Kraków, dnia 24.03.2020 r.

Nr sprawy: NSSU.DFP.271.1.2020.EP

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

# Dotyczy postępowania: dostawa rezonansu magnetycznego – systemu otwartego dla Nowej Siedziby Szpitala Uniwersyteckiego (NSSU) wraz z instalacją, uruchomieniem oraz szkoleniem personelu oraz z konieczną adaptacją pomieszczeń (NSSU.DFP.271.1.2020.EP)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy zmieniam treść specyfikacji.

**Pytanie 1:**

W związku z dostawą rezonansu magnetycznego prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Oferowane przez każdego Wykonawcę urządzenie ma być gotowe do integracji i konfiguracji z systemem RIS/PACS bez dodatkowych kosztów dla Zamawiającego.

Zamawiający zmodyfikował w tym zakresie opis przedmiotu zamówienia w punkcie 168 i 169.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy.

Zamawiający zmodyfikował w tym zakresie opis przedmiotu zamówienia w punkcie 168 i 169.

**Pytanie 3:**

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację rezonansu magnetycznego z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację rezonansu magnetycznego z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w specyfikacji.

Zamawiający zmodyfikował w tym zakresie opis przedmiotu zamówienia w punkcie 168 i 169.

**Pytanie 4:**

Dotyczy pkt 115 zał. nr 1a do SIWZ

Czy zamawiający zaakceptuje wstrzykiwacz Medrad MRXperion pracujący w zakresie ciśnień 100-325PSI?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 5:**

Dotyczy pkt 118 zał nr 1a do SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby wstrzykiwacz wyliczał eGFR dla Pacjentów dorosłych oraz dla dzieci w oparciu o dedykowane algorytmy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 6:**

Dotyczy pkt 118 zał nr 1a do SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby opisana w pkt 118 aplikacja przekazywała zebrane dane bezpośrednio do PACS?
**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

**Pytanie 7:**

Dotyczy pkt 118 zał nr 1a do SIWZ

Czy Zamawiający będzie wymagał aby wstrzykiwacz był wyposażony w czytnik kodów kreskowych współpracujący z aplikacją do zarzadzania danymi? Umożliwi to użytkownikowi skanowanie etykiet środków kontrastowych i automatyczne przekazywanie danych dotyczących środka kontrastowego do dokumentacji badania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

**Pytanie 8:**

(L.p. 90) Czy opisany przez Zamawiającego w pkt 90 monitor pacjenta pracujący w polu magnetycznym min. 1,5T, stosowany do monitorowania funkcji życiowych wszystkich grup pacjentów, umożliwiający pomiar podstawowych parametrów życiowych przy pomocy lekkich modułów bezprzewodowych: 5 żyłowe EKG i SpO2, pomiar NIBP, zasilanie bateryjne na min. 4 h pracy, opcja rozbudowy o EtCO2 oraz o bezprzewodowy panel sterujący powinien mieć również opcję rozbudowy o bezprzewodowy moduł pomiaru inwazyjnego ciśnienia krwi (IBP) oraz o bezprzewodowy moduł do monitorowania gazów anestetycznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmodyfikował w tym zakresie opis przedmiotu zamówienia w punkcie 90.

**Pytanie 9:**

(L.p. 92) Czy opisana przez Zamawiającego w pkt 92 pompa infuzyjna przystosowana do pracy w polu magnetycznym min. 1,5T, posiadające zasilanie bateryjne na min. 4 h pracy powinna stanowić system pomp infuzyjnych do perystaltycznej infuzji umożliwiający jednoczesną podaż czterech (4) leków, który jest wyposażony w zintegrowany pomiar SpO2 oraz bezprzewodowe urządzenie sterujące pozwalające na użytkowanie systemu pomp infuzyjnych w pełnym zakresie (m.in. zmiana prędkości podaży, podaż dawki uderzeniowej „Bolus”) z pomieszczenia sterowni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmodyfikował w tym zakresie opis przedmiotu zamówienia w punkcie 92.

**Pytanie 10:**

Dotyczy: OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wstrzykiwacz kontrastu, pkt 113. System „otwarty”, dwugłowicowy, zapewniający możliwości eksploatacji wstrzykiwacza z dowolnie wybranym środkiem kontrastowym tj. co najmniej dwóch różnych producentów.

