

BZP.271.27.2020

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Dostawa systemu centralnego monitorowania kardiologicznego wraz z instalacją**”

Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela odpowiedzi na pytania Wykonawcy przesłane dn. 9 grudnia 2020 r.:

Pytania

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 r. poz. 1986, 2215, z 2019 r. poz. 53), zwanej dalej „ustawą”, wnoszę następujące zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **Dostawa systemu centralnego monitorowania kardiologicznego wraz z instalacją.**

Dotyczy stacji monitorowania stanowiskowego:

1. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści stację centralnego sterowania z możliwością podłączenia do 16 pacjentów (bez możliwości rozbudowania)?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
2. Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści ekran o przekątnej 21,5”?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
3. Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści centralę bez funkcji uruchamiania pomiaru NIBP? Ze względów bezpieczeństwa ręczny pomiar NIBP powinien być zawsze generowany z poziomu monitora pacjenta.
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
4. Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści stację centralnego monitorowania z możliwością wyświetlania do 2000 zdarzeń, co daje 125 zdarzeń/pacjenta przy maksymalnej liczbie monitorowanych łóżek?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
5. Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści pamięć ciągłego zapisu z okresu 144 godzin?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
6. Pkt 8 Czy Zamawiający dopuści zapis trendów z ostatnich 72 godzin?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
7. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści stację centralnego monitorowania bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
8. Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści stację centralnego monitorowania bez możliwości podłączenia ekranu kopiującego?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE

Dotyczy kardiomonitorów zaawansowanych z opcją CO2 i inwazyjnym ciśnieniem:

1. Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z ekranem o przekątnej 15", rozdzielczości 1024x768 oraz kącie widzenia 115° pionowo oraz 140° poziomo?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
2. Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści monitor nieobsługujący gestów dotykowych?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
3. Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością rozbudowy o moduł pomiaru Entropii zamiast stopnia uśpienia BIS?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
4. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością ustawianie wzmocnienia krzywej EKG do wyboru: 0,5x, 1x, 2x, 4x?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
5. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością monitorowania do 12 odprowadzeń?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
6. Pkt 13 Czy Zamawiający dopuści analizę arytmii – wykrywanie 21 zaburzeń?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
7. Pkt 14 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji eliminacji fałszywych alarmów arytmii poprzez jednoczesną analizę sygnałów EKG i SpO2?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
8. Pkt 15 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
9. Pkt 16 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością pomiaru ST w 11 odprowadzeń jednocześnie?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
10. Pkt 18 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji prezentacji zmian odchylenia ST w postaci wzorcowych odcinków ST z nanoszonymi na nie
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
11. bieżącymi odcinkami lub w formie wykresów kołowych?
12. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści zakres częstości oddechu od 4 do 120 odd./min?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
13. Pkt 20 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy pulsu 20 do 300 bpm?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
14. Pkt 20 Czy Zamawiający dopuści monitor bez możliwości wyświetlania wskaźnika perfuzji oraz bez alarmu desaturacji?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK

15. Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie 1-240 min oraz bez pomiaru sekwencyjnego składającego się z co najmniej 4 faz?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
16. Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji wstępnego ustawiania ciśnienie pompowania mankietu (uzależnione od wieku pacjenta) oraz bez funkcji pomiaru częstości pulsu za pomocą mankietu do NIBP?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
17. Pkt 22 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
18. Pkt 26 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy inwazyjnego ciśnienia od -25 do 320 mmHg oraz zakres pomiaru częstości pulsu od 30 do 250 bpm?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
19. Pkt 27 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji wyświetlania dwóch krzywych ciśnienia inwazyjnego ze wspólnym poziomem zero?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
20. Pkt 28 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji ustawiania wzorców sygnalizacji alarmowej, ale z możliwością wyboru poziomu alarmu (3 do wyboru)?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
21. Pkt 29 Czy Zamawiający dopuści monitor z pamięcią 72 godzin trendów mierzonych parametrów?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
22. Pkt 30 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji full disclosure?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
23. Pkt 31 Czy Zamawiający dopuści monitor z funkcją zapamiętywania 400 zdarzeń alarmowych?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
24. Pkt 32 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji obliczeń nerkowych?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
25. Pkt 33 Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wprowadzania danych i obliczania punktacji wczesnego ostrzegania EWS?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
26. Pkt 34 Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
27. Pkt 37 Zamawiający dopuści kardiomonitor bez trybu prywatnego?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE

Dotyczy kardiomonitorów podstawowych:

1. Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści trendy mierzonych parametrów z 168 h z rozdzielczością od 10 s (dla skali czasu 20 minut) do 84 minut (dla skali czasu 168h)? Pragniemy zaznaczyć, że zbyt wysoka rozdzielczość dla wymaganej tak dużej skali czasu mogłaby powodować zbyt długą analizę i przeszukiwanie trendów.
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
2. Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści zapamiętywanie do 200 zdarzeń alarmowych?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
3. Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
4. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wyświetlania różnicy temperatur Td?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
5. Pkt 13 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru częstości rytmu serca 30 do 300 bpm?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
6. Pkt 14 Czy Zamawiający zgodnie z wymogami AHA będzie wymagał pomiaru z 4 odprowadzeń jednocześnie?
Odpowiedź Zamawiającego: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA
7. Pkt 15 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru częstości rytmu serca $\pm 5\%$ lub ± 5 bpm, większa z wartości ?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
8. Pkt 16 Czy Zamawiający dopuści prędkość kreślenia do wyboru 12,5; 25 i 50 mm/s?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
9. Pkt 18 Czy Zamawiający dopuści czułość 5 mm/mV, 10 mm/mV, 20 mm/mV, 40 mm/mV?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
10. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści lepszy parametr: zakres analizy odchylenia ST -9 do + 9 mm (-0,9 do +0,9 mV)?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
11. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści jednoczesny pomiar odchylenia odcinka ST w 4 odprowadzeniach?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
12. Pkt 20 Czy Zamawiający dopuści trendy ST, bez możliwości prezentacji zmian odchylenia ST w postaci wzorcowych odcinków ST z nanoszonymi na nie bieżącymi odcinkami lub w formie wykresów kołowych?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
13. Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nieposiadający monitorowania odcinka QT?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE

14. Pkt 22 Czy Zamawiający dopuści analizę 18 zaburzeń rytmu (Asystole, V Fib / V Tach, V Tach, VT>2, R on T, V Brady, Couplet, Bigeminy, Accelerated Ventricular arrhythmia, Multifocal PVCs, A Fib, Missing beat, Pause, Tachy, Brady, Trigeminy, Irregular, SV Tachy)?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
15. Pkt 24 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru 4-120 odd/min?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
16. Pkt 25 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru $\pm 5\%$ lub ± 5 oddechów na minutę (większa z tych wartości)?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
17. Pkt 26 Czy Zamawiający dopuści prędkość kreślenia 6,25 mm/s; 0,625 mm/s?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
18. Pkt 27 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wyboru odprowadzeń do monitorowania respiracji?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
19. Pkt 29 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru saturacji 1-100%?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
20. Pkt 30 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru pulsu od 30 do 250 bpm?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
21. Pkt 31 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70-100%: w bezruchu: ± 2 ; w ruchu: ± 3 ; niska perfuzja: ± 3 ?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
22. Pkt 32 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji pozwalającej na jednoczesny pomiar SpO2 i nieinwazyjnego ciśnienia bez wywoływania alarmu SpO2 w momencie pompowania mankietu na kończynie na której założony jest czujnik?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
23. Pkt 33 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmu desaturacji?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
24. Pkt 37 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru pulsu z mankietu NIBP?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
25. Pkt 38 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym dokładność parametru NIBP została zwalidowana za pomocą metody wewnątrz tętniczej (pomiaru ciśnienia krwi przy pomocy urządzenia są równoznaczne z pomiarami techniką wewnątrz tętniczą w zakresie zaleconym przez normę)?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
26. Pkt 40 Czy Zamawiający dopuści zakres programowania interwałów w trybie AUTO: regulowany w zakresie 1÷120 minut?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK

27. Pkt 41 Czy Zamawiający dopuści domyślne początkowe ciśnienie napełnienia mankietu przy pomiarze NIBP dorośli/dzieci: 135 ±15 mmHg, noworodek: 100 ±15 mmHg?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
28. Pkt 45 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wyświetlania temperatury różnicowej?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
29. Pkt 47 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością bezpośredniego podłączenia rejestratora?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
30. Pkt 49 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
31. Pkt 50C Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością zawieszenia alarmu na 2 minuty?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
32. Pkt 51 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trybem nocnym bez możliwości dostosowania głośności klawiszy?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
33. Pkt 52 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
34. Pkt 53 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
35. Pkt 54 Czy Zamawiający dopuści funkcję tworzenia raportów EKG, raportów trendów tabelarycznych i graficznych oraz raportów w czasie rzeczywistym z możliwością wydruku raportu za pomocą rejestratora podłączonego bezpośrednio do monitora lub za pomocą zdalnego rejestratora/drukarki laserowej podłączonej do stacji centralnej?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
36. Pkt 55a Czy Zamawiający dopuści czas pracy kardiomonitora, zasilanego z akumulatora nie krótszy niż 3h?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
37. Pkt 55b Czy Zamawiający dopuści czas ładowania akumulatora nie dłuższy niż 4 h (do poziomu 90%)?
Odpowiedź Zamawiającego: TAK
38. Pkt 56f Czy ze względu na niebezpieczeństwo wycieku danych osobowych pacjenta Zamawiający zrezygnuje z wymogu eksportu danych do standardowego komputera osobistego?
Odpowiedź Zamawiającego: NIE
39. Pkt 56g Czy Zamawiający potwierdza, że poprzez wymóg opisany w punkcie 56g wymaga kardiomonitora przystosowanego do pracy w sieci z centralą pielęgniarską, która może również współpracować z innymi kardiomonitorami, wyposażonymi w wymienione zaawansowane moduły? Czy jednocześnie Zamawiający dopuści brak możliwości ich wyposażenia w moduł IKG oraz ScvO2 lub SvO2?
Odpowiedź Zamawiającego: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

