

Numer postępowania: ZP.261.7.2025

Kraków, dnia: 03.04.2025 r.

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa aparatury medycznej"**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 2, 6 w zw. art. 137 ust. 1, 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

Pytanie nr 1

Dotyczy część nr 9 Ssak medyczny

Zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania

Czy Zamawiający dopuści ssak o parametrach:

Podciśnienie max. -95 kPa,

Poziom hałasu max. 45 dB,

Wymiary urządzenia: 270x440x830mm,

Waga ssaka 19 kg,

Praca ssaka oparta na wbudowanej bezolejowej tłokowej pompie próżniowej,

Manometr ssaka opisany w jednostce bar,

Ssak wyposażony w zbiornik bezpieczeństwa poliwęglanowy 1L szt. 1,

Ssak wyposażony w uchwyt zbiornika,

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną modyfikacją.

Pytanie nr 2

CZEŚĆ NR 16 - Videolaryngoskop – 2 szt.

PKT. 8 Czy Zamawiający dopuści Videolaryngoskop którego kąt widzenia kamery wynosi 66 stopni?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z modyfikacją w zakresie pkt. 8: Kąt pola widzenia kamery 58÷66°.

Pytanie nr 3

CZEŚĆ NR 16 - Videolaryngoskop – 2 szt.

PKT. 11 Czy Zamawiający dopuści Videolaryngoskop którego natężenie światła wynosi $\geq 800\text{lx}$ Z uwaga na bardzo mały obszar roboczy, jest to wartość zupełnie wystarczająca.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

CZEŚĆ NR 16 - Videolaryngoskop – 2 szt.

PKT. 14 Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w port micro USB z możliwością transportu zdjęć i filmów zapisanych w pamięci bez portu HDMI?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

CZEŚĆ NR 16 - Videolaryngoskop – 2 szt.

PKT. 18 Czy Zamawiający dopuści Videolaryngoskop dedykowany do współpracy wyłącznie z łyżkami jednorazowego użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

CZEŚĆ NR 16 - Videolaryngoskop – 2 szt.

PKT. 22 Czy Zamawiający dopuści aparat bez przewodnicy do rurek intubacyjnych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

CZEŚĆ NR 16 - Videolaryngoskop – 2 szt.

PKT. 24 Czy z uwagi na zakup dwóch Videolaryngoskopów, Zamawiający dopuści urządzenie bez dodatkowego laryngoskopu opisanego w tym punkcie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

część nr 45

Czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne, iż serwer pobiera informacje tj. Pesel i wiek pacjenta z modalności/PACS/RIS? Zgodnie z funkcją oprogramowania (funkcja monitorująca) w celu zapewnienia jednolitej bazy informacyjnej dane muszą być pobierane z jednego źródła w celu zachowania spójności.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 9

część nr 45

Ile modalności jest do podłączenia na pierwszym etapie wdrażania systemu? Proszę o listę.

Odpowiedź:**Modalności:****Diagnostyka rtg, w tym aparaty stacjonarne, przewoźne, ramiona C, tomografy komputerowe, mammografy****Medycyna nuklearna, w tym aparat SPECT/CT i PET/CT.****Pytanie nr 10**

część 4

Pkt. 16. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający zaakceptuje defibrylator z zakresem pomiaru impedancji pacjenta podczas defibrylacji zewnętrznej od 25-300 Ω ?

Odpowiedź:**Tak. Zgodnie z modyfikacją w zakresie pkt. 16: Zakres pomiaru impedancji pacjenta podczas defibrylacji zewnętrznej min. 25-300 Ω .****Pytanie nr 11**

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę o wysokości 1865 mm ?

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.****Pytanie nr 12**

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę o wymiarach komory (Sz.xGł.xWys.): 505 x 530 x 1637 mm ?

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.****Pytanie nr 13**

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę z wnętrzem ze stali lakierowanej w kolorze białym ?

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.****Pytanie nr 14**

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę z drzwiami przeszklonymi ?

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.****Pytanie nr 15**

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę z panelem sterowania LED ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę z mechanicznym zamkiem drzwi na klucz ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę z dwoma kółkami i dwoma nóżkami poziomującymi ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę ze zintegrowaną funkcją sterownika rejestrowania minimalnej i maksymalnej temperatury oraz zdarzeń alarmowych i serwisowych bez możliwości archiwizacji danych na pamięci USB ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19

pytania do części nr 2 - chłodziarki farmaceutyczne Chłodziarka farmaceutyczna - 1 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarkę z interfejsem RS485 zamiast Wi-Fi/LAN ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20

pytania do części nr 2 -Chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarki o pojemności użytecznej 600 litrów ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21

pytania do części nr 2 -Chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarki o wymiarach zewnętrznych (Sz.xGł.xWys.): 695 x 860 x 2037 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22

pytania do części nr 2 -Chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarki o wymiarach wewnętrznych komory (Sz.xGł.xWys.): 533 x 680 x 1516 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23

pytania do części nr 2 -Chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarki z pięcioma półkami rusztowymi z powłoką z tworzywa sztucznego z możliwością zmiany wysokości ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24

pytania do części nr 2 -Chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarki ze zintegrowaną funkcją sterownika rejestrowania minimalnej i maksymalnej temperatury oraz zdarzeń alarmowych i serwisowych bez możliwości archiwizacji danych na pamięci USB ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25

pytania do części nr 2 -Chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Czy zamawiający dopuści chłodziarki z interfejsem RS485 zamiast Wi-Fi/LAN ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 9 (Parametry techniczno – użytkowe)

I. 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak o wydajności 40 l/min.?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z modyfikacją SWZ w zakresie pkt. 6: Wydajność ssaka min. 40 l/min.

Pytanie nr 27

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 9 (Parametry techniczno – użytkowe)

II. 7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak z podciśnieniu max. -92 kPa?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z modyfikacją SWZ w zakresie pkt. 7: Podciśnienie max. -92 kPa.

Pytanie nr 28

(Specyfikacja Warunków Zamówienia, pkt. 11.1)

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia Deklaracji Zgodności CE dla części 1 (Wózka załadownego do myjni Miele G7824).

Wózek wsadowy do myjni jest to akcesorium dodatkowe, do którego producent nie wydaje deklaracji zgodności CE. Uzyskanie takiego dokumentu jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia Deklaracji Zgodności CE dla części 1 (Wózka załadownego do myjni Miele G7824), zgodnie z modyfikacją SWZ.

Pytanie nr 29

Załącznik nr 19 do SWZ Parametry parametry techniczno - użytkowe (część nr 14)

Kolumna anestezjologiczna – 1 szt.

W punkcie 5 tabeli technicznej Zamawiający dokonał oczywistej omyłki pisarskiej w związku z czym pierwotny zapis:

„Zestaw przyłączy elektryczno – gazowych w formie płyty interfejsowej. Przyłącza na płycie podłączane do instalacji szpitalnej na twardy lut. Kolumna przyłączana do płyty interfejsowej szybkozłączami.”

Powinien brzmieć:

Zestaw przyłączy elektryczno – gazowych w formie płyty interfejsowej. Przyłącza na płycie podłączane do instalacji szpitalnej na twardy lut. Kolumna przyłączana do płyty interfejsowej szybkozłączami?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w pkt.5, zgodnie z modyfikacją SWZ.

Pytanie nr 30

Załącznik nr 19 do SWZ Parametry parametry techniczno - użytkowe (część nr 14)

Kolumna anestezjologiczna – 1 szt.

W punkcie 6 tabeli technicznej Zamawiający dokonał oczywistej omyłki pisarskiej w związku z czym pierwotny zapis:

„Kolumna łatwa w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów. Ściany głowicy kolumny w formie opisanych **powyżej** wymiennych paneli wykonanych z anodowanego aluminium. Nie dopuszcza się ścian lakierowanych lub pokrywanych proszkowo.”

Powinien brzmieć:

Kolumna łatwa w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów. Ściany głowicy kolumny w formie opisanych **poniżej** wymiennych paneli wykonanych z anodowanego aluminium. Nie dopuszcza się ścian lakierowanych lub pokrywanych proszkowo?

Większość wymogów dotyczących kolumny anestezjologicznej, w tym wymogi dotyczące wspomnianych w tym punkcie paneli znajdują się w dalszej części tabeli technicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w pkt.6, zgodnie z modyfikacją SWZ.

Pytanie nr 31

Załącznik nr 19 do SWZ Parametry parametry techniczno - użytkowe (część nr 14)

Kolumna anestezjologiczna – 1 szt.

W punkcie 59 tabeli technicznej Zamawiający wymaga:

„Ramię monitora zakończone uchwytem na 1 monitor”

Dodatkowo w punkcie 60 Zamawiający opisuje wymogi dotyczące jednego monitora

Czy w związku z powyższym, w punkcie 58 tabeli technicznej Zamawiający dokonał oczywistej omyłki pisarskiej w związku z czym pierwotny zapis:

„Liczba głowic = 2 główne oraz ramię sprężynowe pod 2 monitory”

Powinien brzmieć:

Liczba głowic = 2 główne oraz ramię sprężynowe pod 1 monitor?

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją SWZ Zamawiający zmienia brzmienie w pkt. 58 Liczba głowic = 2 główne oraz ramię sprężynowe pod 1 monitor.

Pytanie nr 32

Załącznik nr 19 do SWZ Parametry parametry techniczno - użytkowe (część nr 14)

Kolumna anestezjologiczna – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 60 tabeli technicznej, wysokiej klasy monitor o przekątnej 27”, rozdzielczości znacznie większej niż pierwotnie wymagana 3840x2160 pikseli oraz jasności minimalnie niższej niż pierwotnie wymagana czyli 700 cd/m²?

Zaznaczamy, że wszystkie pozostałe (nie wymienione w pytaniu) parametry monitora który chcemy zaoferować zgodne są z pierwotnymi wymogami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją, zmiana w pkt. 60.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dysponuje informacjami dotyczącymi nośności stropów w miejscu montażu lampy i kolumn, a jeśli tak czy udostępni takie informacje?

Odpowiedź:

Posiadania przez Zamawiającego dokumentacja nie jest wystarczająca do określenia możliwości mocowania przedmiotowych kolumn i lampy. Budynek składa się z kilku elementów budowanych w różnym czasie. Konieczna jest analiza konstrukcyjna po stronie oferenta.

Pytanie nr 34

Czy w przypadku braku odpowiedniej nośności stropów (niewystarczająca nośność) wzmocnienie stropów leży po stronie Zamawiającego czy Wykonawcy – kto poniesie koszt wzmocnienia stropu?

Odpowiedź:

Należy przewidzieć ewentualne wzmocnienie stropów po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 35

Dostawa lampy operacyjnej, część 23

Punkt: Pozycjonowanie czaszy wielorazowym sterylizowanym uchwytem (umieszczonym w punkcie centralnym lampy) i dodatkowo min. trzema „brudnymi” uchwytami umieszczonymi wokół czaszy. Czy zamawiający dopuści lampę operacyjną bez uchwytów brudnych, ale za to wyposażoną w matę antypoślizgową dookoła całej czaszy, która sama w sobie jest uchwytem brudnym? Umożliwia to złapanie lampy w każdym miejscu, a nie tylko punktowo w przypadku 3 uchwytów brudnych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36

Część 5 – detektor promieniowania gamma Dotyczy punktu 12. Czy Zamawiający dopuści aby obudowa sondy w części aktywnej (pomiarowej) wykonana była z tytanu?

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją w pkt. 14 w Załączniku nr 10 do SWZ.

Pytanie nr 37

Dot. część nr 29

Dot. pkt. 49 Czy Zamawiający dopuści półkę do odkładania pościeli zawieszaną na szczycie łóżka?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z modyfikacją w pkt. 49 w zakresie części nr 49.

Pytanie nr 38

Dot. część nr 29

Czy zamiast materaca opisanego w pkt. 50-68 Zamawiający dopuści materac spełniający poniższy opis:

Modułowa konstrukcja komór materaca zapobiegająca ich rozsuwaniu się i stykaniu ciała pacjenta z podłożem – komory poszczególnego modułu połączone ze sobą za pomocą zgrzewania. Komory wykonane z miękkiego poliuretanu.

Materac składający się z dwóch warstw komór powietrznych. Dolna i górna warstwa oddzielone od siebie. Obie warstwy zasilane za pomocą pompy.

Górna warstwa powietrzna składająca się z 21 poprzecznych komór (3 statyczne komory głowy, naprzemienne komory tułowia i stóp). Dodatkowo boczne komory stabilizacyjne wzdłużnie ułożone.

Dolna warstwa powietrzna z 3 statycznymi sekcjami.

Bezpieczne obciążenie robocze 210 kg.