Prosimy o dopuszczenie do postępowania 3-kanałowego bezwkładowego wstrzykiwacza do sekwencyjnego podawania kontrastu i roztworu NaCl przy badaniach MR do 3T, zapewniającego możliwość eksploatacji z dowolnie wybranym środkiem kontrastowym, który jest równoważny ze wstrzykiwaczem dwugłowicowym (posiada dwie komory do montażu środka kontrastowego oraz jedną do montażu NaCl).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 11:**

Dotyczy: OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wstrzykiwacz kontrastu, pkt 115. Zakres ciśnienia: 40 - 300 PSI (co 1,0 PSI).

Prosimy o dopuszczenie wstrzykiwacza, który umożliwia regulację ciśnienia w zakresie od 29 psi (2 bar) do 203 psi (14 bar), co 1 PSI.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 12:**

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wstrzykiwacz kontrastu, pkt 117. System KVO (Keep Vein Open), który zapewnia drożność wkłucia przez podawanie 0,25 ml soli fizjologicznej w systematycznych odstępach czasu (30s).

Prosimy o dopuszczenie wstrzykiwacza, który posiada wbudowane, modyfikowalne programy iniekcji umożliwiające podawanie samego roztworu soli fizjologicznej, działające jak funkcja utrzymywania drożności żyły. Profil iniekcji soli fizjologicznej składa się z powtarzających się bolusów soli fizjologicznej oraz pauz (do 40 bolusów). Istnieje możliwość ustawienia objętości podawanej soli od 1 ml do 10 ml z dokładnością 0,1 ml, prędkości podawania od 0,1 do 10 ml/sek oraz czasu pauz od 1 s do 30 min.
**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 13:**

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, WARUNKI GWARANCJI I SERWISU, WARUNKI SERWISU, pkt. 5, Zdalna diagnostyka przez chronione łącze z możliwością rejestracji i odczytu online rejestrów błędów, oraz monitorowaniem systemu (uwaga – całość ewentualnych prac i wyposażenia sprzętowego, które będzie służyło tej funkcjonalności po stronie wykonawcy).

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg zdalnej diagnostyki nie dotyczy wstrzykiwacza kontrastu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza, że wymóg zdalnej diagnostyki nie dotyczy wstrzykiwacza kontrastu.

**Pytanie 14:**

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, WYPOSAŻENIE POMOCNICZE, pkt. 93, Cieplarka do podgrzewania środków kontrastowych. Wyświetlacz wskazujący temperaturę. Pojemność komory min. 30l. Drzwi podwójne. Zakres regulacji temperatury min. +10 do + 50st C, regulacja temperatury co 0,1 st C. Komora wykonana ze stali nierdzewnej. Ilość półek min.2.

Prosimy o dopuszczenie do postępowania cieplarkę o pojemności 58l przeznaczoną do ogrzewania płynów infuzyjnych, irygacyjnych, środków kontrastowych oraz akcesoriów medycznych. Cechy charakterystyczne urządzenia:

• Obudowa wykonana ze stali nierdzewnej,

• Szklane drzwiczki pojedyncze zamykane na zamek z kluczem,

• Dwie półki o regulowanej wysokości,

• Wyświetlacz wskazujący temperaturę lub czas pracy,

• Programowalny czas pracy urządzenia,

• Regulacja temperatury z rozdzielczością 0,1ºC (zakres regulacji od 30°C do 70°C).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie wskazuje, że zaproponowane rozwiązanie spełnia wymogi specyfikacji zamawiającego.

**Pytanie 15:**

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1a do specyfikacji

pkt. 90 - Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta gdzie pomiar EKG odbywa się za pomocą kabla 4-żyłowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 16:**

Dot. poz. 110-119, zał. 1a do SIWZ

Prosimy o dopuszczenie wstrzykiwacza kontrastu wyprodukowanego nie wcześniej niż w 2019 roku z założeniem, że sprzęt jest fabrycznie nowy, nieużywany, kompletny i do jego uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów. Żadna jego część składowa, wyposażenie, nie jest sprzętem rekondycjonowanym, powystawowym i nie był wykorzystywany wcześniej przez innego użytkownika?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 17:**

Dot. poz. 110-119, zał. 1a do SIWZ

Czy zamawiający wymaga, aby automatyczny wstrzykiwacz posiadał hydrauliczny system zasilania tj. brak baterii i potrzeby jej ładowania czy wymiany akumulatora, brak zakłóceń skaner-strzykawka?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający zmodyfikował w tym zakresie opis przedmiotu zamówienia w punkcie 110.