40. Pkt 57 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pokrywy zabezpieczającej złącza w przypadku ich nieużywania? Opisany parametr nie ma znaczenia z klinicznego punktu widzenia.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK

41. Pkt 63 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez integracji z kardiomonitorami Beneview T8?

Odpowiedź Zamawiającego: NIE

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 1 Dotyczy wzór umowy § 2 ust. 11 a)

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 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 nieusunięcia wad i nieistotnych usterek w terminie wyznaczonym w protokole odbioru końcowego, Zamawiający ma prawo zlecić ich usunięcie **innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy** pod warunkiem uprzedniego wezwania Wykonawcę do usunięcia wady, w formie pisemnej, w wyznaczonym terminie, po bezskutecznym upływie tego terminu. W takim przypadku Wykonawca zwróci Zamawiającemu racjonalnie poniesione i udokumentowane koszty usunięcia wad wraz z odsetkami ustawowymi za opóźnienie od daty ich poniesienia. Uprawnienia wykonania naprawy za Wykonawcę nie pozbawia innych uprawnień, przewidzianych prawem lub umową”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 2 Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3. Oraz pkt. 19

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 włączeń 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 Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 3 Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 4 i 20

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmiami w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmiami, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmiami zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodne wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmiami”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmiami wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmiami, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 4 Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy przy założeniu, że po 5 dniach roboczych Wykonawca zapewni sprzęt zastępczy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapis umowy w § 4 ust. 7 w sposób następujący:

Jest:

„7. Czas naprawy urządzeń w okresie gwarancji wynosi maksymalnie 5 dni roboczych. Powyżej tego okresu Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze o parametrach równoważnych sprzęt lub pokryje koszty, jakie poniósł Zamawiający w związku z koniecznością skorzystania ze sprzętu zastępczego.”

Po zmianie:

„7. Czas naprawy urządzeń w okresie gwarancji wynosi maksymalnie 5 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy – 14 dni roboczych. W każdym przypadku, gdy czas naprawy przekroczy 5 dni roboczych, Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze o parametrach równoważnych lub pokryje koszty, jakie poniósł Zamawiający w związku z koniecznością skorzystania ze sprzętu zastępczego.”

Pytanie 5 Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 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:

„Kaźda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 6 Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 15

W określonych przypadkach do sprawnego funkcjonowania sprzętu, po próbie naprawy, konieczna jest wymiana danego elementu lub modułu. 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. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu umowy na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany niesprawnego sprzętu / podzespołu / elementu na nowy w przypadku, gdy jego trzykrotna istotna naprawa okazała się nieskuteczna.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 7 Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 18

Zgodnie z pytaniem nr 1: 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 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 odmowy usunięcia wad lub też nieusunięcia wad w wyznaczonym terminie Zamawiający może powierzyć usunięcie wad **innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi** na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 8 Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 9 Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt. 1 ppkt a)

Zwracamy uwagę, iż opisany punkt w zasadzie dubluje karę opisaną w ppkt. C i d. Wobec powyższego wnioskujemy o usunięcie go z umowy. Ponadto pozostawienie tego ustępu spowodowałoby, że Wykonawca będzie podwójnie karany za ten sam czyn, co w praktyce może powodować, że celem kary nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty czy zdyscyplinowanie Wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 10 Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt. 1 ppkt a)

W przypadku braku zgody na usunięcie wnioskujemy o obniżenie kary do 1% wartości brutto urządzenia.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 11 Dotyczy wzoru umowy § 6

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 należyłą 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 Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i wprowadza do § 6 umowy ust. 4 o treści:

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

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

z up. PREZYDENTA MIASTA
/-/ Krzysztof Szewc
Zastępca Prezydenta