 2D+CWD+Color Doppler?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 15, *Poz. nr 1 Echokardiograf*, Pozostałe wymagania, dotyczy punktu 7

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy echokardiograf posiadający głowicę liniową pracującą w zakresie 3.0 – 12.0 MHz, ilość elementów akustycznych 320 i szerokości penetracji 39 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16,

Czy Zamawiający zgodzi się, by aparat był podłączony do zdalnego serwisu, co przełoży się na szybszą diagnostykę i naprawę w razie problemów z aparatem?

Odpowiedź: Tak.

Pytania dotyczące ZADANIA nr 10, Poz. 2 Waga lekarska ze wzrostomierzem.

Pytanie nr 1.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie wagi o dokładności odczytu:

- w zakresie do 150 kg: 100 g
- w zakresie od 150 kg: 200 g

Jest to standardowa i precyzyjna podziałka osobowych wag medycznych przeznaczonych do ważenia pacjentów, także w pediatrii. Dokładność odczytu do 100 g jest w praktyce stosowana nawet przez stacje dializ, które to szczególnie przywiązują wagę do bardzo dokładnego określenia masy ciała przed i po dializie. Informujemy jednocześnie, iż powyższy produkt jest legalizowany i przy obciążeniu maksymalnym do 200 kg odpowiada najprecyzyjniejszej III (trzeciej) klasie dokładności stosowanej dla wag osobowych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby masa wagi wynosiła 6,9 kg? Mała masa własna wagi ułatwia przenoszenie i jest bezpieczniejsza dla użytkownika.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana waga miała zintegrowaną z pomostem, bezpieczną platformę antypoślizgową? Zintegrowana platforma z pomostem wagi daje 100% bezpieczeństwo, że przy przypadkowym stąpieniu na róg, waga nie wywróci się. Platforma luźno położona na pomoście i nieprzymocowana niesie za sobą ryzyko kontuzji pacjenta. W takich sytuacjach pacjent może dochodzić roszczeń od placówki, a ta ponieść koszty odszkodowania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 4.

Wyświetlacz z funkcją wyboru ustawienia przód lub tył ułatwia personelowi ważenie pacjentów. Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał możliwość ustawienia wyświetlacza wg wymagań personelu szpitala?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający wymaga, aby waga wyposażona była w bezpieczny, lekki, aluminiowo-plastikowy wzrostomierz o zakresie pomiaru 60-200 cm i podziałką 1mm? Zakres taki pozwala na mierzenie zarówno dorosłych jak i nawet małych dzieci w pozycji stojącej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6.

Wmontowane kółka transportowe pozwalają na bezwysiłkowe i proste przesuwanie wagi przy np. sprzątnięciu lub ważeniu pacjentów nie mogących chodzić. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana waga miała takie kółka?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 7.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie wagi bez złącza RS 232. Wagi w placówkach służby zdrowia nie są standardowo podłączane do sieci komputerowych, gdyż przekazywanie danych odbywa się poprzez krótki kabel, co znaczy, że waga musi być ustawiona w bliskiej odległości od komputera. Ponadto, RS 232 wymaga specjalnego oprogramowania, które trzeba dodatkowo zainstalować na PC.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wagi bez złącza RS 232.

Pytanie nr 8.

Czy zamawiający wymaga szkolenia, instalacji i montażu wykonanego przez producenta? Szkolenie, instalacja i montaż wykonany przez producenta daje 100% pewności, że sprzęt spełnia wszystkie parametry jakościowe i gwarancyjne.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 9.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wagi o temperaturze pracy +10 °C do +40 °C. Oferowane urządzenia przeznaczone są do pracy w pomieszczeniach zamkniętych, ogrzewanych, gdzie temperatura nie spada poniżej +10 °C.

Odpowiedź: Tak.

Pytania dotyczące zapisów projektu umowy – dla zadań: 1-7, 10-13.

Pytanie nr 1.

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie poniższego zapisu z umowy:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% ceny umownej netto (§ 1 ust.1) za brak gwarancji możliwość zakupu części zamiennych na przedmiot zamówienia przez okres 10 lat, liczony od dnia odbioru przedmiotu zamówienia.*

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia powyższy zapis na następujący:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% ceny netto danego asortymentu - za brak możliwość zakupu części zamiennych do danego asortymentu przez czas określony w Opisie oferowanego przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do Umowy) – niniejsza kara umowna dotyczy jedynie asortymentu dla którego przewidziano obowiązek zapewnienia części zamiennych”.

Powyższe wyjaśnienia i zmiany stanowią integralną część SIWZ i należy je uwzględnić przygotowując ofertę.

z up. Rektora UR
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr inż. Eugeniusz Niżnik

.....
Kierownik Zamawiającego lub osoba upoważniona