**Pytanie 18:**

Dotyczy: OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wyposażenie pomocnicze, pkt 97. Rolki niemagnetyczne do przesuwania pacjenta na stół aparatu – 1szt.

Prosimy o dopuszczenie do postępowania deski do transferu pacjentów. Zaoferowany produkt może być używany w pracowniach CT i MRI.

Deska do transferu pacjentów wyróżnia się łatwością obsługi i wysokim bezpieczeństwem podczas przenoszenia i pielęgnacji w połączeniu z najwyższą jakością, kształtem i funkcjonalnością.

Produkt jest idealny do bezbolesnego i szybkiego przeniesienia = przesunięcia siedzącego lub leżącego pacjenta z łózka na łóżko czy z łóżka na stół operacyjny czy z leżanki na łózko. Dedykowany jest w szczególności dla ciężkich, szczególnie bezradnych lub uśpionych farmakologicznie pacjentów. Obciążenie deski do 200 kilogramów.

Łatwość w utrzymaniu czystości – Rollboard – korpus z tworzywa – może być dezynfekowany dostępnymi środkami do dezynfekcji, jakie są popularnie używane w Szpitalach czy innych Ośrodkach służby zdrowia.

Można go spryskiwać i przecierać dostępnym środkiem w ramach dezynfekcji. Pokrowiec – można prać w 60 stopniach Celsjusza, lub dezynfekować taką samą metodą jak korpus produktu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie**.**

**Pytanie 19:**

Punkt 91.

Czy zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy z możliwością pracy w polu magnetycznym do 3,0T i zasilaniem bateryjnym do 3 godzin?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie**.**

**Pytanie 20:**

Dot. „Umowa - wzór” par. 10 pkt. 2 „ (…) Wykonawca dostarczy Szpitalowi Uniwersyteckiemu (…) dokumentację serwisową lub oprogramowanie serwisowe na potrzeby Szpitala Uniwersyteckiego, które zapewnią co najmniej pełną diagnostykę Sprzętu, wykonywanie drobnych napraw, regulacji, kalibracji etc.”
oraz pkt.3

3. „Wykonawca oświadcza, iż Sprzęt jest lub zostanie przez Wykonawcę pozbawiony wszelkich zabezpieczeń, w tym w szczególności haseł, kodów serwisowych, blokad serwisowych, które po upływie gwarancji utrudniałyby Szpitalowi Uniwersyteckiemu dostęp m.in. do opcji serwisowych lub napraw Sprzętu przez inny niż Wykonawca podmiot.”

Serwisowanie aparatury może wykonywać wyłącznie personel autoryzowany przez wytwórcę, posiadający kwalifikacje i doświadczenie zawodowe [zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dn. 20 maja 2010 roku. Niewłaściwie serwisowana aparatura nie jest bezpieczna i stwarza zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów. Jest to igranie ze zdrowiem ludzi, dlatego firma (…)\* nie odpowiada za bezpieczeństwo eksploatacji respiratorów z rodziny (…)\*, jeśli czynności serwisowe lub naprawy są wykonywane przez osoby nie autoryzowane przez naszą firmę.

Urządzenia medyczne niewłaściwie serwisowane bądź bez właściwych przeglądów technicznych mogą pracować odmiennie od zakładanych parametrów, pomimo pozornej sprawności technicznej. Może to być niewidoczne dla niewykwalifikowanego bądź niedoświadczonego personelu.

Przekazanie Zamawiającemu wszelkich haseł, kodów, blokad serwisowych stanowi bezpośrednie zagrożenie dla pacjentów i nie jest zgodne z zapisami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dn. 20 maja 2010 roku stąd też prosimy o rezygnację z niniejszych zapisów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 21:**

Dotyczy: OPIS PRZEDMOTU ZAMÓWIENIA, Wyposażenie pomocnicze, pkt 108. Wieszak na kroplówkę z regulacja wysokości przystosowany do pracy w polu magnetycznym min. 1,5T.
Czy Zamawiający dopuści stojak medyczny niemagnetyczny z regulacją wysokości w zakresie: 1320-2250 mm? Wykonanie stojaka: podstawa z tworzywa sztucznego, pięcioramienna na kółkach w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 50 mm, w tym dwa z blokadą; średnica podstawy: 575 mm- kolumna z rury aluminiowej 25/16 mm; głowica stojaka wykonana z aluminium.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 22:**

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie kompletnej dokumentacji obiektu w celu wykonania stosownej analizy we własnym zakresie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający udostępnia dokumentację obiektu – budynek B.

