



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY  
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak  
AEZ/362/119.../2020/GR

Data  
03..02...2020 r.

Wykonawcy postępowania AEZ/S-010/2020

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn. *Dostawa urządzeń medycznych na potrzeby jednostek organizacyjnych Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego w podziale na pakiety, znak sprawy: AEZ/S-010/2020*, informuje, że w trybie art. 38 ust. 1 ustawy, wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ.

**Dotyczy Pakietu 1**

**Pytanie 1**

W formularzu wymaganych warunków technicznych dla Ergospirometru w punkcie 10 dotyczącym składu zestawu występuje informacja o konieczności wyposażenia w monitor natomiast nie ma informacji o potrzebie wyposażenia ergospirometru w komputer sterujący.

Czy zamawiający wymaga doposażenia aparatu w komputer sterujący czy też posiada własny komputer?

**Pytanie 2**

W formularzu wymaganych warunków technicznych dla ergospirometru w punkcie 10 dotyczącym składu zestawu nie ma informacji o potrzebie wyposażenia ergospirometru w ergometr rowerowy lub bieżnię.

Czy Zamawiający wymaga doposażenia aparatu w ergometr rowerowy lub bieżnię czy też posiada własny?

Jeżeli Zamawiający posiada własny ergometr rowerowy lub bieżnię to prosimy o określenie modelu urządzenia celem sprawdzenia poprawności współpracy z możliwym do zaoferowania ergospirometrem.

**Pytanie 3**

Zamawiający w opisie parametrów technicznych nie wspomina w ogóle na temat Rodzaju analizatorów gazu oraz ich jakości. Jakość analizatorów to kluczowa kwestia pod względem jakości. Ważnym parametrem opisującym jakość analizatorów jest czas ich odpowiedzi. Najnowsze rozwiązania ergospirometryczne dysponują analizatorami o czasie odpowiedzi (T10-90) znacznie poniżej 90 ms.

Czy zatem Zamawiający wymaga aby czas odpowiedzi (T10-90) analizatora tlenu oraz analizatora dwutlenku węgla był poniżej wartości 85 ms?

**Pytanie 4**

Zamawiający w opisie parametrów technicznych nie wspomina w ogóle na temat kalibracji aparatu. Zgodnie z założeniami badań wysiłkowych każdy aparat powinien być skalibrowany przed przeprowadzeniem każdego pomiaru.

Kalibracje te mogą być przeprowadzane ręcznie z wykorzystaniem dodatkowej pompy kalibracyjnej, rozwiązanie takie jest jednak podatne na różnego rodzaju błędy zależne od operatora. Najnowsze rozwiązania na rynku oferują jednak automatyczne stacje kalibracyjne, które przeprowadzają cały proces niezależnie od operatora, eliminując tym samym błędy człowieka.

Czy zatem Zamawiający wymaga aby oferowany aparat był wyposażony w automatyczną stację kalibracyjną dla kalibracji gazu oraz objętości?

**Pytanie 5**

Zamawiający w opisie parametrów technicznych nie wspomina w ogóle na temat wartości diagnostycznych związanych z modułem EKG. Proszę zatem o ustosunkowanie się do szeregu poniższych zapytań dotyczących modułu EKG.

- 1) Czy Zamawiający wymaga zestawu wyposażonego w cykloergometr lub bieżnię?

*Podp.*

- 2) Czy Zamawiający wymaga możliwości automatycznego sterowania cykloergometrem lub bieżnią przy użyciu standardowych protokołów wysiłkowych (Bruce, zmodyfikowany Bruce, Naughton, Balke, Ellestad, Cycle, Astrand) z możliwością programowania własnych protokołów, w tym typu RAMP?
- 3) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z możliwością ręcznego sterowania prędkością i nachyleniem bieżni, możliwość utrzymania etapu powyżej standardowego czasu trwania oraz możliwość przełączenia do kolejnego etapu?
- 4) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z oprogramowaniem umożliwiającym obserwację na jednym ekranie: bieżącego 12-kanalowego zapisu EKG; uśrednień dla 12-kanalów EKG; powiększonego uśrednienia dla kanału wybranego przez użytkownika lub z największym uniesieniem ST, obniżeniem ST, indeksem ST/HRmax czy największymi zmianami ST; wykresem słupkowym różnic poziomu ST dla 12 kanałów względem zapisu początkowego; trendów HR, MET, BP, ST oraz historii zapisu wybranego odprowadzenia?
- 5) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z możliwością ukrycia w trakcie badanie elementów ekranu roboczego, typu trendy, uśrednienia, okno historii zapisu, w celu wyświetlenia większego przedziału czasowego dla bieżącego zapisu EKG?
- 6) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z możliwością przeglądania na ekranie dotychczas zarejestrowanego badania w jego trakcie, z możliwością dodawania i usuwania przykładów EKG z opisem?
- 7) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z wyznaczaniem i prezentacją na ekranie wartości produktu podwójnego
- 8) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z funkcją Full Disclosure do zapamiętywania pełnego 12-kanalowego zapisu EKG, z możliwością ponownego przeglądania, odtworzenia i analizy przeprowadzonego badania?
- 9) Czy Zamawiający wymaga modułu/systemu wysiłkowego z automatycznym i ręcznym ustawianiem punktów pomiarowych dla analizy ST?
- 10) Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego modułu akwizycji z rozłączanym kablem pacjenta, umożliwiającym w przypadku awarii wymianę pojedynczych przewodów?
- 11) Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego modułu akwizycji zasilanego z pojedynczej baterii typu AA zapewniającej do 8 godzin ciągłej pracy?
- 12) Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego modułu akwizycji z przyciskami funkcyjnymi do wydruków auto i rytmu?
- 13) Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego modułu akwizycji z wysoką częstotliwością próbkowania min. 36.000 próbek/sekundę/kanał zapewniającą bardzo dobre odwzorowanie rejestrowanego zapisu EKG oraz bardzo czułe wykrywanie stymulatorów?
- 14) Czy Zamawiający wymaga modułu/aparatu do automatycznego pomiaru ciśnienia z synchronizacją tonów Korotkowa z zapisem EKG pacjenta?

#### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający wymaga jednego monitora na wózku medycznym, na którym będą równocześnie prezentowane zapisy EKG i parametry ergospirometryczne? Czy Zamawiający dopuszcza rozwiązanie z dwoma monitorami na wózku medycznym?

#### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający wymaga możliwości integracji oferowanego zestawu spiroergometrycznego z kardiografem impedancyjnym, w celu uzyskiwania oprócz parametrów wentylacyjnych i wymiany gazowej również parametrów hemodynamicznych?

#### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający wymaga od oprogramowania ergospirometru funkcji oceny przedoperacyjnej polegającej na wyznaczeniu ryzyka zabiegu operacyjnego?

#### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający wymaga od oprogramowania ergospirometru prezentacji nachyleń  $V'O_2/W$ ,  $V'E/V'CO_2$ ,  $V'E/V'O_2$ ,  $V'O_2/HR$  i wskaźnika OUES?

#### **Odpowiedz na pytania 1 - 9:**

W związku z licznymi pytaniami jak powyżej, Zamawiający dokonał zmiany treści Formularza wymaganych warunków technicznych, uwzględniając pytania, a także dokonując modyfikacji treści

formularza z punktu widzenia istotnych potrzeb Zamawiającego (Załącznik nr 2.1 do SIWZ po zmianie z dnia 03.02.2020 r.), zgodnie z załączonym dokumentem.

*Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że ilekroć w zmienionym dokumencie, jak również w odpowiedziach na pytania 10 – 14 jak poniżej, o ile określona funkcjonalność nie została wymagana, wówczas takie rozwiązanie jest dopuszczalne.*

#### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający dopuści moduł EKG 12-kanalowy w wersji przewodowej?

Dopuszczenie modułu przewodowego nie wpłynie na pogorszenie komfortu pacjenta, ponieważ badany i tak jest "związany" przewodami z aparatem automatycznego pomiaru ciśnienia (2 przewody; ciśnieniowy do mankietu i elektryczny do mikrofonu) z ergospirometrem (2 przewody; linia próbująca, elektryczny do głowicy pomiarowej) oraz z pulsoksymetrem (1 przewód). Wadą rozwiązań bezprzewodowych jest podatność na zakłócenia elektromagnetyczne, potrzeba okresowej wymiany baterii, niepewność związana z sparowaniem modułu bezprzewodowego z systemem wysiłkowym.

#### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie dopuszcza modułu EKG 12-kanalowego w wersji przewodowej.

#### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ergospirometru przystosowanego do przepływomierzy wielorazowego i jednorazowego użytku gotowych do zastosowania bezpośrednio po otwarciu sterylnego opakowania?

Przepływomierze jednorazowe stanowią „kuszącą” alternatywę, gdyż zawsze są gotowe do wykorzystania i nie wymagają czasochłonnej sterylizacji oszczędzając czas personelu medycznego.

#### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania ergospirometru przystosowanego do przepływomierzy jednorazowego użytku.

#### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający wymaga od oprogramowania ergospirometru wyznaczanie stref treningowych i tworzenie planów ćwiczeń na ich podstawie?

#### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

#### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego pasa elektrodowego zakładanego na klatkę piersiową w celu monitorowania min. 3 odprowadzeń EKG?

#### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

#### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający wymaga od oprogramowania ergospirometru funkcji kinetyki tlenu (długo i deficytu tlenu) i czasu odpowiedzi fizjologicznej na wysiłek?

#### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

### **Dotyczy Pakietu 2**

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego urządzenia obrazującego w następujący sposób: „ Fabrycznie nowe urządzenie wyprodukowane nie wcześniej, niż w 2018 roku”?

Uzasadnienie: Ze względu na fakt, że szerokopasmowe głowice sektorowe do badań echokardiograficznych wiodącego producenta są standardowo dostarczane w komplecie z urządzeniami obrazującymi, a urządzenie które jest rekomendowane do użytku wraz z wyżej wymienionymi głowicami spełniające parametry oferty w *postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa urządzeń medycznych na potrzeby jednostek organizacyjnych Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, w podziale na pakiety, znak sprawy: AEZ/S-010/2020*, jest wyprodukowane w roku 2018, prosimy o uwzględnienie zmian.



**Odpowiedz:**

Zamawiający dokonuje zmiany treści Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik nr 2.2. do SIWZ) w następującym zakresie:

|   |                |
|---|----------------|
| <b>Mobilny zestaw ultrasonograficzny z głowicą do badań echokardiograficznych – 2 szt. i urządzeniem obrazującym – 1 szt.</b> |                |
| Głowica ultrasonograficzna – 2 szt.   |                |
| Producent (marka) .....   | (Należy podać) |
| Model .....   | (Należy podać) |
| <b>Fabrycznie nowe urządzenie wyprodukowane w .....</b> (nie wcześniej niż w 2019 r.)   |                |
| Urządzenie obrazujące- 1 szt.   |                |
| Producent (marka) .....   | (Należy podać) |
| Model .....   | (Należy podać) |
| <b>Fabrycznie nowe urządzenie wyprodukowane w .....</b> (nie wcześniej niż w 2018 r.)   |                |

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zdalne konsultacje techniczne serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu?

**Odpowiedz:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

**Dotyczy Pakietu 3**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania video laryngoskop o następujących parametrach:

- 3 calowy wyświetlacz LCD
- waga 225g
- funkcja zdjęcia i wideo
- karta MICRO SD 8 GB
- natężenie oświetlenia 150 Lux
- czas pracy 240 min. Akumulator litowy, cza ładowania 2 godziny
- łyżki jednorazowe Millo, MAC1, MAC3, MAC4

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w wbudowany akumulator/baterię litową gwarantujący ciągłą pracę aparatu ponad 300 minut?

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający dopuści łyżki Mikrobiologicznie czyste zamiast sterylnych?

**Odpowiedz na pytanie 1 - 3:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik nr 2.3. do SIWZ) w przedmiotowym zakresie.

**Pytanie 4**

W załączniku nr 2.3 do SIWZ w pkt. 2 Zamawiający wymaga w cechach ogólnych jednorazowych sterylnych łyżek. Proszę o doprecyzowanie czy wraz z urządzeniem oferent ma dostarczyć jednorazowe sterylne łyżki w rozmiarach 1,2,3 i 4 w najmniejszym opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedz:**

Zamawiający dokonuje zmiany treści Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik nr 2.3. do SIWZ) w zakresie pkt 2, który otrzymuje następujące nowe brzmienie:

|   |   |          |         |
|---|---|----------|---------|
| 2 | Z jednorazowymi, sterylnymi łyżkami w rozmiarach 1, 2, 3 i 4 w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. każdego rozmiaru | wymagane | Tak/Nie |
|---|---|----------|---------|

pol

### **Pytanie 5**

W załączniku nr 2.3 do SIWZ w pkt. 3 Zamawiający wymaga aby urządzenie było wyposażone w baterię litową pozwalającą na min. 250 minut pracy. Czy urządzenie powinno informować o konieczności wymiany tej baterii co pozwoli uniknąć niezaplanowanego i niebezpiecznego wyłączenia urządzenia podczas użycia?

### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści wideolaryngoskop do użycia w laryngoskopii bezpośredniej

### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści wideolaryngoskop z akumulatorem umożliwiającym 240 min czasu pracy?

### **Odpowiedz na pytanie 6 - 7:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik nr 2.3. do SIWZ) w przedmiotowym zakresie.

### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuści wideolaryngoskop wyposażony w jednorazowe nakładki nakładane na optykę bez potrzeby sterylizacji?

### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający oczekuje, aby wideolaryngoskop posiadał kanał na rurkę intubacyjną, zintegrowany w jednorazowej nakładce?

### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający oczekuje, aby wideolaryngoskop posiadał nakładki o anatomicznym kształcie, załamane pod kątem 90 st.?