Materac wyposażony w centralną pompę zasilającą zawieszoną na ramie łóżka z możliwością ustawienia na podłodze (przewody powietrzne wpinane w boczną ścianę). Pompa wyposażona w:

- diodowe wskaźniki sygnalizujące pracę materaca (tryby statyczny, stałego niskiego ciśnienia, zmiennociśnieniowy),
- diodowy wskaźnik pozycji siedzącej wraz z piktogramem, funkcja dostosowania się zmiany ciśnienia w odcinku lędźwiowo krzyżowym pacjenta uruchamiająca się automatycznie w przypadku podniesienia sekcji pleców łóżka,
- diodowy wskaźnik podłączenia fotelewej poduszki antyodleżynowej,
- diodowy wskaźnik konieczności wezwania serwisu
- przycisk deaktywowania akustycznych alarmów materaca
- przycisk aktywujący możliwość regulacji ustawień pompy– świadomego wyboru wybieranych funkcji, konieczne jest naciśnięcie przycisku zanim wykona się regulację ustawień, funkcja automatycznego blokowania przycisków po 3 minutach braku aktywności
- diodowy wskaźnik oraz dźwiękowy alarm informujący o uruchomionej funkcji CPR (deflacja w celu RKO)
- diodowy wskaźnik oraz dźwiękowy alarm niższego ciśnienia w komorach niż wartość zadana,
- dźwiękowy alarm odłączenia pompy od zasilania oraz wyłączenia pracy pompy przyciskiem,
- diodowy wskaźnik ładowania akumulatora
- główny włącznik/wyłącznik zasilania na bocznej ścianie pompy
- mechaniczny filtr powietrza

Trzy tryby pracy materaca:

- tryb stałego niskiego ciśnienia w komorach materaca,
- tryb statyczny/pielęgnacyjny polegający na maksymalnym napełnieniu komór oraz wyłączeniu trybu zmiennociśnieniowego na czas pielęgnacji pacjenta,
- tryb zmiennociśnieniowy 3:1, polegający na stałym cyklu 7,5minutowym, w którym co trzecia komora pozostaje bez powietrza na czas 2,5 minuty,

Mechaniczna funkcja CPR - możliwość natychmiastowego ręcznego spuszczenia powietrza (np. w celu resuscytacji). Funkcja CPR uruchamiana poprzez odpięcie złączki łączącej materac z pompą. Brak dodatkowych zaworów itp. do funkcji CPR.

Funkcja transportowa, możliwość pozostawienia materaca bez pompy do 12 h. Funkcja transportowa realizowana za pomocą pokrętki, umieszczonego na złączce łączącej przewody powietrzne z pompą.

Możliwość ustawienia wagi pacjenta. Materac dostosowujący ciśnienie w komorach w zależności od ustawień wagi.

Tryb statyczny wyposażony w system bezpieczeństwa – przełączania się automatycznie po 30 minutach w tryb zmiennociśnieniowy – rozwiązania chroniące przed nieumyślnym pozostawieniem pacjenta na materacu w trybie statycznym

Przewody powietrzne w pokrowcu

Wymiary materaca dostosowane do standardowego łóżka szpitalnego, wysokość całkowita materaca 17 cm.

Materac kładziony bezpośrednio na ramę łóżka nie wymagający dodatkowego podkładu w formie standardowego materaca piankowego.

Pasy mocujące materac do leża łóżka.

Wzdłuż bocznej krawędzi materaca tworzywowe uchwyty na przewód zasilający pompy.

Materac pokryty pokrowcem przepuszczającym parę wodną i powietrze, a zatrzymującym ciecze. Wewnętrzna część pokrowca koloru białego, w celu szybkiej identyfikacji zabrudzeń przedostających się do środka, np. w przypadku przecięcia pokrowca.

Zamek odpinany dookoła materaca (360°). Możliwość odpięcia tylko górnej części pokrowca.

Możliwość mycia i dezynfekcji. Zamek materaca chroniony przed zanieczyszczeniem klapami osłaniającymi zamek.

Materac i pompa jednego producenta

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Dot. część nr 29

Dot. pkt. 86 Czy Zamawiający dopuści zalecane preparaty myjące i dezynfekujące zawierające nazwy handlowe preparatów?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 40

Czy kontakt telefoniczny w tym czasie rozumiany jest jako zareagowanie w ustalonym terminie? (dot. § 4 ust. 9 pkt.1)

Odpowiedź:

Tak, kontakt telefoniczny w tym czasie rozumiany jest jako zareagowanie w ustalonym terminie ((dot. § 4 ust. 9 pkt.1 wzoru umowy).

Pytanie nr 41

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §8 ust. 1:

1. W przypadku nie wykonania umowy w terminach określonych w § 1 ust. 4, Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 0,3 % łącznej wartości brutto niewykonanej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku nie wykonania przeglądu w terminie określonym w harmonogramie przeglądów, o których mowa w § 4 ust. 4 lub naprawy, w terminach określonych w § 4 ust. 9, w tym zapewnienia zastępczego przedmiotu, zgodnie z §4 ust. 9, Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 0,3 % łącznej wartości brutto niewykonanej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy albo w razie odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nieleżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto, określonej w §2 ust. 1 umowy.

4. W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn, o których mowa w § 7 ust. 1 pkt 1 Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny mocowane do stropu za pomocą zawieszenia modułowego, wyposażonego w płytę interfejsową zainstalowaną na wysokości sufitu podwieszanego, na której wykonane będą połączenia instalacji wewnętrznych kolumny ze szpitalnymi instalacjami elektrycznymi (za pomocą dedykowanej listwy zaciskowej), niskoprądowymi oraz rurociągami gazów medycznych (za pomocą dedykowanej metalowej końcówki oraz opaski zaciskowej)?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 5 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 43

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe bez konstrukcji modułowej z możliwością zainstalowania gniazd gazowych i elektrycznych na tych samych panelach instalacyjnych wykonanych z aluminium anodowanego na wszystkich czterech ścianach głowicy? Możliwość własnej aranżacji układu gniazd na etapie realizacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 44

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe bez oznaczeń kolorystycznych na przegubach?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 45

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe, których ramiona mają przekrój przypominający kształt odwróconego trapezu z zaokrąglonymi bocznymi krawędziami o grubości zapewniającej odpowiednią sztywność?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 46

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę anestezjologiczną o łącznym zasięgu ramion 1750 mm (750 mm + 1000 mm)?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 14 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 47

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę anestezjologiczną o łącznym zasięgu ramion 2000 mm (1000 mm + 1000 mm)?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 14 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 48

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe o wymiarach 302 mm x 263 mm co stanowi minimalną różnicę?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 49

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę anestezjologiczną, której głowica ma wysokość 1482 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 50

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę chirurgiczną, której głowica ma wysokość 1482 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 51

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę anestesjologiczną wyposażoną w Drążek infuzyjny o długości 100 cm z wysuwającym wieszakiem do kroplówek (4 metalowe zaczepy rozmieszczone co 90 stopni). Mocowaną do kolumny za pomocą dwuramiennego obrotowego wysięgnika?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 20 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 52

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażone na jednej ze ścianek głowicy w zintegrowany schowek na kable? Schowek zamykany podwójnymi drzwiczkami uszczelnionymi gumowymi klapami eliminującymi ryzyko uszkodzenia przewodów i węży.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 53

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażoną w łatwe do utrzymania w czystości półki: powierzchnia półki górna oraz dolna gładka bez widocznych śrub, nitów mocujących, otworów oraz rantów? Na frontowej krawędzi półki umieszczony dwuręczny, jednoczęściowy uchwyt do sterowania kolumną oraz hamulcami.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 54

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe wyposażoną w dwuręczny, dwuczęściowy uchwyt do sterowania kolumną zorientowany pionowo z możliwością przekładania obu bezprzewodowych rękojeści uchwytu pomiędzy wszystkimi ściankami głowicy na dowolnej wysokości?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 55

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumny sufitowe, których regulacja wysokości odbywa się za pomocą uchylnego ramienia wysięgnika, napędzanego elektrycznie, realizującego ruch pionowy całej głowicy zasilającej w zakresie 60 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 56

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający omyłkowo punktuje mniej funkcjonalne rozwiązanie w postaci regulacji wysokości wyposażenia z krokiem $25\text{mm} \pm 5\text{mm}$ aniżeli regulacji płynnej wysokości?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 57

część nr 14: Kolumna anestesjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę chirurgiczną o łącznym zasięgu ramion 1750 mm (750 mm + 1000 mm)?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 32 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 58

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza kolumnę chirurgiczną o łącznym zasięgu ramion 2000 mm (1000 mm + 1000 mm)?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 32 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 59

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną w kształcie koła, o łatwej do czyszczenia zwartej budowie i jednorodnej konstrukcji? Powierzchnia kopuły łatwa do utrzymania w czystości: gładka, bez widocznych śrub lub nitów mocujących, wykonana z materiałów odpornych na działanie środków dezynfekcyjnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 60

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną wyposażoną w funkcję oświetlenia otoczenia stosowaną podczas zabiegów endoskopowych o natężeniu światła 3% Ec? Światło białe, włączaną dedykowanym (jednofunkcyjnym) przyciskiem na panelu sterowania.

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją w pkt. 66 w Załączniku nr 19 do SWZ.

Pytanie nr 61

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną o głębokości oświetlenia L1+L2 (20%) 130 cm oraz L1+L2 (60%) 75 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 62

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną wyposażoną w system zapobiegający wytwarzaniu zbyt dużej ilości ciepła, które może prowadzić do wysuszenia okolicy rany i nienaruszonej skór poprzez automatyczną redukcję natężenia światła?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 63

część nr 14: Kolumna anestezjologiczna, chirurgiczna i lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną, której kamera (cała wraz z obiektywem) jest zintegrowana niecentralnie w czaszy lampy za szybką ochronną (brak elementów kamery wystających poza obrys kopuły)?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 64

część nr 23: Lampa operacyjna – 4 szt.

Czy Zamawiający dopuszcza lampę wyposażoną w 122 diody przy zachowaniu wymaganego natężenia? Parametr ten nie wpływa na funkcjonalność urządzenia.

Odpowiedź:

Tak. Modyfikacja pkt.12: Ilość diod w czaszy min. 122 szt.

Pytanie nr 65

część nr 23: Lampa operacyjna – 4 szt.

Czy Zamawiający dopuszcza lampę wyposażoną w regulację temperatury barwowej w zakresie 3200 – 5600 K? Minimalne przekroczenie granicznego parametru pozostanie niezauważone dla Użytkownika, nie ma też bezpośredniego wpływu na funkcjonalność urządzenia

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 66

część nr 23: Lampa operacyjna – 4 szt.

Czy Zamawiający dopuszcza lampę wyposażoną w sterylizowalny uchwyt (umieszczony w punkcie centralnym lampy) i dodatkowo dwa „brudne” uchwyty umieszczone wokół czaszy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 67

część nr 23: Lampa operacyjna – 4 szt.

Czy Zamawiający dopuszcza lampę wyposażoną w światło endoskopowe o wartości 3% maksymalnego natężenia światła?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją pkt. 18: Regulacja natężenia oświetlenia z panelu sterowniczego umieszczonego na czaszy w zakresie minimum 30 – 100%. Uruchomienie białego światła endoskopowego z panelu sterowniczego o wartości 3 - 10% maksymalnego natężenia światła.

Pytanie nr 68

Dotyczy umów.

Czy Zamawiający może zagwarantować, że w przypadku wygrania przez jednego wykonawcę więcej niż jednej części, umowy zostaną podpisane dla każdej z części oddzielnie?

Zagwarantuje to równe traktowanie wykonawców z tymi wykonawcami, którzy przystąpią i wygrają wyłącznie jedną część.

Odpowiedź:

W przypadku wygrania przez jednego wykonawcę więcej niż jednej części, umowy zostaną podpisane dla każdej z części oddzielnie.

Pytanie nr 69

Dotyczy załącznika 3, wzoru umowy, §3, ustęp 1 – część 36 i 41.

Wnosimy o skrócenie terminu płatności z 60 dni na do 30 dni.

Producent którego reprezentujemy, w cenie produktów ujął koszt 30 dniowego kredytowania Kupującego. By móc spełnić dłuższy termin musielibyśmy ująć w cenie dodatkowy koszt kredytowania Kupującego, co wpłynęłoby niekorzystnie na cenę końcową oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę treści punktu 9, podpunkt 1)

Z:

Wykonawca gwarantuje:

1) Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 24 godziny od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 3 dni roboczych (lub 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 5 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.

Na:

Wykonawca gwarantuje:

1) Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 72 godziny od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 21 dni roboczych (lub 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 5 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.

Dostawca w swojej ofercie nie przewiduje aparatów zastępczych, gdyż musiałby je doliczyć do ceny oferty co podwoiłoby oferowaną kwotę.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację wzoru umowy w zakresie części nr 36.

Pytanie nr 71

Dot. części nr 41

§4 pkt. 2b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie instrukcji w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.

Pytanie nr 72

Dot. części nr 41

§4 pkt. 9-1

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu reakcji serwisowej z 24 godzin do 48 godzin od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 73

Dot. części nr 41

§4 pkt. 9-1

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu naprawy z 3 dni roboczych do 6 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 74

Dot. części nr 41

§4 pkt. 9-1

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu naprawy z 10 dni roboczych do 21 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, w przypadku gdy konieczne może okazać się sprowadzenie części do naprawy spoza granic UE.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 75

Dot. części nr 41

§4 pkt. 9-1

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu konieczności zapewnienia aparatu zastępczego w przypadku, gdy naprawa będzie trwała dłużej niż 5 dni roboczych ?

Odpowiedź:**Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację Wzoru Umowy dla części nr 41:****Wykonawca gwarantuje:**

1) Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 24 godziny od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 3 dni roboczych (lub 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.

Pytanie nr 76

Dotyczy wzoru umowy - część 41: 1. §4 pkt. 9-1 - Czy kontakt telefoniczny lub mailowy jest przez Zamawiającego rozumiany jako reakcja serwisowa?

Odpowiedź:

Przez reakcję Wykonawcy na zgłoszoną awarię rozumie się m.in. telefoniczny wywiad techniczny przeprowadzony z bezpośrednim użytkownikiem urządzenia lub osobą zgłaszającą awarię.

Pytanie nr 77

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 13

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu z bezterminową licencją, nie ograniczoną ilością badań, z wbudowanymi obszernymi bibliotekami autokonturowania (ponad 100 struktur), obejmującymi automatyczne konturowanie w zakresie obszarów:

- głowa/szyja: mózg, pień mózgu, gałki oczne, krtąń, usta, żuchwa, nerwy wzrokowe, jama ustna, ślinianki przyuszne, gruczoły podżuchwowe,
- klatka piersiowa: sploty ramienne, przelyk, piersi, płuca, płaty płuc, żebra, mostek,
- serce: komory, przedsionki, całe serce,
- jama brzuszna: nerki, wątroba, śledziona,
- miednica: pęcherz moczowy, węzły chłonne, prostata, odbył, pęcherzyki nasienne,
- ciało: szkielet, rdzeń kręgowy.

w którym przyszłe rozszerzenia dostarczonych bibliotek o dodatkowe struktury/obszary są realizowane w ramach odrębnie wycenianych aktualizacji.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.****Pytanie nr 78**

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 16

Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie systemu z możliwością konturowania w oparciu o wartość wychwyłu SUV wraz z rozszerzonymi możliwościami oceny diagnostycznej badań PET:

- segmentacji w badaniach PET oparciu o wychwył/rozmiar ogniska SUV
- wizualizacja oraz eksport objętości docelowych PTV, CTV oraz GTV do systemów planowania terapii

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją pkt. 16: system posiadający półautomatyczną, gradientową metodę generowania obrysu obszaru tarczowego na podstawie badania PET lub system z możliwością konturowania w oparciu o wartość wychwyłu SUV wraz z rozszerzonymi możliwościami oceny diagnostycznej badań PET:

- segmentacji w badaniach PET oparciu o wychwył/rozmiar ogniska SUV

- **wizualizacja oraz eksport objętości docelowych PTV, CTV oraz GTV do systemów planowania terapii.**

Pytanie nr 79

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 21

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu nie posiadającym tej funkcjonalności.

Funkcje obliczania dawek są typowo realizowane w ramach odrębnych dedykowanych systemów planowania leczenia.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 80

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 22

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu z ręcznym tworzeniem struktur ITV.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 81

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 28

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu z deformacyjną rejestracją obrazów bez możliwości deformacji konturów, struktur oraz fuzji.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 82

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 30

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu bez możliwości autokonturowania w ramach serii MR.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 83

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 32

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu nie posiadającym tej funkcjonalności.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt. 32.

Pytanie nr 84

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 36

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu realizującego autokonturowanie dla pacjentów powyżej 22 roku życia.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 85

Dotyczy Załącznik nr 56 p. 38

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie systemu objętego aktualizacjami do najnowszych wersji oferowanego oprogramowania, z bezterminową licencją, nie ograniczoną ilością badań z wbudowanymi obszernymi bibliotekami autokonturowania (ponad 100 struktur), obejmującymi automatyczne konturowanie w zakresie obszarów:

- głowa/szyja: mózg, pień mózgu, gałki oczne, krtań, usta, żuchwa, nerwy wzrokowe, jama ustna, ślinianki przyuszne, gruczoły podżuchwowe,
- klatka piersiowa: sploty ramienne, przelyk, piersi, płuca, płaty płuc, żebra, mostek,
- serce: komory, przedsionki, całe serce,
- jama brzuszna: nerki, wątroba, śledziona,
- miednica: pęcherz moczowy, węzły chłonne, prostata, odbył, pęcherzyki nasienne,
- ciało: szkielet, rdzeń kręgowy.

w którym przyszłe rozszerzenia dostarczonych bibliotek o dodatkowe struktury/obszary są realizowane w ramach odrębnie wycenianych aktualizacji.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 86

Dotyczy załącznika nr 1a do SWZ

W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia obejmuje dostawę sprzętu i usługi, które są opodatkowane różnej wysokości stawkami VAT, prosimy o potwierdzenie, iż wykonawca będzie miał możliwość modyfikacji tabeli cenowej i dokonania podziału pozycji w niej zawartych poprzez wyszczególnienie różnych stawek VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 87

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, celem doprecyzowania, na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „*odstąpienie winno być poprzedzone pisemnym wezwaniem do należytego w tym terminowego wykonania zobowiązania.*”?

Uzasadnienie

Tego rodzaju wcześniejsze wezwanie – w formie pisemnej i z wyznaczeniem odpowiedniego terminu - Wykonawcy do należytego wykonania umowy, zanim dojdzie do odstąpienia od umowy - które jest „najdrastyczniejszą” (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy - jest wskazaną, powszechną i należyłą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 88

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8 ust. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary do 0,1% tj. stawki powszechnie przyjmowanej zarówno w umowach zawieranych na rynkach prywatnych jak i publicznych.

Uzasadnienie

Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcję odszkodowawczą – kompensacyjną, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich

unieważnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 89

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8 ust. 4

Prosimy o usunięcie - zakres pokrywa się z zakresem kary wskazanej w ust. 3 powyżej.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.

Pytanie nr 90

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ust. 9 w brzmieniu: „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 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.”?

Uzasadnienie

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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91

Dotyczy SWZ

W związku z rozwojem możliwości zdalnego wsparcia funkcjonowania aparatury medycznej prosimy o potwierdzenie umożliwienia łączności z aparatami będącymi przedmiotem postępowania¹ przy użyciu tunelu VPN z wykorzystaniem sieciowej infrastruktury Zamawiającego o przepustowości minimum 4Mbps (Upload/Download). Przyjęta przez Producenta strategia zapewnienia szeroko rozumianego wsparcia w użytkowaniu oraz serwisowaniu aparatury medycznej wymaga zapewnienia takiego łącza, którego poziom bezpieczeństwa jest zgodny z najwyższymi standardami rynkowymi. Wykorzystanie wspomnianego łącza umożliwia zarówno znaczne skrócenie czasu związanego z wszelkimi awariami (poprzez zdalną diagnostykę oraz naprawę), szybkie zapewnienie wszelkiego wsparcia aplikacyjnego oraz bieżące aktualizacje oprogramowania, również w zakresie cyberbezpieczeństwa. Wpisuje się to w dyrektywę unijną NIS2 gdzie podmioty kluczowe i ważne powinny przyjąć szeroki wachlarz podstawowych praktyk dotyczących cyberhigieny.

¹- dotyczy tylko tych aparatów, gdzie technicznie możliwe jest podłączenie zdalnej łączności.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 92

Dotyczy SWZ

Czy Zamawiający posiada miejsce w szafie rack na wyspecyfikowany serwer?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 93

Dotyczy SWZ

Czy Zamawiający wymaga dostawy UPS podtrzymującego pracę serwera w wypadku awarii zasilania?

Odpowiedź:**Zamawiający nie wymaga.****Pytanie nr 94**

Dotyczy części nr 25. kardiomonitor

Dotyczy wzoru umowy §3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płatność zrealizowana była w terminie do 45 dni od daty otrzymania faktury VAT?

Odpowiedź:**Zgodnie z zapisami SWZ.****Pytanie nr 95****Dotyczy części nr 25. kardiomonitor**

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia „gwarantuje” na „zobowiązuje się”?

Wykonawca ponosi odpowiedzialność kontraktową na zasadach ogólnych na podstawie art. 471 k.c. - za skutki zdarzeń, wynikające z działania lub zaniechania Wykonawcy na zasadzie winy. Nie jest uzasadnione obciążanie Wykonawcy odpowiedzialnością za przypadek (Wykonawca nie „gwarantuje” realizacji przedmiotu umowy, a „zobowiązuje się” do wykonania), stąd prosimy o zmianę w ww. postanowieniu.

Odpowiedź:**Zgodnie z zapisami SWZ.****Pytanie nr 96**

Dotyczy części nr 25. kardiomonitor

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 9 ppkt 1)

Z uwagi na specyfikę urządzenia medycznego czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalny czas reakcji serwisowej wynosił do 48 godzin w dni robocze (czyli do poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odpowiedź:**Zgodnie z zapisami SWZ.****Pytanie nr 97**

Dotyczy części nr 25. kardiomonitor

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 9 ppkt 1)

W przypadku braku zgody na powyższe pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas reakcji serwisowej liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź:**Zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.****Pytanie nr 98**

Dotyczy części nr 25. kardiomonitor

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 11

Środkiem dyscyplinującym Wykonawcę do należytego wywiązania się z umowy są kary umowne. Wykonawca nie powinien być podwójnie karany za to samo przewinienie.

Wobec powyższego, wnioskujemy o wykreślenie ustępu 11 z Umowy.

Odpowiedź:**Zgodnie z zapisami SWZ.**

Pytanie nr 99

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 11

W przypadku braku zgody na powyższe pytanie, prosimy o dodanie do ustępu 11 następującego zastrzeżenia:

„przed skorzystaniem z uprawnienia, Zamawiający wezwie wykonawcę do należytego wykonania Umowy, wyznaczając mu dodatkowy termin”.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 100

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 12

Czy Zamawiający zaakceptuje sporządzanie dokumentów / raportów serwisowych w formie elektronicznej spełniających kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym, z wykluczeniem formy pisemnej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający zaakceptuje sporządzanie dokumentów / raportów serwisowych w formie elektronicznej spełniających kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym, z wykluczeniem formy pisemnej.

Pytanie nr 101

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 13

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:

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 102

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 18

Zwracamy uwagę, iż urządzenie składa się z kilku działających od siebie niezależnych elementów/podzespołów / modułów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu w następujący sposób:

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 2 (dwie) uzasadnione reklamacje tego samego elementu/podzespołu/modułu, tj. takie których skutkiem jest naprawa potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego trzeciej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany tego podzespołu / modułu / elementu / części na nową”.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 103

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 1 ppkt 2), 3), 4), 5), 6) 7)

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 104

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 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:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 105

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 106

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §8 ust. 1 oraz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, do obniżenia kary umownej do wysokości 0,2% czyli do przyjętego ogólnie poziomu na rynku wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 107

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §8 ust. 4

Wnosimy o wykreślenie par. 8 ust. 4. Wykonawca powinien ponosić odpowiedzialność za nienależyte lub niewykonanie umowy, gdy odstąpienie od umowy jest następstwem okoliczności, zawinionych przez Wykonawcę. Wykonawca **nie powinien** odpowiadać zatem za następstwa okoliczności niezależnych od Wykonawcy, w tym za zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym. W tym zakresie wskazujemy, że przepisy prawa zamówień publicznych co do zasady zakazują wprowadzania w umowach o zamówienie publiczne odpowiedzialności wykonawcy za okoliczności od niego niezależne. Mianowicie art. 433 pkt 1) i 3) ustawy prawo zamówień publicznych wskazuje, że takie postanowienie jest co do zasady niedozwoloną klauzulą abuzywną, co oznacza tym samym, że zgodnie z tym przepisem zakazane jest wprowadzanie generalnego rozszerzenia zasad odpowiedzialności Wykonawcy, w tym w szczególności wprowadzanie odpowiedzialności na zasadzie czy ryzyka gwarancyjnej. Mając na względzie powyższe, wnosimy o wykreślenie par. 8 ust. 4.

administracji. W związku z tym proponujemy, aby w omawianym punkcie słowo „opóźnienie” zastąpić słowem „zwłoka”.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.

Pytanie nr 108

Dotyczy części nr 25. kardiomonitoring

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 1 pkt 2) i 3)

Zgodnie z Kodeksem cywilnym Wykonawca powinien odpowiadać za zawinione działania lub zaniechania, a zatem Wykonawca nie powinien odpowiadać za opóźnienie wywołane np. siłą wyższą, działaniem organów

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 109

Dotyczy załącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25, pozostałe wymagania dotyczące wszystkich urządzeń:

Dotyczy pkt 8: Prosimy o potwierdzenie czy opisane: częstotliwość, wykaz czynności oraz wykaz części Wykonawca podaje w tabeli OPZ przy składaniu oferty, czy w/w są wymagane z dostawą urządzenia?

Odpowiedź:

Opisane informacje są wymagane wraz z dostawą urządzenia.

Pytanie nr 110

Dotyczy załącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 38. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring bez wbudowanej karty bezprzewodowej wi-fi? Sieć przewodowa zapewnia wyższą stabilność przesyłania danych do centrali i innych kardiomonitorów, dodatkowo rozwiązanie bezprzewodowe, często niewykorzystywane, znacznie podnosi koszt oferowanego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 111

Dotyczy załącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 55. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym wszystkie 12 kardiomonitorów pełni funkcję stacjonarno-transportową, pozwalając na wyświetlanie mierzonych parametrów na ekranie 15,6”, umożliwiając pracę na akumulatorze do 4 godzin, z odpornością na wnikanie cieczy i pyłów IP22, bez dodatkowych modułów lub monitorów transportowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z modyfikacją w pkt. 55.