**Pytanie 23:**

Prosimy o informację na temat wpływu prowadzonych prac na utrzymanie gwarancji obiektu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż zasady odpowiedzialności Wykonawcy zostały szczegółowo opisane w § 7 Umowy.

**Pytanie 24:**

Prosimy o informację czy istnieje możliwość ewentualnego czasowego wyłączenia z użytkowania części pomieszczeń i korytarza.

**Odpowiedź:**

Tak. Istnieje możliwość czasowego wyłączenia pomieszczeń i korytarzy po szczegółowym ustaleniu z Zamawiającym.

**Pytanie 25:**

Dotyczy: Załącznik nr 1a do specyfikacji Pkt. 27 "Rozdzielczość ekranu monitora LCD => 1900x1280 pikseli."
Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor LCD 24", również o wysokiej rozdzielczości, ale o nieznacznie innych parametrach tj. 1920x1200 pikseli? Nie wpłynie to absolutnie na jakość obrazowania

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie 26:**

Dotyczy Załącznik nr 1a do SIWZ, pkt 167 oraz 122, 123, 127, 128.

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie oprogramowania LC Model w pełni spełniającego wymogi z p. 167, zainstalowanego na odrębnym stanowisku mobilnym, nie będącym serwerem aplikacyjnym, nie spełniającym wymogów o pływających licencjach opisanych w punktach 122, 123, 127, 128?
Oferowane stanowisko z uwagi na specyfikę użycia, nie wymaga zastosowania architektury klient serwer.
**Odpowiedź:**

Zamawiający zaakceptuje zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie 27:**

Dotyczy Załącznik nr 1a do SIWZ, pkt 100.

Prosimy o potwierdzenie, że przez fuzję obrazów Zamawiający rozumie minimum podgląd wcześniej wykonanego badania USG w trakcie badania MR lub porównanie badań USG i MR na etapie opisu badania.
**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 28:**

Dotyczy Załącznik nr 1a do SIWZ, pkt 100.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby aparat USG był wyposażony w głowice bezprzewodową, którą można sterylizować. Taka modyfikacja SIWZ pozwoli na zaoferowanie nowoczesnego rozwiązania, które pozwoli zapewnić najwyższe standardy higieniczne oferowanego sprzętu dzięki możliwości sterylizacji głowic.
**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga rozwiązania z min. 1 głowicą bezprzewodową.

**Pytanie 29:**

Dotyczy Załącznik nr 1a do SIWZ, pkt 120

Czy Zamawiający dysponuje miejscem 2U dla wyspecyfikowanego serwera w pomieszczeniu Serwerowni w szafie Rack ?

Czy Zamawiający wymaga dostawy UPSa dla podtrzymania bezprzerwowej pracy Serwera przy krótkotrwałym (kilkuminutowym) zaniku zasilania? Jeżeli tak, czy zamawiający dysponuje miejscem w szafie Rack w Serwerowni na ww. zasilacz UPS?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dysponuje przestrzenia 2U, oraz Zamawiający nie wymaga opisanego zasilacza UPS.

**Pytanie 30:**

Dotyczy SIWZ, pkt 6.5.1.1

Czy z uwagi na to, że w materiałach firmowych przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych informuję, że Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji w zakresie pkt 6.5.1.1.

Zgodnie z dokonaną modyfikacją pkt 6.5.1.1. otrzymuje następujące brzmienie:

,,(…) 6.5.1.1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.