### **Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

### **Pytanie 11**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako równoważnego wideolaryngoskopu KingVision renomowanej amerykańskiej firmy KingSystems będącego w ofercie firmy Ambu o następujących właściwościach:

- wideolaryngoskop do użytku w laryngoskopii pośredniej
- z jednorazowymi mikrobiologicznie czystymi łyżkami w rozmiarze 3 dla dorosłych z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną lub bez kanału do wyboru Zamawiającego
- zasilany trzema bateriami AAA gwarantującymi czas pracy 90 minut – na wyposażeniu ilość baterii gwarantująca czas pracy min 450 minut
- łyżka nasuwana na wewnętrzny tor wizyjny z kamerą CMOS
- monitor LCD kolorowy o przekątnej 2.4 cala
- bezprzewodowa konstrukcja
- monitor i rękojeść przystosowane do dezynfekcji
- źródło światła LED
- skład zestawu: wideolaryngoskop z torem wizyjnym – 1 sztuka; baterie alkaliczne AAA w ilości 15 sztuk zapewniające czas pracy urządzenia min 450 min; łyżki jednorazowego użytku w rozmiarze 3 mikrobiologicznie czyste w ilości 6 sztuk
- urządzenie zarejestrowane jako wyrób medyczny posiadające oznakowanie CE.

Pragniemy zaznaczyć iż wskazany w SIWZ Użytkownik zna i z powodzeniem stosuje w/w proponowane rozwiązanie wideolaryngoskopu.

### **Odpowiedz:**

Na obecnym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny parametrów technicznych urządzeń, dostępnych w ofercie Wykonawcy.

### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający dopuści wideolaryngoskop z nakładkami jednorazowego użytku?

**Odpowiedz:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik nr 2.3. do SIWZ) w przedmiotowym zakresie.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający dopuści wideolaryngoskop wyposażony w akumulator litowy, umożliwiający czas pracy min. 120 min?

**Odpowiedz:**

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

**Dotyczy Pakietu 5**

**Pytanie 1**

Zwracam się do Zamawiającego z następującymi pytaniami,  
Jednocześnie informuję, że jestem jedynym przedstawicielem w Polsce tej firmy.

- 1) Czy zamawiający dopuszcza częściową przedpłatę na zamówiony towar?
- 2) Czy zamawiający dopuszcza skrócenie terminu płatności?
- 3) Czy oferta z uwagi na to, że towar jest importowany może być złożona w walucie EUR i płatność w EUR?

**Odpowiedz:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

**Dotyczy Wzoru umowy w zakresie Pakietu 7**

**Pytanie 1**

**Załącznik nr 6 do SIWZ, §4 ust. 5** 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 § 4 ust. 5 warunków umowy, poprzez nadanie mu następującej postaci:

*„Przekroczenie terminu naprawy gwarancyjnej urządzenia powoduje przedłużenie okresu gwarancji o ilość dni wydłużającej się naprawy w stosunku do terminu wynikającego z § 4 ust. 3.”*

**Pytanie 2**

**Załącznik nr 6 do SIWZ, §4 ust. 11** 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 urządzeń, w których mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą urządzeń. W związku z tym prosimy o zgodę na zmianę treści par. 4 ust. 11 i nadanie mu brzmienia:

*Jeżeli Wykonawca opóźni się z wykonaniem naprawy lub wymiany o co najmniej 14 dni po upływie terminu, o którym mowa w ust. 3, Zamawiający jest uprawniony do wykonania naprawy na koszt Wykonawcy w innym autoryzowanym przez producenta urządzeniu serwisie. Wykonawca zobowiązuje się zwrócić Zamawiającemu koszty i wydatki poniesione na naprawę w terminie 7 dni od dnia przedstawienia odpowiedniego żądania.*

**Pytanie 3**

**Załącznik nr 6 do SIWZ, §6 ust. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości niezrealizowanej części umowy?

Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miała charakter rażąco zawyżony.

**Pytanie 4**

**Załącznik nr 6 do SIWZ, §6 ust. 1** Brak górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

*Pol*



W związku z powyższym proponujemy wprowadzenie górnego limitu naliczenia kary umownej i dodanie w ust. 1 par. 6 zapisu:

*Zamawiający jest uprawniony do naliczenia Wykonawcy kar umownych maksymalnie do wysokości 10% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową.*

**Odpowiedz na pytanie 1 - 4:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Wzoru umowy w przedmiotowym zakresie.

**Dotyczy Wzoru umowy**

**Pytanie 1**

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

**Pytanie 3**

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

**Odpowiedz na pytania 1 - 4:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści Wzoru umowy w przedmiotowym zakresie.

**Dotyczy Pakietu 4**

Zamawiający dokonuje sprostowania treści SIWZ w zakresie nazwy urządzenia w Pakiecie 4

było: kandylograf z wyposażeniem

jest: kondylograf z wyposażeniem

Z poważaniem,  
Przewodniczący Komisji Przetargowej  
Robert Paprocki