Pytanie nr 112

Dotyczy załącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 67. Czy Zamawiający będzie wymagał pomiaru saturacji z wykorzystaniem jednego z dwóch uznanych algorytmów pomiarowych TruSignal lub Masimo Rainbow Set, które zapewniają wiarygodne pomiary w warunkach niskiej perfuzji i artefaktów ruchowych? Wymóg ten nie stanowi to ograniczenia konkurencji, bo wymienione algorytmy są w ofercie wielu producentów obecnych na rynku i jednocześnie zapewniają wysoką jakość pomiarów, zwiększając tym samym bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 113

Dotyczy załącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 97. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wymaga możliwości rozbudowy systemu monitorowania o kardiomonitor z pomiarem parametrów kalorymetrii.

Pytanie nr 114

Dotyczy złącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 117. Czy Zamawiający będzie oczekiwał by oferowany kardiomonitor transportowy wyposażony był we wbudowany uchwyt do przenoszenia, ułatwiający przenoszenie kardiomonitora przez personel medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga uchwytu umożliwiającego montaż kardiomonitora na ramię łóżka (pkt 127).

Pytanie nr 115

Dotyczy złącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 119. Czy Zamawiający będzie oczekiwał kardiomonitora transportowego wyposażonego w pomiar EKG w 12 odprowadzeniach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 116

Dotyczy złącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 140. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wbudowanej karty bezprzewodowej wi-fi? Sieć przewodowa zapewnia wyższą stabilność przesyłania danych do centrali i innych kardiomonitorów, dodatkowo rozwiązanie bezprzewodowe, często niewykorzystywane, znacznie podnosi koszt oferowanego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 117

Dotyczy złącznik nr 30 do SWZ dla części nr 25

Pkt 168. Czy Zamawiający będzie wymagał pomiaru saturacji z wykorzystaniem jednego z dwóch uznanych algorytmów pomiarowych TruSignal lub Masimo Rainbow Set, które zapewniają wiarygodne pomiary w warunkach niskiej perfuzji i artefaktów ruchowych? Wymóg ten nie stanowi to ograniczenia konkurencji, bo wymienione algorytmy są w ofercie wielu producentów obecnych na rynku i jednocześnie zapewniają wysoką jakość pomiarów, zwiększając tym samym bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 118

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szerokość wziernika maksymalnie: 12,8 mm” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 119

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 13

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Zakres skanowania 150°”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 120

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 14

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Optyka skośna 55 (+/- 10°)”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 14: Optyka skośna 55° (+/- 10°).

Pytanie nr 121

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 44
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Obrazowanie w trybie wąskopasmowym 510nm” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 122

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 46
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Czerwone obrazowanie i-scaniczne w celu uwidaczniania naczyń krwionośnych i miejsc krwawienia”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 123

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 57
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość pięciostopniowej regulacji intensywności pompowania powietrza” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 57: Możliwość minimum czterostopniowej regulacji intensywności pompowania powietrza.

Pytanie nr 124

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 62
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość zapisu ustawień dla 50 użytkowników” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 62: Możliwość zapisu ustawień dla minimum 20 użytkowników.

Pytanie nr 125

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 72
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wejścia sygnału: HDMI”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 72: Wejścia sygnału: 3G-SDI ×1, DVI-D ×1 lub wejścia sygnału: HDMI.

Pytanie nr 126

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 73
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Dodatkowe funkcje:
wzmocnienie obrazu struktur i koloru, wyświetlenie wielu obrazów, funkcja PIP”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 127

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 85
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Podłączenie do sterowania elektronicznego z głowicy endoskopu lub przycisku nożnego?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 128

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 87
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość ustawienia czasu podawania gazu 2-stopniowe”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 87: Możliwość ustawienia czasu podawania gazu min. 2-stopniowe.

Pytanie nr 129

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 88
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Automatyczny wybór źródła zasilania gazu butla / centralna instalacja gazowa”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 88: Przełącznik wyboru źródła zasilania gazu butla / centralna instalacja gazowa lub automatyczny wybór źródła zasilania gazu butla / centralna instalacja gazowa.

Pytanie nr 130

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 93
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wytwarzana próżnia nominalna: min. 90 kpa”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 131

Dotyczy Załącznika nr 24 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 19, Endoskopowy ultrasonograf, pkt. 97
Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Płynna regulacja siły ssania do 38 L / min”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 132

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 9

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Obrazowanie w trybie wąskopasmowym 510nm” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 133

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 11

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Czerwone obrazowanie i-scaniczne w celu uwidaczniania naczyń krwionośnych i miejsc krwawienia”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 134

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 22

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość pięciostopniowej regulacji intensywności pompowania powietrza” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 22: Możliwość minimum czterostopniowej regulacji intensywności pompowania powietrza.

Pytanie nr 135

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 27

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość zapisu ustawień dla 50 użytkowników” – parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 27: Możliwość zapisu ustawień dla minimum 20 użytkowników.

Pytanie nr 136

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 37

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wejścia sygnału: HDMI”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 37: Wejścia sygnału: 3G-SDI ×1, DVI-D ×1 lub wejścia sygnału: HDMI.

Pytanie nr 137

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 38

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Dodatkowe funkcje:

wzmocnienie obrazu struktur i koloru, wyświetlenie wielu obrazów, funkcja PIP”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 138

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 48

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Podłączenie do sterowania elektronicznego z głowicy endoskopu lub przycisku nożnego?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 139

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 49

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość ustawienia czasu podawania gazu 2-stopniowe”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 49: Możliwość ustawienia czasu podawania gazu min. 2-stopniowe.

Pytanie nr 140

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 50

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Automatyczny wybór źródła zasilania gazu butla / centralna instalacja gazowa”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Modyfikacja pkt. 50: Przełącznik wyboru źródła zasilania gazu butla / centralna instalacja gazowa lub automatyczny wybór źródła zasilania gazu butla / centralna instalacja gazowa.

Pytanie nr 141

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 54

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wytwarzana próżnia nominalna: min. 90 kpa”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 142

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 58

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Płynna regulacja siły ssania do 38 L / min”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 143

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 62

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Tworzenie raportów z badań w oparciu o bloki tekstowe z możliwością
- zapisu własnych opisów badań do późniejszego wykorzystania, edycji raportu
- importu procedur w formie plików *.CSV (np.: do rozliczeń z NFZ, ICD10, ICD09 (lub równoważne))”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 144

endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 67

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wybór podłączonego oferowanego endoskopu z podaniem typu i numeru seryjnego” – rozwiązanie równoważne

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 145

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 76

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szerokość wziernika 9,8 mm”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 146

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 79

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Głębia ostrości w dwóch trybach:
tryb normalny min: 2 - 100 mm, tryb bliski: zoom cyfrowy w rozdzielczości 4K UHD” – rozwiązanie równoważne, lepsze

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 147

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 85

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Długość robocza: 1050 mm – parametr lepszy”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 85: Długość robocza: min. 1030 mm.

Pytanie nr 148

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 93

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Szerokość końca dystalnego max.: 6,1 mm”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 93: Średnica zewnętrzna wziernika max.: 6,1 mm lub Szerokość końca dystalnego max.: 6,1 mm.

Pytanie nr 149

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 97

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Rotacja konektora 180 stopni” parametr lepszy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 150

Dotyczy Załącznika nr 49 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 44, Wieża endoskopowa z wideoendoskopami, pkt. 101

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wodoodporne złącze elektryczne endoskopu z zastosowaniem zabezpieczenia przed korozją styków” – rozwiązanie równoważne

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 151

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 3 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 5 lat?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 152

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 7 – w zakresie części nr 19 i 44

Prosimy o doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania bez dodatkowego wynagrodzenia wad, jakie wystąpią w działaniu aparatury, których przyczyny tkwią w przedmiocie umowy oraz naprawy usterek sprzętu/aparatury zgodnie z kartą gwarancyjną. W okresie gwarancji Wykonawca udzieli pomocy rozumianej jako telefoniczne lub aplikacyjne wsparcie techniczne, w przypadku trudności z eksploatacją sprzętu przez Zamawiającego”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 153

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9. 1). – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji do 48h?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 154

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9. 1). – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 5 dni roboczych, a w przypadku gdy wymagane jest sprowadzenie części zamiennych – do 14 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 155

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9. 1). – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie sprzętu zastępczego w przypadku naprawy trwającej powyżej 10 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 156

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 11 – w zakresie części nr 19 i 44

Prosimy o doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku przekroczenia czasu naprawy aparatury Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej, o której mowa w §8 ust. 2 niniejszej umowy. Kary nie mają zastosowania w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 157

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 13 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury, o ile przestój ten trwał powyżej 10 dni roboczych. Przez udokumentowany czas należy rozumieć okres od zgłoszenia nie działania lub wadliwego działania aparatury do momentu naprawy potwierdzonej raportem serwisowym/wpisem do paszportu aparatury.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 158

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 14 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku odrzucenia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może wystąpić z wnioskiem do niezależnego eksperta posiadającego uprawnienia producenta sprzętu o przeprowadzenie ekspertyzy zasadności złożonej reklamacji,,

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 159

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 15 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli reklamacja Zamawiającego w ocenie eksperta uznana będzie za uzasadnioną, Wykonawca zwróci Zamawiającemu koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy i bezpłatnie usunie wadę aparatury lub wymieni aparaturę na nową w przypadku niemożliwości usunięcia wady”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 160

Dotyczy warunków umowy - § 8 ust. 1 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,3% na 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 161

Dotyczy warunków umowy - § 8 ust. 2 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,3% na 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 162

Dotyczy warunków umowy - § 8 ust. 6 – w zakresie części nr 19 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych z 20% na 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 163

Dotyczy warunków umowy - § 8 – w zakresie części nr 19 i 44

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie kolejnego ust. o następującym brzmieniu:

„Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych wyłącza możliwość naliczania kar.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 164

dot. §4 ust.9 pkt 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie w zakresie pakietu 10 od wymogu zapewnienia zastępczego przedmiotu zamówienia o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.

Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację wzoru umowy dla części 10. Wykreślenie informacji o sprzęcie zastępczym.

Pytanie nr 165

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że w zakresie asortymentu, dla którego producent nie przewidział konieczności wykonywania przeglądów (dot. pakietu nr 10) w zakresie Informacji dotyczących wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji należy wpisać „nie dotyczy”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga informacji dotyczących wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (należy wpisać TAK w Opisie przedmiotu zamówienia). Zamawiający wymaga podania tych informacji przy dostawie, w formie np. informacji w instrukcji obsługi lub innych dokumentach. Jeżeli producent nie wymaga wykonywania przeglądów po okresie gwarancji, taka informacja powinna być zawarta w instrukcji obsługi lub innych dokumentach.

Pytanie nr 166

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że w zakresie asortymentu, dla którego producent nie przygotowuje dokumentacji serwisowej (dot. pakietu nr 10) Zamawiający zaakceptuje przedłożenie Instrukcji Obsługi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał instrukcji serwisowej dla części nr 10. Modyfikacja OPZ, wykreślenie pkt 50.

Pytanie nr 167

Załącznik nr 28 do SWZ/Opis przedmiotu zamówienia – część nr 23

Czy Zamawiający dopuści każdą z czasz zasilaną napięciem z zasilacza stabilizowanego o wartości 56 V DC?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 168

Dotyczy– Załącznika nr 28 do SWZ/Opis przedmiotu zamówienia – część nr 23

Czy Zamawiający dopuści światło endoskopowe w kolorze zielonym?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 169

Dotyczy– Załącznika nr 28 do SWZ/Opis przedmiotu zamówienia – część nr 23

W pkt. 19 Zamawiający wymaga, aby lampa posiadała min. 3 uchwyty brudne, a w pkt. 26 podaje, że czasza bez jakichkolwiek relingów jako elementów znacznie utrudniających codzienne czyszczenie i dezynfekcje. Proszę zatem o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli zaoferowanie czaszy wyposażonej w min. 3 uchwyty brudne przez które można przełożyć dłoń (jak na poniższej przykładowej wizualizacji), ale nie w formie relingów.



Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 170

Dotyczy– Załącznika nr 28 do SWZ/Opis przedmiotu zamówienia – część nr 23

Czy Zamawiający dopuści każdą z czasz zasilaną napięciem z zasilacza stabilizowanego, w przedziale 22 - 32 V DC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 21: Każda z czasz zasilana napięciem z zasilacza stabilizowanego, w przedziale 24 – 36 VDC lub 22-32 VDC.

Pytanie nr 171

Dotyczy– Załącznika nr 28 do SWZ/Opis przedmiotu zamówienia – część nr 23

W pkt. 13 Zamawiający przewidział punkty za określone parametry. Za spełnienie minimalnego parametru tj. 5 kroków – 0pkt, a za 7 i więcej kroków – 1pkt. W związku z tym, że dla 6 kroków Zamawiający nie przewidział żadnej punktacji, proszę o wprowadzenie stosowanej zmiany tj. dla 6 kroków i więcej – 1 pkt, dla 5 punktów – 0 pkt.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje punktację w pkt 13:

≥ 6 kroków – 1 pkt.

5 kroków – 0 pkt.

stała temperatura barwowa - 0 pkt.

Pytanie nr 172

Dotyczy załącznik nr 25 do SWZ - opis przedmiotu zamówienia część nr 20 (parametry techniczno - użytkowe)
Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy o długości segmentu pleców wynoszącej 440 mm? Oferowany parametr nieznacznie różni się od wymaganego zakresem tolerancji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Modyfikacja pkt 5: Błat stołu 4segmentowy, segmenty tapicerowane, ruchome, antystatyczne. Możliwość wyboru tapicerki spośród min. 10 kolorów. Grubość segmentów tapicerowanych min. 60 mm.

Długość poszczególnych segmentów (+/-20 mm): Głowy 460 mm, pleców 470 mm, siedziska 480 mm, nóg 620 mm. Zamawiający dopuszcza stół zabiegowy o długości segmentu pleców wynoszącej 440 mm.

Pytanie nr 173

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 10 oraz pkt. 11

W związku z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwracamy się z prośbą o usunięcie wymagań dotyczących:

1. Rejestracji/Zgłoszenia systemu w Polsce jako wyrób medyczny
2. Posiadania certyfikatu CE oraz zgodności z dyrektywą 2013/59/Euratom

Zwracamy uwagę, że opisany przez Zamawiającego system ma zapewnić ciągły pomiar i rejestrację dawki promieniowania, oceniać wielkość narażenia na promieniowanie jonizujące pacjentów oraz umożliwiać szybką reakcję na przekroczenia dawki promieniowania i wprowadzenie niezbędnych środków ochronnych i zapobiegawczych.

System monitorowania dawki promieniowania jonizującego należy zidentyfikować jako narzędzie wspomagające, działające na danych wtórnych (postprocesing). System zarządzania dawką nie ma tym samym wpływu na proces diagnostyczny i terapeutyczny pacjentów. Nie ma w związku z tym żadnego uzasadnienia, by spełniał wymóg klasyfikowania jako wyrób medyczny w rozumieniu obowiązujących przepisów krajowych oraz unijnych.

Uzasadnienie:

- Brak klasyfikacji jako wyrób medyczny – Systemy do monitorowania dawki promieniowania jonizującego nie wpływają na proces diagnostyczny ani terapeutyczny pacjentów, a ich głównym celem jest kontrola dawek promieniowania jakie otrzymują pacjenci oraz generowanie raportów dla personelu ZDO, fizyków medycznych oraz na potrzeby KCOR. W związku z tym nie podlegają obowiązkowi rejestracji jako wyrób medyczny.
- Zbędne ograniczenie konkurencyjności – Wymóg rejestracji systemu jako wyrobu medycznego oraz jego zgodności z dyrektywą 2013/59/Euratom może eliminować z postępowania wysokiej jakości rozwiązania spełniające wszelkie wymagania techniczne, funkcjonalne oraz prawne wynikające z przepisów krajowych i unijnych.
- Zgodność z innymi przepisami – Oferowany przez nas system spełnia wymagania Zamawiającego w zakresie funkcjonalności monitorowania dawek promieniowania, co gwarantuje jego niezawodność i precyzję działania.
- Nieadekwatność wymagań – Dyrektywa 2013/59/Euratom określa wymagania dotyczące ochrony przed promieniowaniem jonizującym, lecz nie wymaga, aby oprogramowanie monitorujące dawki promieniowania było klasyfikowane jako wyrób medyczny.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu rejestracji oferowanego systemu jako wyrobu medycznego oraz posiadania certyfikatu CE w tym zakresie, o ile oferowane rozwiązanie spełnia wszystkie pozostałe wymagania techniczne i funkcjonalne Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 174

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 7 oraz 14

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości i rodzajów urządzeń diagnostycznych generujących promieniowanie jonizujące używanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Aparat rtg – 4 szt., tomograf – 4 szt., mammograf – 2 szt., stół do biopsji mammotomicznej – 1 szt., PET/CT – 1 szt., SPECT/CT – 1 szt.

Pytanie nr 175

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 23

Opisana funkcjonalność dotyczy oprogramowania aparatu TK i wykorzystywana jest podczas wykonywania badania. System monitorowania dawki prezentuje dane ekspozycji już po jej wykonaniu. Prosimy Zamawiającego o usunięcie tego wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt 23.

Pytanie nr 176

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 27

Opisana funkcjonalność dotyczy oprogramowania aparatu do radiologii interwencyjnej i wykorzystywana jest podczas wykonywania badania. System monitorowania dawki prezentuje dane ekspozycji już po jej wykonaniu. Prosimy Zamawiającego o usunięcie tego wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Parametr jest punktowany, nie wymagany.

Pytanie nr 177

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie standardowo stosowanych wartości takie jak dawka efektywna, SSDE, DLP, CTDIvol, CTDIw jako charakteryzujące dawki otrzymane przez pacjentów w TK zamiast wymaganej obliczania dawki narządowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 178

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie standardowo stosowanej wartości takiej jak dawka efektywna, DAP jako charakteryzującej dawki otrzymanej przez pacjentów w radiologii konwencjonalnej i interwencyjnej zamiast wymaganej obliczania dawki narządowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 179

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 37

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że obrazy oznaczone jako odrzucone są archiwizowane w systemie PACS Zamawiającego tak, aby z poziomu aplikacji do monitorowania dawki promieniowania jonizującego można było nimi zarządzać zgodnie z wymaganiem Zamawiającego. Jeśli badania odrzucone nie są przekazywane i archiwizowane w systemie PACS Zamawiającego, prosimy o rezygnację z wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że po uruchomieniu systemu do raportowania dawek obrazy oznaczone jako odrzucone z zapisaną w tagach DICOM informacją o dawce będą przekazywane do systemu PACS.

Pytanie nr 180

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 38

Opisana funkcjonalność nie jest powszechnie stosowana klinicznie i może sugerować faworyzowanie jednego producenta. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z tego wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Parametr jest punktowany, nie wymagany.

Pytanie nr 181

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 39

Opisana funkcjonalność dotyczy oprogramowania aparatu TK i wykorzystywana jest podczas wykonywania badania diagnostycznego. System monitorowania dawki prezentuje dane ekspozycji już po jej wykonaniu. Prosimy Zamawiającego o usunięcie tego wymogu. Czy Zamawiający zaakceptuje oprogramowanie udostępniające informacje o położeniu pacjenta i zakresie badania na podstawie toposkanów po wykonaniu badania?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje oprogramowanie udostępniające informacje o położeniu pacjenta i zakresie badania na podstawie toposkanów po wykonaniu badania. Modyfikacja pkt 39: lub oprogramowanie udostępniające informacje o położeniu pacjenta i zakresie badania na podstawie toposkanów po wykonaniu badania.

Pytanie nr 182

Dotyczy: Załącznik nr 50 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 45 (Parametry techniczno – użytkowe), System do raportowania dawek – 1 szt., pkt 74

Podobnie jak w pkt. 37, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że obrazy oznaczone jako odrzucone z zapisaną w tagach DICOM informacją o dawce są przekazywane do systemu PACS zamawiającego tak, aby z poziomu aplikacji do monitorowania dawki promieniowania jonizującego można było je prezentować i analizować. Jeśli badania odrzucone nie są przekazywane i archiwizowane w systemie PACS Zamawiającego, prosimy o rezygnację z wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że po uruchomieniu systemu do raportowania dawek obrazy oznaczone jako odrzucone z zapisaną w tagach DICOM informacją o dawce będą przekazywane do systemu PACS.

Pytanie nr 183

Dotyczy: Załącznik nr 38 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 33 (Parametry techniczno – użytkowe), Duplikator., pkt 4, 11,

Zamawiający wymaga niezbędnego oprogramowania, które zagwarantuje prawidłową współpracę z posiadanym systemem PACS. Dostępne na rynku polskim duplikatory, np. Rimage, Codonics czy Epson współpracują z systemami PACS, ale to po stronie systemu PACS jest odpowiednia konfiguracja ze sprzętem. W związku z tym prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że posiadane oprogramowanie PACS firmy PIXEL posiada moduł, który pozwala na podłączenie duplikatora oraz jego prawidłowe funkcjonowanie. Równocześnie, dla zachowania zasad uczciwej konkurencji prosimy o podanie kosztów podłączenia duplikatora do systemu PACS Pixel. Cena ta będzie jednakowa dla wszystkich oferentów i zapewni ich równe traktowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza że firma PIXEL posiada moduł do obsługi duplikatorów. Zamawiający nie posiada natomiast wykupionej licencji na podłączenie nowego duplikatora. Koszty zakupu licencji, podłączenia do PACS i konfiguracji są po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 184

Dotyczy: Załącznik nr 38 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia – część nr 33 (Parametry techniczno – użytkowe), Duplikator., pkt 20,21,

W związku z wymaganiami zawartymi w punktach 20 i 21 dotyczących konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji urządzenia, czy Zamawiający zgodzi się na wykluczenie tych zapisów z dokumentacji przetargowej? Z uwagi na charakter oferowanego urządzenia (w tym elementy elektroniczne i mechaniczne), które nie jest przeznaczone do bezpośredniego kontaktu z pacjentem, pełna sterylizacja i dezynfekcja mogłaby negatywnie wpłynąć na integralność jego komponentów elektronicznych oraz ich uszkodzenie. Czystość urządzenia powinna być utrzymywana przez powierzchniowe czyszczenie przy użyciu łagodnych środków czyszczących, które nie mają wpływu na jego funkcjonowanie.

Odpowiedź:

Jeżeli urządzenia nie wymagają dezynfekcji i sterylizacji Zamawiający uzna instrukcję mycia i konserwacji za spełniającą warunek. Wykonawca powinien przedstawić zalecane preparaty myjące wraz z nazwą związków chemicznych użytych w preparatach.

Pytanie nr 185

dotyczące zadania CZĘŚĆ 12 (załączniki nr 17 do SWZ) „Tor wizyjny z diatermią i resektoskopami mono i bipolarnymi z osprzętem” pozycja 23 monitor medyczny .

Czy Zamawiający dopuści w miejsce monitora min 27 cali, monitor medyczny o przekątnej 31,5 cala o rozdzielczości 3840X2160 w technologii 4 K i przekątnej obrazu 16:9 umożliwiając obrazowanie w wyższej rozdzielczości ?

Obecnie wyspecyfikowane monitory o przekątnej 27 cali są niedostępne na rynku a zmiana monitora na większy o wyższej rozdzielczości umożliwi większe i dokładniejsze obrazowanie operowanych struktur podczas zabiegu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Monitor spełnia wymagane wartości parametru.

Pytanie nr 186

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – CZĘŚĆ 12 załącznik nr 17 do SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 103 (pozostałe wymagania):

„Szkolenie z obsługi i eksploatacji urządzenia/urządzeń obejmuje zasady postępowania minimalizujące zużycie energii elektrycznej, wody oraz generowanie odpadów, potwierdzone zaświadczeniem. Instrukcja zawierająca zasady postępowania minimalizujące zużycie energii elektrycznej, wody oraz generowanie odpadów.”

Na zapis następującej treści:

„Czy Zamawiający dopuści przekazanie instrukcji zbiorczej dla dostarczonych urządzeń, obejmującej zasady postępowania minimalizujące zużycie energii elektrycznej, wody oraz generowanie odpadów w formie oświadczenia oraz jako materiał bazowy do szkolenia z obsługi i eksploatacji urządzeń.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jest to parametr punktowany, nie wymagany.

Pytanie nr 187

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – CZĘŚĆ 12 załącznik nr 17 do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści, aby wymogi stawiane w pkt. 99-103 odnosiły się do głównych urządzeń wchodzących w skład zestawu, a nie do urządzeń/akcesoriów peryferyjnych (np. ramię do monitora, uchwyty, wieszak na endoskopy, włącznik itp.)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymogi stawiane w pkt. 99-103 odnoszą się do głównych urządzeń wchodzących w skład zestawu.

Pytanie nr 188

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – CZĘŚĆ 19, 21, 43, 44 załącznik nr 24, 26, 48 i 49 do SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 113, 27, 40 i 116 (pozostałe wymagania):

„Szkolenie z obsługi i eksploatacji urządzenia/urządzeń obejmuje zasady postępowania minimalizujące zużycie energii elektrycznej, wody oraz generowanie odpadów, potwierdzone zaświadczeniem. Instrukcja zawierająca zasady postępowania minimalizujące zużycie energii elektrycznej, wody oraz generowanie odpadów.”

Na zapis następującej treści:

„Czy Zamawiający dopuści przekazanie instrukcji zbiorczej dla dostarczonych urządzeń, obejmującej zasady postępowania minimalizujące zużycie energii elektrycznej, wody oraz generowanie odpadów w formie oświadczenia oraz jako materiał bazowy do szkolenia z obsługi i eksploatacji urządzeń.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jest to parametr punktowany, nie wymagany.

Pytanie nr 189

dotyczące zapisów umowy (załącznik nr 3 do SWZ) oraz CZĘŚCI 19, 21, 43, 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w §4 ust.9.1:

„Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 24 godzin od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 3 dni roboczych (lub 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 5 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.”