**Zamawiający dopuszcza potwierdzenie oświadczenia Wykonawcy który posiada pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego przedmiotu zamówienia.**

**Zamawiający dopuszcza złożenie instrukcji obsługi w języku angielskim.**

Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnienie wymaganych parametrów, z dopisaniem punktu z załącznika nr 1a do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr.(…)”

**Pytanie 31:**

Dotyczy Załącznika do SIWZ, Wzór umowy § 7 ust. 1

Prosimy o zmianę z „zasady ryzyka” na „zasadę winy”, która jest podstawową zasadą odpowiedzialności wynikającą z kc. Zasada ryzyka charakterystyczna jest dla odpowiedzialności ubezpieczeniowej. Przedmiot umowy i zobowiązania wykonawcy, za które ponosi odpowiedzialność kontraktową czy deliktową powinny być uzależnione od jego winy.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 32:**

Dotyczy Załącznika do SIWZ, Wzór umowy § 10 ust. 2

Prosimy o dopuszczenie instrukcji obsługi w języku angielskim – możliwość taka przewidziana jest w ustawie o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

W związku z powyższym § 10 ust. 2 wzoru umowy przyjmuje brzmienie zgodnie z poniższym:

„Wraz z podpisaniem Protokołu Uruchomienia Sprzętu, Wykonawca dostarczy Szpitalowi Uniwersyteckiemu, następujące elementy Dokumentacji Wykonawcy: kartę gwarancyjną, instrukcję obsługi w języku polskim lub angielskim w formie elektronicznej i drukowanej oraz dokumentację serwisową lub oprogramowanie serwisowe na potrzeby Szpitala Uniwersyteckiego, które zapewnią co najmniej pełną diagnostykę Sprzętu, wykonywanie drobnych napraw, regulacji, kalibracji etc.”

Jednocześnie działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych informuję, że Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji w zakresie pkt 6.5.1.1.

Zgodnie z dokonaną modyfikacją pkt 6.5.1.1. otrzymuje następujące brzmienie:

,,(…) 6.5.1.1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.

**Zamawiający dopuszcza potwierdzenie oświadczenia Wykonawcy który posiada pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego przedmiotu zamówienia.**

**Zamawiający dopuszcza złożenie instrukcji obsługi w języku angielskim.**

Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnienie wymaganych parametrów, z dopisaniem punktu z załącznika nr 1a do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr.(…)”

**Pytanie 33:**

Dotyczy Załącznika do SIWZ, Wzór umowy § 11 ust. 1

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku wymiany istotnych części sprzętu (podzespołu) gwarancja odnawia się w odniesieniu do wymienionej części (podzespołu).

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 34:**

Dotyczy Załącznika do SIWZ, Wzór umowy § 15 ust. 4

Prosimy o dodanie : „… z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom”.

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.
**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 35:**

Dotyczy Załącznika nr 3 do Umowy, Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych § 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację § 6

„1. Podmiot przetwarzajacy może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

2. Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem …………………………….

3. Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.

4. Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.
5. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania

a. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub
b. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.

6. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciążących na podprzetwarzającym.

7. W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.

8. W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej Nr 2010/87/UE lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.„?
Uzasadnienie:
Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zastąpienie § 6 proponowanymi zapisami, które oddają faktyczny model oczekiwanych przez Państwa usług serwisowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ponadto, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuję Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1a do Specyfikacji w zakresie opisu parametruw punkcie 94 i 167 oraz Zamawiający uzupełnia opis przedmiotu zamówienia o punkt 170a, 170b oraz 170c.

 Zamawiający ponadto informuje, że § 12 ust. 3 wzoru umowy przyjmuje brzmienie zgodnie z poniższym:

„3. Wykonawca jest odpowiedzialny z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Prac Adaptacyjnych oraz montażu i instalacji Sprzętu, istniejące w czasie dokonywania czynności odbioru oraz za wady powstałe po odbiorze, lecz z przyczyn tkwiących w przedmiocie Umowy w chwili odbioru, a także za wszystkie wady, co do których istnieje związek przyczynowo - skutkowy pomiędzy działaniem Wykonawcy a ich powstaniem.”

Termin składania ofert uległ przedłużeniu do dnia **09.04.2020 r.** do godz. **12:00.** Otwarcie ofert nastąpi w dniu **09.04.2020 r.** o godz. **12:00.** Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Zamawiający przekazuje w załączeniu:

- załącznik nr 1a do specyfikacji po modyfikacji,

- załącznik nr 3 do specyfikacji,

- dokumentacja obiektu – budynek B udostępniona pod linkiem: https://nextcloud.su.krakow.pl/s/4iqKzLZ4iJFs5eX

*\* źródło zapytania zostało usunięte zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych*