**Chełmża, dnia 5 stycznia 2017 r.**

Znak sprawy: **ZP/2/2016**

Dotyczy:Czteroczęściowego postępowania, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej kwoty określonej w art. 11 ust. 8, zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.) na **„DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO W POSTACI ULTRASONOGRAFU DO BADAŃ POŁOŻNICZO-GINEKOLOGICZNYCH, HOLTERU EKG Z REJESTRATORAMI, ECHOKARDIOGRAFU, KARDIOTOKOGRAFU DO CIĄŻY BLIŹNIACZEJ.**

**Pytanie 8 – dotyczy pkt I.6**

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 12 kanałowy bez zasilania awaryjnego ze zintegrowanym akumulatorem na 45 min. pracy, ale podtrzymujący zapis na czas wymiany baterii oraz z funkcją wyłączenia zasilania po 30 min. od zakończenia rejestracji badania?

**Odpowiedź nr 8**

NIE, Zamawiający nie dopuści rejestratora holterowskiego 12 kanałowego bez zasilania awaryjnego ze zintegrowanym akumulatorem na 45 min. pracy, ale podtrzymujący zapis na czas wymiany baterii oraz z funkcją wyłączenia zasilania po 30 min. od zakończenia rejestracji badania.

**Pytanie 9 – dotyczy pkt II.2**

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy rejestrujący zapis z 5 odprowadzeń?

**Odpowiedź nr 9**

TAK, Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy rejestrujący zapis z 5 odprowadzeń.

**Pytanie 10 – dotyczy pkt II.5**

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy bez wbudowanej diody sygnalizacyjnej?

**Odpowiedź nr 10**

NIE, Zamawiający nie dopuści rejestratora holterowskiego 3 kanałowego bez wbudowanej diody sygnalizacyjnej.

**Pytanie 11 – dotyczy pkt II.7**

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy bez wbudowanej nieulotnej pamięci flash, a zawierający slot na karty microSD, które w łatwy sposób można wymieniać i które przechowują zapis nawet bez zasilania rejestratora?

**Odpowiedź nr 11**

TAK, Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy bez wbudowanej nieulotnej pamięci flash, a zawierający slot na karty microSD, które w łatwy sposób można wymieniać i które przechowują zapis nawet bez zasilania rejestratora.

**Pytanie 12 – dotyczy pkt II.8**

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy bez komunikacji poprzez Bluetooth? Komunikacja przez Bluetooth jest komunikacją bardzo ograniczoną pod względem zasięgu i prędkości wysyłania i odbierania, a także narażona jest na dostęp podmiotów trzecich nieupoważnionych do tego? Lepszym sposobem komunikacji jest komunikacja za pomocą USB lub karty microSD, która to komunikacja pozwala na przesyłanie badania z 7 dni w mniej niż 30 sekund.

**Odpowiedź nr 12**

NIE, Zamawiający nie dopuści rejestratora holterowskiego 3 kanałowego bez komunikacji poprzez Bluetooth.

**Pytanie 13 – dotyczy pkt II.13**

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy w standardzie ochronności IP27? Standard ochrony IP27 jest lepszym standardem ochrony niż IP43 w kontekście codziennych czynności wykonywanych przez pacjenta, ponieważ jego klasa ochronności przed przedostawaniem się wody do urządzenia jest zdecydowanie lepsza – w przypadku IP43 to ochrona przed przedostawaniem się wody przy natryskiwaniu wodą pod kątem 60stopni od pionu, co w praktyce oznacza brak możliwości zanurzenia urządzenia, a w przypadku IP27 to ochrona przed przedostawaniem się wody przy krótkotrwałym zanurzeniu urządzenia w wodzie o określonym ciśnieniu, co w praktyce oznacza możliwość zanurzenia urządzenia w wodzie do 30 min i do 1 metra – podobnie jak niektóre aktualnie dostępne telefony komórkowe.

**Odpowiedź nr 13**

TAK, Zamawiający dopuści rejestrator holterowski 3 kanałowy w standardzie ochronności IP27.

**Pytanie 14 – dotyczy pkt III.10**

Czy Zamawiający dopuści analizator holterowski EKG bez możliwości ustawienia trzech trybów czułości algorytmu, a z zaawansowanym algorytmem, który bez potrzeby modyfikowania czułości wykrywa i grupuje praktycznie wszystkie klasy występujące w danym zapisie, pozwalając tym samym na uzyskanie dokładnej analizy zapisu i oszczędność czasu na powtórną analizę zapisu z inną czułością?

**Odpowiedź nr 14**

NIE, Zamawiający nie dopuści analizatora holterowskiego EKG bez możliwości ustawienia trzech trybów czułości algorytmu, a z zaawansowanym algorytmem, który bez potrzeby modyfikowania czułości wykrywa i grupuje praktycznie wszystkie klasy występujące w danym zapisie, pozwalając tym samym na uzyskanie dokładnej analizy zapisu i oszczędność czasu na powtórną analizę zapisu z inną czułością.

**Pytanie 15 – dotyczy pkt IV.12**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z funkcją wykrywania impulsów stymulatora o amplitudzie od +/- 2 do +/- 700 [mV] i czasie trwania od 0,1 do 2,0 [ms]?

**Odpowiedź nr 15**

TAK, Zamawiający dopuści aparat EKG z funkcją wykrywania impulsów stymulatora o amplitudzie od +/- 2 do +/- 700 [mV] i czasie trwania od 0,1 do 2,0 [ms].

**Pytanie 16 – dotyczy pkt IV.14**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z automatyczną regulacją linii izoelektrycznej, cyfrową filtracją zakłóceń sieciowych i mięśniowych w najbardziej popularnych poziomach: 25/35/45/75/100/150 Hz?

**Odpowiedź nr 16**

TAK, Zamawiający dopuści aparat EKG z automatyczną regulacją linii izoelektrycznej, cyfrową filtracją zakłóceń sieciowych i mięśniowych w najbardziej popularnych poziomach: 25/35/45/75/100/150 Hz.

**Pytanie 17 – dotyczy pkt IV.28**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z klawiaturą z przerwami między pojedynczymi klawiszami? Nie wpływa to w żaden sposób na funkcjonowanie aparatu i jego obsługę.

**Odpowiedź nr 17**

NIE, Zamawiający nie dopuści aparatu EKG z klawiaturą z przerwami między pojedynczymi klawiszami.

**Pytanie 18 – dotyczy pkt IV.34**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o masie urządzenia gotowego (bez papieru) do pracy nie przekraczającej 4,5kg?

**Odpowiedź nr 18**

NIE, Zamawiający nie dopuści aparatu EKG o masie urządzenia gotowego (bez papieru) do pracy nie przekraczającej 4,5kg.

**Pytanie 19 – dotyczy pkt IV.35**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z systemem operacyjnym opartym o bardzo stabilne rozwiązania Unixowe?

**Odpowiedź nr 19**

TAK, Zamawiający dopuści aparat EKG z systemem operacyjnym opartym o bardzo stabilne rozwiązania Unixowe.

**Pytanie 20 – dotyczy pkt IV.38**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z interfejsami komunikacyjnymi: slot kard SD, 3x USB, LAN?

**Odpowiedź nr 20**

NIE, Zamawiający nie dopuści aparatu EKG z interfejsami komunikacyjnymi: slot kard SD, 3x USB, LAN.

**Pytanie 21 – dotyczy pkt IV.42**

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z jednoczęściowym kablem EKG wykonanym w technologii, która ogranicza plątanie się kabla oraz jego przecieranie?

**Odpowiedź nr 21**

NIE, Zamawiający nie dopuści aparatu EKG z jednoczęściowym kablem EKG wykonanym w technologii, która ogranicza plątanie się kabla oraz jego przecieranie.

**Pytanie 22 – dotyczy §5 ust. 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu reakcji do 48 godzin (w dni robocze) od zgłoszenia?

**Odpowiedź nr 22**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 23 – dotyczy §5 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 5 dni roboczych, jeżeli naprawa nie będzie wymagać sprowadzania części zamiennych z zagranicy i 10 dni roboczych, jeżeli zaistnieje taka konieczność?

**Odpowiedź nr 23**

Zamawiający modyfikuje § 5 ust 3 i 4 projektu umowy – załącznik nr 7b oraz pkt 43 specyfikacji technicznej – załącznik nr 1b w następującym zakresie;

* § 5 ust 3 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

Czas reakcji serwisu oraz gwarantowany czas naprawy - czas reakcji serwisowej w następnym dniu roboczym, naprawa w ciągu 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia - zgodnie z zapisami specyfikacji technicznej - załącznik nr 2 do niniejszej umowy.

* § 5 ust 4 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

W przypadku niemożności wykonania naprawy w ciągu 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu urządzenie zastępcze, o parametrach co najmniej uszkodzonego, w następnym dniu roboczym po upływie tego terminu - zgodnie z zapisami specyfikacji technicznej - załącznik nr 2 do niniejszej umowy.

Analogicznie do zmian umowy, modyfikacji ulega pkt 43 załącznika nr 1b - specyfikacja techniczna.

**Pytanie 24 – dotyczy §5 ust. 4**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu dostarczenia Zamawiającemu urządzenie zastępczego do 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia?

**Odpowiedź nr 24**

Odpowiedź została udzielona w pytaniu nr 23.

**Pytanie 25 – dotyczy §5 ust. 5**

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części
i materiałów / elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

**Odpowiedź nr 25**

Zamawiający informuję, że przedmiotową kwestię regulują ogólne zapisy kodeksu cywilnego do których odsyła § 12 projektu umowy.

**Pytanie 26 – dotyczy §7 ust. 1-2**

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych do wysokości 0,5% wartości przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia?

Obecnie zapisy określające wysokość kar umownych są niewspółmiernie wysokie i nie są w żadnym wypadku proporcjonalne do stopnia zawinienia strony.

**Odpowiedź nr 26**

**Przedmiotowa kwestia została uregulowana w modyfikacji do SIWZ z dnia 4 stycznia 2017r. i tylko w takim zakresie Zamawiający dopuszcza zmianę pierwotnych zapisów projektu umowy.**

**Pytanie 27 – dotyczy §7 ust. 3-4**

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych do wysokości 10% wartości przedmiotu umowy za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca?

**Odpowiedź nr 27**

Zamawiający nie wyraża zgody.