Na zapis następującej treści:

„Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 5 dni roboczych (lub 14 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 5 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 190

dotyczące załącznika nr 24 do SWZ część 19:

Czy Zamawiający w **pkt. 49** (Procesor wizyjny), dopuści urządzenie o następujących parametrach:

„Wejścia cyfrowe: HD-SDI”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 49: Wejścia cyfrowe: 3G-SDI lub Wejścia cyfrowe: HD-SDI.

Pytanie nr 191

dotyczące załącznika nr 24 do SWZ część 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w **pkt. 103** (pozostałe wymagania):

„Informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (przy dostawie). Podać:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)
- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany.”

Na zapis następującej treści:

„Informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (przy dostawie). Podać:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)
- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany (jeżeli dotyczy).”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja pkt. 103: Informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (przy dostawie). Podać:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)

- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany (jeżeli dotyczy).

Pytanie nr 192

dotyczy załącznika nr 48 do SWZ część 43:

Prosimy o doprecyzowanie w pkt. 25 w celu dokładnego doboru ilości środków chemicznych na okres 8 tygodni, ile procesów dezynfekcji w tygodniu przewidujecie Państwo realizować na urządzeniu (jeden proces – jeden endoskop)?

Odpowiedź:

Zamawiający przewiduje 12 procesów dezynfekcji na tydzień.

Pytanie nr 193

dotyczy załącznika nr 49 do SWZ część 44:

Czy Zamawiający w pkt. 14 (Procesor wizyjny), dopuści urządzenie o następujących parametrach: „Wejścia cyfrowe: HD-SDI”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 14: Wejścia cyfrowe: 3G-SDI lub Wejścia cyfrowe: HD-SDI.

Pytanie nr 194

dotyczy załącznika nr 49 do SWZ część 44:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 106 (pozostałe wymagania):

„Informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (przy dostawie). Podać:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)
- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany.”

Na zapis następującej treści:

„Informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (przy dostawie). Podać:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)
- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany (jeżeli dotyczy).”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt. 103: Informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji (przy dostawie). Podać:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)
- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany (jeżeli dotyczy).

Pytanie nr 195

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – CZĘŚĆ 19, 21, 43, 44 załącznik nr 24, 26, 48 i 49 do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści aby wymogi stawiane w

części 19 pkt. 109-113;

części 21 pkt. 23-27;

części 43 pkt. 36-40;

części 44 pkt. 112-116;

odnosiły się do głównych urządzeń wchodzących w skład zestawu, a nie do urządzeń/akcesoriów peryferyjnych (np. wieszak na endoskopy, półka na butlę CO₂, filtry do ssaka, pojemniki jednorazowe, program do archiwizacji zdjęć, okablowanie itp.)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymogi stawiane w części 19 pkt. 109-113; części 21 pkt. 23-27; części 43 pkt. 36-40; części 44 pkt. 112-116; odnoszą się do głównych urządzeń wchodzących w skład zestawu.

Pytanie nr 196

dotyczące części 12 oraz zapisów umowy oraz zapisów SWZ rozdział 11 punkt 11.1 podpunkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 12 wyposażenia (np. ramię, uchwyt, wieszak), które nie są wyrobami medycznymi w myśl obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania i złożenia dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów, o których mowa w SWZ rozdział 11 punkt 11.1 podpunkt 1 ?

- nie zostały wystawione dokumenty typ Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, dokumenty Powiadomienia Urzędu, które dotyczą wyrobów medycznych

Dla takiego przedmiotu zamówienia zostanie złożone stosowne oświadczenie Wykonawcy

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 197

dotyczące CZĘŚĆ 19, 43, 44, zapisów umowy oraz zapisów SWZ rozdział 11 punkt 11.1 podpunkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odpowiednio w Części 19, 43, 44 wyposażenia (np. pojemnik na akcesoria do wózka, wieszak, uchwyty, półka boczna, do ssaka zbiornik, dreny; transpondery, filtry, zmiękcacz wody do myjni, sól, licencja itp., pojemnik na akcesoria, zbiornik do ssania, uchwyty, dreny, półka boczna, stacja robocza, program do archiwizacji zdjęć z badań endoskopowych licencja, itp.), które nie są wyrobami medycznymi w myśl obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności złożenia dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów, o których mowa w SWZ rozdział 11 punkt 11.1 podpunkt 1 ?

- nie zostały wystawione dokumenty typ Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, dokumenty Powiadomienia Urzędu, które dotyczą wyrobów medycznych

Dla takiego przedmiotu zamówienia zostanie złożone stosowne oświadczenie Wykonawcy

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 198

dotyczące zapisów umowy paragraf 2 ustęp 2, paragraf 4 ustęp 7

Celem doprecyzowania zapisów umowy prosimy o potwierdzenie, że naprawy/ usterki, o których mowa w paragraf 2 ustęp 2, paragraf 4 ustęp 7 umowy dotyczą napraw uznanych przez autoryzowany serwis jako naprawy gwarancyjne, nie dotyczą wszystkich naprawy?

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy, wynikający z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 199

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na aby czas reakcji serwisowej liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.

Pytanie nr 200

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy odpowiednio z 3 dni roboczych na 5 dni roboczych i z 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej na 12 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 201

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy paragrafu 4 ustęp 18

Z zapis

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 2 (dwie) uzasadnione reklamacje, tj. takie których skutkiem jest naprawa potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego trzeciej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany podzespołu/modułu/elementu/części na nową, a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części - do wymiany sprzętu/aparatury na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji sprzętu/aparatury”

Na zapis:

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 3 (trzy) uzasadnione reklamacje, tj. takie których skutkiem jest naprawa gwarancyjna potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego czwartej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany podzespołu/modułu/elementu/części na nową, a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części - do wymiany sprzętu/aparatury na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji sprzętu/aparatury”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 202

dotyczące zapisów umowy paragraf 7 ustęp 1 punkt 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopisanie do umowy w paragrafie 7 ustęp 1 punkt 4) zapisu

„nie dotyczy w przypadku gdy Wykonawca na czas naprawy dostarczy sprzęt zastępczy/ moduł zastępczy, który zapewni ciągłość pracy pracowni”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 203

dotyczące zapisów umowy paragraf 8 ustęp 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara za każdy dzień zwłoki liczona była od sprzętu, którego dotyczy opóźnienie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 204

dotyczące CZESĆ 12, 19, 21, 43, 44 oraz zapisów umowy i swz

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie sprzętu fabrycznie nowego również z rokiem produkcji 2024 r ?

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją:

część 12 pkt. 3: rok produkcji 2024 lub 2025

część 19 pkt. 3: rok produkcji 2024 lub 2025

część 21 pkt. 3: rok produkcji 2024 lub 2025

część 43 pkt. 3: rok produkcji 2024 lub 2025

część 44 pkt. 3: rok produkcji 2024 lub 2025

Pytanie nr 205

dotyczy punktu 18 OPZ część nr 39 (Załącznik nr 44 do SWZ)

Czy zamawiający dopuści obiektywy o następującej odległości roboczej (WD) dla danego powiększenia:

- 20x; WD min 1.2 mm
- 40x; WD min 0.6 mm
- 60x; WD min 0.2 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 206

dotyczy § 1 ust. 5 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu § 1 ust 5 wzoru umowy z następującego:

„Za datę zawarcia umowy Strony zgodnie przyjmują datę wskazaną w komparycji niniejszej umowy”

na następujący zapis:

Za datę zawarcia umowy Strony zgodnie przyjmują datę złożenia ostatniego podpisu pod niniejszą umową.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 207

dotyczy § 3 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni od daty otrzymania faktury i po zrealizowaniu przedmiotu umowy potwierdzonego podpisanym protokołem końcowym odbioru przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 208

dotyczy § 4 ust. 9 pkt 1) wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 4 ust. 9 pkt 1) wzoru umowy z następującego:

„1) Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 24 godziny od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 3 dni roboczych (lub 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 5 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.”

na następujący:

1) Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 48 godzin od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 5 dni roboczych (lub 15 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 7 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 209

Czy Zamawiający dopuści aby mikroskopy zaoferowane w Pakiecie nr 39 były wyprodukowane w 2024 lub 2025 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja pkt 3: Urządzenie oraz wszystkie elementy składowe fabrycznie nowe, rok produkcji nie wcześniej niż 2024. Urządzenie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów lub inwestycji.

Pytanie nr 210

Załącznik nr 33 do SWZ_część_28 - Opis przedmiotu zamówienia – część nr 28

Punkt 16

Czy zamawiający dopuści monitor z oprogramowaniem w wersji 1.0, które pozwala na drukowanie danych z portu USB do pliku PNG oraz możliwością upgrade'u oprogramowania do wyższej wersji, która umożliwiać będzie wydruk danych do PDF oraz plików arkusza kalkulacyjnego (np. Excel)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 16: Drukowanie danych poprzez:

- wirtualne drukowanie z portu USB do pliku PDF lub Excel (do dalszej obróbki) lub PNG**
- drukowanie poprzez sieć**

Pytanie nr 211

Załącznik nr 33 do SWZ_część_28 - Opis przedmiotu zamówienia – część nr 28

Punkt 31

Czy zamawiający potwierdza, że w Załączniku nr 33 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia – część nr 28”, pozycja 31, nie wymaga pełnej dokumentacji serwisowo-technicznej, która dostępna jest tylko dla osób, które pomyślnie ukończyły certyfikowane szkolenie serwisowe w siedzibie producenta a wymaga jedynie podstawowej dokumentacji serwisowej wraz z kodami dostępu, które umożliwią przeprowadzenie wstępnych diagnostyk urządzenia oraz wykonanie podstawowych napraw i regulacji w zakresie dopuszczonym przez producenta urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 212

dotyczy umowy § 3 WARUNKI PŁATNOŚCI

Czy Zamawiający zgodzi się na 30 dniowy termin płatności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 213

dotyczy umowy § 4 GWARANCJA ust. 9

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu reakcji serwisowej do 24 h w dni robocze, oraz wydłużenia czasu naprawy do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 214

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorami – szt. 3

I. 9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania stanowiska centralnego monitorowania z ekranami LCD, panoramicznymi, ale bez sterowania dotykowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 215

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorem – szt. 3

II. 11. Czy Zamawiający opisując sterowanie bezprzewodowe stanowiska ma na myśli sterowanie poprzez mysz i klawiaturę bezprzewodowe?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 216

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorem – szt. 3

III. 17. Czy Zamawiający dopuści do postępowania stanowiska centralnego monitorowania bez tej funkcjonalności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 217

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorem – szt. 3

IV. 40. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor gotowy do współpracy z centralą monitorującą, która umożliwia zdalny nadzór nad oferowanymi monitorami, a także w pełni modułowymi monitorami wysokiej klasy tego samego producenta, ale nie z nadajnikami telemetrycznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 218

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorem – szt. 3

V. 44. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez tej funkcjonalności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 219

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorem – szt. 3

VI. 45. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez możliwości inicjowania wydruków krzywych, raportów, na podłączonej do sieci centralnego monitorowania tradycyjnej drukarce laserowej? Wszystkie wymienione wydruki możliwe są do inicjowania z poziomu oferowanej centrali monitorującej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 220

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorami – szt. 3

VII. 46. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor wyposażony w dotykowy ekran standardowy, nie panoramiczny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 221

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorami – szt. 3

VIII. 57. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z jednoczesną prezentacją 1 lub 2 kanałów EKG na ekranie głównym kardiomonitora, lub 1 odprowadzenia w formie kaskady lub z jednoczesną prezentacją 7 odprowadzeń EKG na ekranie głównym kardiomonitora?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 222

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorami – szt. 3

IX. 60. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z analizą arytmii w 2 odprowadzeniach EKG jednocześnie za pomocą standardowego przewodu EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Parametr 60 jest punktowany, nie wymagany.

Pytanie nr 223

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorami – szt. 3

X. 63. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z zakresem pomiarowym analizy odcinka ST - 2,5 - (+) 2,5 mV?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 224

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitorami – szt. 3

XI. 74. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z modułem NIBP opartym na standardowym algorytmie pomiarowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 225

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitarami – szt. 3

XII. 89. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością rozbudowy o monitorowanie gazów z prezentacją wartości MAC, ale bez MACage?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 226

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitarami – szt. 3

XIII. 97. Czy Zamawiający dopuści do postępowania system monitorowania bez możliwości rozbudowy o kardiomonitor z pomiarem parametrów kalorymetrii pośredniej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 227

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitarami – szt. 3

XIV. 146. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez tej funkcjonalności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 228

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitarami – szt. 3

XV. 147. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez możliwości inicjowania wydruków krzywych, raportów, na podłączonej do sieci centralnego monitorowania tradycyjnej drukarce laserowej? Wszystkie wymienione wydruki możliwe są do inicjowania z poziomu oferowanej centrali monitorującej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 229

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitarami – szt. 3

XVI. 158. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z jednoczesną prezentacją 1 lub 2 kanałów EKG na ekranie głównym kardiomonitora, lub 1 odprowadzenie w formie kaskady lub z jednoczesną prezentacją 7 odprowadzeń EKG na ekranie głównym kardiomonitora?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 230

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

Centrala monitorująca z kardiomonitarami – szt. 3

XVII. 161. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z analizą arytmii w 2 odprowadzeniach EKG jednocześnie za pomocą standardowego przewodu EKG?

Odpowiedź:

Parametr 161 jest punktowany, nie wymagany. Zamawiający modyfikuje wymaganą wartość parametru.

Pytanie nr 231

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

XVIII. 164. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z zakresem pomiarowym analizy odcinka ST -2,5 - (+) 2,5 mV?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 232

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

XIX. 175. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z modułem NIBP opartym na standardowym algorytmie pomiarowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 233

Załącznik nr 14 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25

(Parametry techniczno – użytkowe)

XX. 190. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością rozbudowy o monitorowanie gazów z prezentacją wartości MAC, ale bez MACage?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Parametr 190 jest punktowany, nie wymagany.

Pytanie nr 234

Ad Załącznik nr 30 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia – część nr 25 (Parametry techniczno – użytkowe)

Kardiomonitor 1 szt. Ad punkt 139. Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w zasilanie akumulatorowe zapewniające 120 minut pracy na wypadek zaniku zasilania lub transportu, z wyświetlaniem w czasie pracy na baterii parametrów na ekranie monitora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z modyfikacją pkt. 139: Monitor wyposażony w zasilanie akumulatorowe zapewniające przynajmniej 120 minut pracy na wypadek zaniku zasilania lub transportu. W czasie pracy na baterii parametry są wyświetlane na ekranie monitora.

Pytanie nr 235

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający odstąpi od wymogu zawarcia zał. nr 6 w przypadku pakietu nr 28.

Oferowane urządzenie nie przechowuje danych, które mogłyby być przetwarzane.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 236

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5. Tabela. Punkt 23

Prosimy o odstąpienie od wymogu podania wykazu czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna). Wykonawca korzysta z usług autoryzowanych przez producenta punktów serwisowych, jednakże tego typu informacje są dla Wykonawcy niedostępne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wymaga podania tych informacji przy dostawie.

Pytanie nr 237

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5. Tabela. Punkt 26

Wnosimy o odstąpienie od wymogu przekazania wraz z urządzeniem dokumentacji serwisowej i/lub oprogramowania serwisowego. Według instrukcji użytkownika produkt musi być serwisowany przez kompetentnego technika lub inżyniera autoryzowanego punktu serwisowego, natomiast podstawowe zasady konserwacji i diagnostyki dla użytkownika końcowego są już zawarte w instrukcji użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający nie wymaga przekazania pełnej dokumentacji serwisowej.

Pytanie nr 238

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5. Tabela. Punkt 28

Prosimy o odstąpienie od wymogu podania nazw związków chemicznych zawartych w preparatach myjących i dezynfekujących. Nie w każdym wypadku są one znane Wykonawcy. Proponujemy pozostanie przy podaniu nazw handlowych preparatów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 239

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5. Tabela. Punkty 32-34

Prosimy o odstąpienie od wymogów wskazanych w punktach 32-34 tabeli poprzez usunięcie ich z opisu przedmiotu zamówienia dla części nr 5. Informacje których dotyczą wskazane punkty nie są znane Wykonawcy.

Odpowiedź:

Parametry w punktach 32-34 są parametrami punktowanymi, nie są wymagane.

Pytanie nr 240

Dotyczy: Załącznik nr 3. Projekt umowy. §4 ust.3

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności części zamiennych do 6 lat od daty podpisania protokołu końcowego odbioru przedmiotu umowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 241

Dotyczy: Załącznik nr 3. Projekt umowy. §4 ust.9

Wykonawca prosi o wydłużenie w zakresie części nr 5 wskazanych terminów odnośnie czynności serwisowych :
- czas reakcji serwisowej z 24 do 48 godzin od momentu zgłoszenia awarii - czas naprawy z 3 do 6 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii - czas naprawy przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej z 10 do 20 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 242

Dotyczy: Załącznik nr 3. Projekt umowy. §4 ust.10

Czy Zamawiający uzna za wystarczające przekazanie powszechnie stosowanych raportów serwisowych jako dokumentu potwierdzającego dopuszczenie sprzętu/aparatury do eksploatacji ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający uzna za wystarczające przekazanie powszechnie stosowanych raportów serwisowych jako dokumentu potwierdzającego dopuszczenie sprzętu/aparatury do eksploatacji.

Pytanie nr 243

Dotyczy: Załącznik nr 3.Projekt umowy. §4 ust.11

Czy Zamawiający odstąpi od wymierzania kar umownych w wypadku zapewnienia sprzętu zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 244

Dotyczy: Załącznik nr 3.Projekt umowy. §8 ust.1

Wykonawca wnosi o zmniejszenie kary umownej zawartej w §8 ustęp 1, do 0,1 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 245

Dotyczy: Załącznik nr 3.Projekt umowy. §8 ust.2

Wykonawca wnosi o zmniejszenie kary umownej zawartej w §8 ustęp 2, do 0,1 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 246

Pytanie do części 35

Zamawiający pisze w OPZ dla części nr 35, Lp. 3: Urządzenie oraz wszystkie elementy składowe fabrycznie nowe, rok produkcji 2025. Wykonawca prosi o wyrażenie zgody na rok produkcji 2024. Ze względu na cykl produkcyjny producent urządzenia ma dostępne urządzenia wyprodukowane w drugiej połowie lub końcem roku 2024.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja pkt. 3: rok produkcji 2024 lub 2025.

Pytanie nr 247

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego o poniższych parametrach technicznych ? • System składa się z jednostki centralnej współpracującej z sondą w technologii Bluetooth • Jednostka centralna posiada tryb pracy binarny i dynamiczny • Wybór zakresów energii charakterystycznych dla następujących nuklidów: 99mTc, 111In, 125I, 131I, 57Co, • Zakres mierzonych energii: 27-364 keV • Pole odczytowe systemu wyposażone w duży, czytelny wyświetlacz w technologii LED o wysokości cyfr pola odczytu zliczeń minimum 14mm • Obudowa sondy wykonana ze stali nierdzewnej w części aktywnej (pomiarowej) • Sonda bezprzewodowa z kryształem scyntylacyjnym: Tellurek kadmowo-cynkowy (CdZnTe) • Sonda zasilana baterią Cr123 • System ostrzegania o niskim stanie baterii/naładowania akumulatorów zapewniający min. 30 minut pracy z systemem

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 248

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5 Tabela. Punkt 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycja 13 (tabela) i utworzenie osobnego pakietu dla dostawy; 1. Sonda laparoskopowa bezprzewodowa z kryształem scyntylacyjnym (tellurek kadmowo-cynkowy) o średnicy 11 mm – 1 szt. 2. Jednostka centralna (konsola) zasilana sieciowo, współpracująca z sondą laparoskopową w technologii Bluetooth – 1 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 249

Dotyczy: Załącznik nr 10 do SWZ. Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 5 Tabela. Punkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sondy laparoskopowej fabrycznie nowej z 36 miesięczną gwarancją oraz rokiem produkcji 2022

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 250

Dotyczy §8 pkt 4 Zamawiający pisze:

„W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn, o których mowa w § 7 ust. 1 pkt 1 Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 20% łącznej wartości brutto przedmiotu umowy.”

Zwracamy Zamawiającemu uwagę, iż § 7 ust. 1 pkt 1 dotyczy:

„1. Zamawiający może odstąpić od umowy w przypadku:

1) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy (art. 456 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp);

W związku z powyższym wnosimy o zmianę zapisów umowy na:

„W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn, o których mowa w § 7 ust. 1 pkt 1 ZAMAWIAJĄCY jest zobowiązany do zapłaty WYKONAWCY kary umownej w wysokości 20% łącznej wartości netto przedmiotu umowy.”

W takim przypadku, odstąpienie przez Zamawiającego od umowy jest niezależne od Wykonawcy, zatem to Wykonawca jest stroną pokrzywdzoną, obarczanie go karami za sytuację, na którą wpływu nie ma jest bezzasadne. Dodatkowo wnosimy o dodanie do wskazanego punktu „Wykonawca może żądać wynagrodzenia za wykonaną część umowy”

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.

Pytanie nr 251

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 252

Dotyczy wzoru umowy:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 8, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 253

Dotyczy pakietu nr 37,38,40,42 – załącznik nr 42,43,45,47 POZOSTAŁE WYMAGANIA DLA WSZYSTKICH URZĄDZEŃ

Zwracamy się z prośbą o poprawienie znaków nierówności w sekcji punktacji:

Materiały użyte do budowy urządzenia/urządzeń nadają się do recyklingu:	TAK	≥80% - 2 pkt. ≤80% - 0 pkt.
Części zamienne urządzenia/urządzeń nadają się do odzysku lub naprawy:	TAK	≥20% - 2 pkt. ≤20% - 0 pkt.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją SWZ w zakresie części nr 2,9,25,26,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40,41,42,43.

Pytanie nr 254

Dotyczy:

Załącznika 42 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 37 POZOSTAŁE WYMAGANIA DLA WSZYSTKICH URZĄDZEŃ pkt 68 Materiały użyte do budowy urządzenia/urządzeń nadają się do recyklingu

Załącznika 43 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 38 POZOSTAŁE WYMAGANIA pkt 30 Materiały użyte do budowy urządzenia/urządzeń nadają się do recyklingu

Załącznika 45 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 40 POZOSTAŁE WYMAGANIA pkt 36 Materiały użyte do budowy urządzenia/urządzeń nadają się do recyklingu

Załącznika 47 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 42 POZOSTAŁE WYMAGANIA DLA WSZYSTKICH URZĄDZEŃ pkt 66 Materiały użyte do budowy urządzenia/urządzeń nadają się do recyklingu

Ze względu na brak możliwości prawidłowego uzupełnienia formularza, zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego, o zmianę zapisu w kolumnie „wymagana wartość parametru”, zgodnie z instrukcją wypełniania z „TAK” na „TAK/NIE” oraz jednocześnie zmianę opisu punktacji z:

≥80% - 2 pkt.

<80% - 0 pkt.

Na

TAK ≥80% - 2 pkt.

NIE <80% - 0 pkt.

Brak wprowadzenia modyfikacji może skutkować brakiem możliwości porównania ofert, a w konsekwencji do unieważnienia postępowania ze względu na wadę.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją SWZ w nin. zakresie.

Pytanie nr 255

Dotyczy:

Załącznika 42 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 37 POZOSTAŁE WYMAGANIA DLA WSZYSTKICH URZĄDZEŃ pkt 69 Części zamienne urządzenia/urządzeń nadają się do odzysku lub naprawy

Załącznika 43 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 38 POZOSTAŁE WYMAGANIA pkt 31 Części zamienne urządzenia/urządzeń nadają się do odzysku lub naprawy

Załącznika 45 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 40 POZOSTAŁE WYMAGANIA pkt 37 Części zamienne urządzenia/urządzeń nadają się do odzysku lub naprawy

Załącznika 47 opis przedmiotu zamówienia dla pakietu 427 POZOSTAŁE WYMAGANIA DLA WSZYSTKICH URZĄDZEŃ pkt 67 Części zamienne urządzenia/urządzeń nadają się do odzysku lub naprawy

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego, o zmianę zapisu w kolumnie „wymagana wartość parametru”, zgodnie z instrukcją wypełniania z „TAK” na „TAK/NIE” oraz jednocześnie zmianę opisu punktacji z:

≥20% - 2 pkt.

<20% - 0 pkt.

Na

TAK ≥20% - 2 pkt.

NIE <20% - 0 pkt.

Brak wprowadzenia modyfikacji może skutkować brakiem możliwości porównania ofert, a w konsekwencji do unieważnienia postępowania ze względu na wadę.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją SWZ w nin. zakresie.

Pytanie nr 256

Pytania techniczne:

Część 37. Poz. 35.

Czy Zamawiający podając parametr:

„Wymiary zewnętrzne w mm SxGxW):

- chłodziarka: 460/423/1037 (+- 100 mm)

- zamrażarka: 406/292/595 (+- 100 mm)”

Miał na myśli wymiary wewnętrzne (użytkowe) urządzenia?

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją w zakresie części nr 37 poz. 35.

Pytanie nr 257

Część 37. Poz. 61.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przepustu czujnika 2 x 10mm (1 dla chłodziarki i 1 dla zamrażarki)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt. 61: Przepust czujnika 2 x Ø 10 mm.

Pytanie nr 258

Część 42. Poz. 8.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie 2 statywów na probówki typu Falcon 50ml mogących pomieścić łącznie 48 probówek i 2 statywów na probówki typu Falcon 15ml mogących pomieścić łącznie 120 probówek

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt 8: lub 2 statywy na probówki typu Falcon 50ml mogące pomieścić łącznie 48 probówek i 2 statywy na probówki typu Falcon 15ml mogące pomieścić łącznie 120 probówek.

Pytanie nr 259

Część 42. Poz.13.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wirówki z maksymalnym RCF 4830 xg

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt 13: Max RCF min. 4427 xg.

Pytanie nr 260

Część 40. Poz. 6.

Zwracamy się z prośbą o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej z:

Cięcie nastawiane w zakresach:

- Od 0,5 do 5 µm, skok co 0,5 µm,
- Od 5 do 20 µm, skok co 0,5 µm,
- Od 20 do 30 µm, skok co 0,5 µm,
- Od 30 do 60 µm, skok co 0,5 µm,
- Od 60 do 100 µm, skok co 0,5 µm,

Na

Cięcie nastawiane w zakresach:

- Od 0,5 do 5 μm , skok co 0,5 μm ,
- Od 5 do 20 μm , skok co 1 μm ,
- Od 20 do 30 μm , skok co 2 μm ,
- Od 30 do 60 μm , skok co 5 μm ,
- Od 60 do 100 μm , skok co 10 μm ,

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt 6.

Pytanie nr 261

Część 40. Poz. 7.

Zwracamy się z prośbą o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej z:

Zakres trymowania (TRIM) od 5 do 500 μm ; trymowanie nastawiane w zakresach:

- Od 5 do 30 μm , skok co 0,5 μm ,
- Od 30 do 100 μm , skok co 10 μm ,
- Od 100 do 200 μm , skok co 20 μm ,
- Od 200 do 500 μm , skok co 50 μm ,

Na

Zakres trymowania (TRIM) od 5 do 500 μm ; trymowanie nastawiane w zakresach:

- Od 5 do 30 μm , skok co 5 μm ,
- Od 30 do 100 μm , skok co 10 μm ,
- Od 100 do 200 μm , skok co 20 μm ,
- Od 200 do 500 μm , skok co 50 μm ,

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją pkt 7.

Pytanie nr 262

Dotyczy § 4 GWARANCJA oraz Opis przedmiotu zamówienia – część nr 37 punkt 74, część nr 42 punkt 71, część nr 38 punkt 35 oraz część nr 40 punkt 41.

Czy informacje dotyczące wymaganych/zalecanych przeglądów przez producenta po okresie gwarancji w tym:

- częstotliwość przeglądów
- wykaz czynności wykonywanych przy przeglądzie (lista kontrolna)
- wykaz części podlegających okresowej wymianie z podaniem zalecanej częstotliwości ich wymiany należy podać wyłącznie przy dostawie, czy Zamawiający wymaga wskazania ich na etapie składania oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podania ww. informacji przy dostawie.

Pytanie nr 263

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia – część nr 37 punkt 78, część nr 42 punkt 75, część nr 38 punkt 39 oraz część nr 40 punkt 45.

Czy zalecane przez Oferenta preparaty myjące i dezynfekujące należy podać wyłącznie przy dostawie, czy Zamawiający wymaga wskazania ich na etapie składania oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podania ww. informacji przy dostawie.

Pytanie nr 264

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę następującego zapisu umowy w § 4 punkt 18: z:

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 2 (dwie) uzasadnione reklamacje, tj. takie których skutkiem jest naprawa potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego trzeciej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany, a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części - do wymiany sprzętu/aparatury na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji sprzętu/aparatury. „

Na

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 2 (dwie) uzasadnione reklamacje tego samego podzespołu/modułu/ elementu/części, tj. takie których skutkiem jest naprawa potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego czwartej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany, a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części - do wymiany sprzętu/aparatury na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji sprzętu/aparatury.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 265

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę następującego zapisu umowy w § 4 punkt 18: z:

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 2 (dwie) uzasadnione reklamacje, tj. takie których skutkiem jest naprawa potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego trzeciej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany, a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części - do wymiany sprzętu/aparatury na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji sprzętu/aparatury.”

Na

„W przypadku, gdy Zamawiający złożył już 3 (trzy) uzasadnione reklamacje **tego samego podzespołu/modułu/ elementu/części** , tj. takie których skutkiem jest naprawa potwierdzona raportem serwisowym, w okresie gwarancji, złożenie przez Zamawiającego czwartej uzasadnionej reklamacji zobowiązuje Wykonawcę do wymiany , a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części - do wymiany sprzętu/aparatury na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji sprzętu/aparatury.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 266

Dotyczy Załącznika nr 20 – Opis Przedmiotu Zamówienia – część nr 15, Laser holmowy – 1 szt., pkt. 63

Czy Zamawiający wymaga zapewnienia bezpłatnych przeglądów serwisowych w okresie gwarancji wykonywanych przez autoryzowany serwis (autoryzacja potwierdzona dokumentem wystawionym przez producenta)?

Uzasadnienie:

Wskazujemy, że brak takiego wymogu nie zapewni Zamawiającemu prawidłowej obsługi serwisowej oraz posprzedażowej sprzętu. Tylko podmiot posiadający autoryzację producenta, dysponujący przeszkolonym personelem i używający oryginalnych części zamiennych jest w stanie utrzymać wyrób w należytych stanie technicznym, zapewniającym właściwe funkcjonowanie sprzętu oraz bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 267

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 3 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 5 lat?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 268

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 7 – w zakresie części nr 15

Prosimy o doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania bez dodatkowego wynagrodzenia wad, jakie wystąpią w działaniu aparatury, których przyczyny tkwią w przedmiocie umowy oraz naprawy usterek sprzętu/aparatury zgodnie z kartą gwarancyjną. W okresie gwarancji Wykonawca udzieli pomocy rozumianej jako telefoniczne lub aplikacyjne wsparcie techniczne, w przypadku trudności z eksploatacją sprzętu przez Zamawiającego”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 269

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9. 1). – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji do 48h?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 270

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9. 1). – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 5 dni roboczych, a w przypadku gdy wymagane jest sprowadzenie części zamiennych – do 14 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 271

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9. 1). – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie sprzętu zastępczego w przypadku naprawy trwającej powyżej 10 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 272

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 11 – w zakresie części nr 15

Prosimy o doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku przekroczenia czasu naprawy aparatury Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej, o której mowa w §8 ust. 2 niniejszej umowy. Kary nie mają zastosowania w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 273

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 13 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury, o ile przestój ten trwał powyżej 10 dni roboczych. Przez udokumentowany czas należy rozumieć okres od zgłoszenia nie działania lub wadliwego działania aparatury do momentu naprawy potwierdzonej raportem serwisowym/wpisem do paszportu aparatury.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 274

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 14 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku odrzucenia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może wystąpić z wnioskiem do niezależnego eksperta posiadającego uprawnienia producenta sprzętu o przeprowadzenie ekspertyzy zasadności złożonej reklamacji,,

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 275

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 15 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli reklamacja Zamawiającego w ocenie eksperta uznana będzie za uzasadnioną, Wykonawca zwróci Zamawiającemu koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy i bezpłatnie usunie wadę aparatury lub wymieni aparaturę na nową w przypadku niemożliwości usunięcia wady”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 276

Dotyczy warunków umowy - § 8 ust. 1 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,3% na 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 277

Dotyczy warunków umowy - § 8 ust. 2 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,3% na 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 278

Dotyczy warunków umowy - § 8 ust. 6 – w zakresie części nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych z 20% na 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 279

Dotyczy warunków umowy - § 8 – w zakresie części nr 15

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie kolejnego ust. o następującym brzmieniu:

„Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych wyłącza możliwość naliczania kar.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Pytanie nr 280

Zwracamy się z wnioskiem o możliwość zaoferowania w niniejszym postępowaniu w pakiecie nr 38,40 oraz 42 urządzeń nie starszych niż wyprodukowane z końcem roku 2024. Urządzenia są produkowane i sprowadzane zza granicy, w związku z czym na czas złożenia oferty nie posiadamy gwarancji, że na stanie magazynu w momencie potencjalnej realizacji zamówienia nie będą znajdować się jeszcze urządzenia wyprodukowane końcem 2024 roku. Zwracamy uwagę na fakt, iż dostawcy nie mają wpływu na stany magazynowe producentów oraz na rotację urządzeń po stronie producenta. W związku z czym prosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja:

część 38 pkt 3: rok produkcji nie wcześniej niż 2024.

część 40 pkt 3: rok produkcji nie wcześniej niż 2024.

część 42 pkt 3: rok produkcji nie wcześniej niż 2024.

Pytanie nr 281

Dotyczy Załącznika nr 56 do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia – część nr 51 (Parametry techniczno-użytkowe), lp. 48 oraz Załącznika nr 3 do SWZ (wzór umowy) § 2, ust. 2 oraz § 4, ust. 3 oraz § 4, ust. 4 oraz § 4, ust. 5 oraz § 4, ust. 9, pkt. 2 oraz § 8, ust. 2

W związku z tym, że producent oferowanego systemu nie wymaga/nie zaleca przeglądów okresowych/konserwacji gwarancyjnych w okresie gwarancji, wnosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga wliczenia w cenę co najmniej 1 przeglądu na koniec okresu gwarancji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga wykonania minimum 1 przeglądu na koniec okresu gwarancji.

Pytanie nr 282

Dotyczy Załącznika nr 56 do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia – część nr 51 (Parametry techniczno-użytkowe), lp. 50

W związku z tym, że oferowane oprogramowanie posiada interfejs w języku angielskim oraz w związku z częstymi aktualizacjami oferowanego oprogramowania, wnosimy o zmianę zapisu na następujący:

Instrukcja obsługi w języku polskim lub angielskim (przy dostawie) – 1 szt. w wersji elektronicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja pkt 50: Instrukcja obsługi w języku polskim lub angielskim (przy dostawie) – 1 szt. w wersji elektronicznej.

Pytanie nr 283

Dotyczy części zamówienia LOT-0051 oraz Załącznika nr 3 do SWZ (wzór umowy) - Definicje

Wnosimy o dopisanie następującej definicji:

Reakcja serwisowa - przyjazd serwisu lub interwencja za pomocą systemu zdalnej diagnostyki lub na drodze telefonicznego lub e-mailowego wywiadu technicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy. Zamawiający potwierdza że za reakcję serwisową rozumie przyjazd serwisu lub interwencję za pomocą systemu zdalnej diagnostyki lub na drodze telefonicznego lub e-mailowego wywiadu technicznego.

Pytanie nr 284

Dotyczy części zamówienia LOT-0051 oraz Załącznika nr 3 do SWZ (wzór umowy) § 4, ust. 9, pkt. 1

Wnosimy o zmianę zapisu na następujący:

Maksymalny czas reakcji serwisowej wynosi 24 godziny **w dni robocze** od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego, a naprawy nie dłużej niż 3 dni roboczych (lub 10 dni roboczych w przypadku, gdy wymagane będzie zamówienie części spoza granic Rzeczypospolitej Polskiej) od dnia zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. W przypadku naprawy niemożliwej do wykonania w ciągu 5 dni roboczych Wykonawca zapewni w tym terminie na swój koszt zastępczy przedmiot umowy o parametrach nie gorszych niż zaoferowane.

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z modyfikacją wzoru umowy.

Jednocześnie Zamawiający informuje o modyfikacji zapisów w SWZ:
Zmiana nr 1:

Załącznik nr 14 do SWZ – dotyczy części nr 9 pkt. 9

Było:

Wymiary max urządzenia: 440x300x310 mm. +/- 10 mm

Jest:

Wymiary max urządzenia: 480x900x460 mm. +/- 10 mm

Zmiana nr 2

Załącznik nr 14 do SWZ – dotyczy części nr 9 pkt. 10

Było:

Waga ssaka nie więcej niż 11 kg

Jest:

Waga ssaka nie więcej niż 21 kg

Zmiana nr 3

Załącznik nr 53 do SWZ – dotyczy części nr 48 poz. 100

Było:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
100.	Rozbudowa akceleratora do opcji stołu 6D	TAK/NIE		TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.

Jest:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
100.	Rozbudowa akceleratora do opcji stołu 6D	TAK/NIE		TAK – 1,5 pkt. NIE – 0 pkt.

Zmiana nr 4

Załącznik nr 53 do SWZ – dotyczy części nr 48 poz. 116

Było:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
116.	Rozbudowa akceleratora o interfejs MMI umożliwiający integrację z zewnętrznymi systemami wymiany danych	TAK/NIE		TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.

Jest:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
116.	Rozbudowa akceleratora o interfejs MMI umożliwiający integrację z zewnętrznymi systemami wymiany danych	TAK/NIE		TAK – 1,5 pkt. NIE – 0 pkt.

Zmiana nr 5

Załącznik nr 53 do SWZ – dotyczy części nr 48 poz. 117

Było:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
117.	Integracja z akceleratorem poprzez interfejs MMI	TAK/NIE		TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.

Jest:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
117.	Integracja z akceleratorem poprzez interfejs MMI	TAK/NIE		TAK – 1,5 pkt NIE – 0 pkt.

Zmiana nr 5

Załącznik nr 53 do SWZ – dotyczy części nr 48 poz. 118

Było:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
118.	Rozbudowa systemu obrazowania kV akceleratora o tryb na żądanie	TAK/NIE		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt.

Jest:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
118.	Rozbudowa systemu obrazowania kV akceleratora o tryb na żądanie	TAK/NIE		TAK – 1,5 pkt NIE – 0 pkt.

Zmiana nr 6
Załącznik nr 38 do SWZ-Opis przedmiotu zamówienia (Parametry techniczno-użytkowe)(część nr33) poz. 17
Było:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
17.	Gwarancja min. 24 miesiące	TAK, Podać		36 miesięcy – 0 pkt 48 miesięcy – 10 pkt 60 miesięcy – 20 pkt

Jest:

Lp.	Parametry urządzenia	Wymagana wartość parametru	Wartość oferowana przez Wykonawcę	Punktacja
17.	Gwarancja min.- 24 36 miesiące	TAK, Podać		36 miesięcy – 0 pkt 48 miesięcy – 10 pkt 60 miesięcy – 20 pkt

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.