



Gdańsk, dnia 19.06.2019 r.

nr sprawy: D10.251.30.C.2019

Wykonawcy ubiegający się  
**o udzielenie zamówienia publicznego**

*dotyczy:* postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „**Zakup aparatury medycznej**” postępowanie ogłoszone w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2019/S 098-236885** oraz na stronie internetowej Zamawiającego

**Wyjaśnienia treści SIWZ oraz zmiana terminu otwarcia postępowania.**

**W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:**

**Pytanie 1 – dot. pakietu 1 zad. 1 i 2**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego producenta o wadze 7.2 kg wraz z akumulatorem.

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie 2 – dot. pakietu 1 zad. 1 i 2**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego producenta o możliwości rozbudowy o głowicę liniową, convex, kardiologiczną wewnątrzsercową.

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie 3 – dot. pakietu 1 zad. 2**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego producenta wyposażonego w głowicę convex o częstotliwości pracy 1.4 - 5.0 MHz, kącie widzenia 57°, ilości elementów 128.

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie 4 – dot. pakietu 3 pkt. 5**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy defibrylator AED z defibrylacją dwufazową w trybie AED z energią poziomów i możliwości konfiguracji przez użytkownika w zakresie od 150J do 360J.

Wyższe energie są skuteczniejsze, na podstawie wytycznych resuscytacji 2015, możemy wyraźnie odczytać, że wartości energii defibrylacji nie uległy zmianie od czasów opublikowania Wytycznych 2010. W dalszej części zapisu zaznaczono „Dla fal dwufazowych zastosuj początkową energię wyładowania o wartości, co najmniej 150 J, dla drugiej i kolejnej defibrylacji 150 J-360 J”.

(defibrylacja osób dorosłych).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza**



### **Pytanie 5 – dot. pakietu 3**

Jakie szafki w przetargu Państwo potrzebują?: Zewnętrzne czy wewnętrzne?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ. Zamawiający wymaga szafki, która zostanie umieszczona wewnątrz budynku.**

### **Pytanie 6 – dot. pakietu 1, zad. 2, pkt 35.2**

Czy Zamawiający dopuści aparat z sondą convex obrazującą w zakresie 1,5 – 5 MHz i max kątem widzenia 70 stopni, posiadającą 192 elementy piezoelektryczne. Zamawiający w punkcie 8 wymaga minimalnego zakresu częstotliwości 1,5-12,0 MHz a dodatkowo nawet u pacjentów szczególnie „trudnych” częstotliwości 2 MHz jest wystarczająca do głębokiej penetracji dodatkowo max kąt skanowania do 70 stopni poprawia rozdzielczości diagnozowanego obszaru.

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian**

### **Pytanie 7 – dot. pakietu 1, zad. 2, pkt 36**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod pojęciem integracji i konfiguracji dostarczonego echokardiografu ze szpitalnym PACsem i RISem rozumie licencje DICOM w aparacie Echo i ewentualnie dyspozycyjność inżyniera serwisowego do współpracy np. IT szpitalnym.

W przypadku gdyby w cenie oferty Zamawiający wymagał licencji do podłączenia ze Szpitalnym systemem PACS i RIS, prosimy o podanie tych kosztów netto przez Zamawiającego w celu stworzenia równych warunków dla wszystkich oferentów. Prosimy o podanie nazw firm, które dostarczyły do Szpitala systemy PACS i RIS oraz kontaktu do osób odpowiedzialnych w celu uzgodnienia procesu i warunków wymaganej integracji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza, że pod pojęciem integracji i konfiguracji dostarczonego echokardiografu ze szpitalnym PACsem i RISem rozumie licencje DICOM w aparacie Echo i ewentualnie dyspozycyjność inżyniera serwisowego do współpracy np. IT szpitalnym. pod pojęciem integracji i konfiguracji dostarczonego echokardiografu ze szpitalnym PACsem i RISem rozumie licencje DICOM w aparacie Echo i ewentualnie dyspozycyjność inżyniera serwisowego do współpracy np. IT szpitalnym.**

### **Pytanie 8 – dot. projektu umowy par. 6 ust. 19**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenia z zagwarantowaną dostępnością części zamiennych przez co najmniej 7 lat od dnia dostawy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapisy umowy**

### **Pytanie 9 – dot. projektu umowy par. 4 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostaw w ciągu 6 tygodni, tj. 42 dni od dnia podpisania umowy? Zwyczajowo nasza firma dostarcza urządzenia usg w terminie do 30 dni od daty podpisania umowy i złożenia zamówienia. W tym przypadku mamy kilka aparatów i prawdopodobnie kilka miejsc instalacji, dlatego prosimy o wydłużenie terminu dostawy.

**Odpowiedź:**

**Z uwagi na dużą liczbę zamawianych aparatów Zamawiający dopuszcza 42 dniowy termin dostawy w odniesieniu wyłącznie do Pakietu nr 1.**

### **Pytanie 10 – dot. pakietu 2 poz. 1 pkt 5**

Czy Zamawiający dopuści ergometr z zakresem obrotów w zakresie 30 – 130 obr./min?



W praktyce, prędkość powyżej 130 obr./min. w treningach kardiologicznych nie występuje. Wymaganie zakresu obrotów ergometru w zakresie 30 – 140 obr./min zwiększa wartość zamówienia.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ**

**Pytanie 11 – dot. pakietu 2 poz. 1 pkt 9**

Czy Zamawiający dopuści ergometr z zakresem pomiaru HR 40-300 mmHg? Oferowany zakres pomiaru HR jest większy od wymaganego.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 12 – dot. pakietu 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści analizę zapisu EKG w trybie retrospektywnym, bez opcji prospektywnej? W standardowej, ambulatoryjnej, analizie Holtera zapisów sygnału EKG powszechnie stosuje się tryb retrospektywny. Ten rodzaj analizy jest jednocześnie szybki i doskonały. Wystarczający do diagnostyki. Tryb prospektywny wymaga znacznie więcej czasu i wiedzy operatora. Ten rodzaj analizy najczęściej wykorzystywany jest przez wysoko wyspecjalizowane kliniki kardiologiczne do bardzo skomplikowanych przypadków medycznych.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 13 – dot. pakietu 2 poz. 4, Holter ciśnieniowy typ I**

Czy Zamawiający do przetargu dopuści rejestrator Holtera Ciśnieniowego z zakresem ciśnienia od 0 do 299 mmHg?

Różnica pomiędzy wartością wymaganą a oferowanym jest minimalna i nie wpływa na funkcjonalność aparatu.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ**

**Pytanie 14 – dot. pakietu 2 poz. 5, Holter EKG typ II**

Czy Zamawiający dopuści analizę zapisu EKG w trybie retrospektywnym, bez opcji prospektywnej? W standardowej, ambulatoryjnej, analizie Holtera zapisów sygnału EKG powszechnie stosuje się tryb retrospektywny. Ten rodzaj analizy jest jednocześnie szybki i doskonały. Wystarczający do diagnostyki. Tryb prospektywny wymaga znacznie więcej czasu i wiedzy operatora. Ten rodzaj analizy najczęściej wykorzystywany jest przez wysoko wyspecjalizowane kliniki kardiologiczne do bardzo skomplikowanych przypadków medycznych.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 15 – dot. pakietu 2 poz.6 Holter ciśnieniowy typ II**

Czy Zamawiający do przetargu dopuści rejestrator Holtera Ciśnieniowego z zakresem ciśnienia od 0 do 299 mmHg?

Różnica pomiędzy wartością wymaganą a oferowanym jest minimalna i nie wpływa na funkcjonalność aparatu.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ.**



**Pytanie 16 – dot. pakietu 3**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o energii defibrylacji 150 J dla dorosłych oraz 50 J dla dzieci? Od wielu lat odchodzi się od protokołu wysokoenergetycznego wstrząsów ze względu na zwiększone ryzyko uszkodzenia mięśnia sercowego. Od momentu wprowadzenia na rynek defibrylatorów dwufazowych dąży się do podawania jak najniższych, skutecznych wartości energii.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 17 – dot. pakietu 3**

Czy Zamawiający dopuści defibrylator zapewniający 125 wyładowań o energii 150 J? Sto dwadzieścia pięć wyładowań w ponad dwuminutowych cyklach wystarcza na prowadzenie akcji ratunkowej przez około 5 godzin.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 18 – dot. pakietu 2 poz. 1 Cykloergometr**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z mocą regulowaną w zakresie 7 do 1000 W z zakresem obrotów 30 – 150 obrotów na minutę?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ**

**Pytanie 19 – dot. pakietu 2 poz.1 Cykloergometr**

Czy Zamawiający wymaga cykloergometru wyposażonego z panel dotykowy umożliwiający automatyczne za pomocą komputera lub ręczne sterowanie cykloergometrem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 20 – dot. pakietu 2 poz. 1 Cykloergometr**

Czy Zamawiający wymaga cykloergometru z oprogramowaniem wyposażonego w transformator bezpieczeństwa zapewniający izolację pacjenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 21 – dot. pakietu 2 poz.2 Aparat EKG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z bazą pacjentów i pamięcią 100 ostatnich badań?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 22 – dot. pakietu 2 poz.2 Aparat EKG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG bez przystawki ergospirometrycznej?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian**

**Pytanie 23 – dot. pakietu 2 poz.2 Aparat EKG**

Czy Zamawiający wymaga aparatu wyposażonego w bezprzewodowy moduł akwizycji z 10 odprowadzeniowym kablem pacjenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza**



**Pytanie 24 – dot. pakietu 2 poz.2 Aparat EKG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania oprogramowanie do aparatu EKG bez możliwości podglądu badania EKG w czasie rzeczywistym? W oferowanym rozwiązaniu oprogramowanie generuje pliki XML i PDF.

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian**

**Pytanie 25 – dot. pakietu 2 poz.2 Aparat EKG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania oprogramowanie do aparatu EKG bez możliwości wprowadzania opisu badania oraz wykonywania pomiarów? W oferowanym rozwiązaniu pomiary i opis z podaniem kryteriów diagnozy wykonywane są automatycznie.

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian**

**Pytanie 26 – dot. pakietu 2 poz.3 Holter EKG typ I**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania holter EKG z zapisem badania EKG w wewnętrznej nieulotnej pamięci Flash?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie zmienionym OPZ**

**Pytanie 27 – dot. pakietu 2 poz.3 Holter EKG typ I**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania holter EKG z odczytem badania z wewnętrznej pamięci za pomocą kabla USB?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie 28 – dot. pakietu 2 poz.3 Holter EKG typ I**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania oprogramowanie do holtera EKG z analizą zmiennego rytmu w dziedzinie czasu?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 29 – dot. pakietu 2 poz.3 Holter EKG typ I**

Czy Zamawiający wymaga oprogramowania holtera EKG z analizą QT/QTc?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający wymaga, zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie 30 – dot. pakietu 2 poz.5 Holter EKG typ II**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania holter EKG z zapisem badania EKG w wewnętrznej nieulotnej pamięci Flash?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie zmienionym OPZ**

**Pytanie 31 – dot. pakietu 2 poz.5 Holter EKG typ II**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania holter EKG z odczytem badania z wewnętrznej pamięci za pomocą kabla USB?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie zmienionym OPZ**



**Pytanie 32 – dot. pakietu 2 poz.5 Holter EKG typ II**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania oprogramowanie do holtera EKG z analizą zmiennego rytmu w dziedzinie czasu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 33 – dot. pakietu 2 poz.5 Holter EKG typ II**

Czy Zamawiający wymaga oprogramowania holtera EKG z analizą QT/QTc?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, zgodnie ze zmienionym OPZ**

**Pytanie 34 – dot. projektu umowy**

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

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie 35 – dot. projektu umowy**

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

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,
  - (a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz
  - (b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz
  - (c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugoda lub uniknięciem roszczenia.
2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny



niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

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

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

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

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

**Odpowiedź:**  
**Zapisy SIWZ bez zmian.**

#### **Pytanie 36 – dot. projektu umowy par. 6**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

**Odpowiedź:**  
**Zapisy SIWZ bez zmian.**

#### **Pytanie 37 – dot. projektu umowy**

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

**Odpowiedź:**  
**Zapisy SIWZ bez zmian.**

#### **Pytanie 38 – dot. pakietu 1 zad. 2 poz. 36**

producenta, wyposażony w protokół DICOM 3.0 oraz funkcje przesyłania m. in. raportów strukturalnych (SR), bez integracji z posiadanym przez Zamawiającego Szpitalnym systemem do archiwizacji obrazów INFINITT PACS oraz COMARCH RIS lub czy Zamawiający udostępni nam wolne licencje do DICOM CStore na przesyłanie badań do systemu PACS i licencji DICOM Modality Worklist do obsługi list roboczych do zintegrowania zaoferowanych echokardiografów? Oferowany przez nas



system posiada możliwość zintegrowania echokardiografu z dowolnym systemem PASC/RIS bez dodatkowych kosztów związanych z rozbudową samego echokardiografu, wymaga jedynie wolnej licencji od dostawcy usługi PASC/RIS u Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyjaśnia, że pod pojęciem integracji i konfiguracji dostarczonego echokardiografu ze szpitalnym PACsem i RISem rozumie licencje DICOM w aparacie Echo i ewentualnie dyspozycyjność inżyniera serwisowego do współpracy np. IT szpitalnym. pod pojęciem integracji i konfiguracji dostarczonego echokardiografu ze szpitalnym PACsem i RISem rozumie licencje DICOM w aparacie Echo i ewentualnie dyspozycyjność inżyniera serwisowego do współpracy np. IT szpitalnym.**

**Pytanie 39 – dot. pakietu 1 zad. 1 i 2 poz. 35.1**

Mając na uwadze najnowsze sposoby i trendy w obrazowaniu pacjentów kardiologicznych jak również chęć zaoferowania najlepszej klasy echokardiografu, Wnosimy o wprowadzenie dodatkowej punktacji parametrów technicznych dotyczącej możliwości rozbudowy o matrycową głowicę przezprzełykową, posiadającą: elektroniczną rotacji płaszczyzny sterowania w zakresie 180 stopni, 2500 elementów piezoelektrycznych i pracującą w zakresie częstotliwości minimum 2-8 MHz.

Proponowany zapis to „ możliwości rozbudowy o matrycową głowicę przezprzełykową, posiadającą: elektroniczną rotacji płaszczyzny sterowania w zakresie 180 stopni, 2500 elementów piezoelektrycznych i pracującą w zakresie częstotliwości minimum 2-8 MHz. „

NIE – 0 pkt, TAK – 2pkt

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 40 – dot. serwis i gwarancja**

Czy Zamawiający zgodzi się na zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę po spełnieniu przez dostawcę warunków, które po podpisaniu umowy przedstawi Dział Informatyki Zamawiającego.**

**Pytanie 41 – projekt umowy par. 6 pkt 7**

Mając na uwadze specyfikacje istotnych warunków zamówienia oraz projekt umowy, prosimy modyfikację zapisu. W obecnym kształcie wynika z niego, że uzgodnienia terminów przeglądów będą się odbywać z użyciem adresu e-mail oraz faxu Zamawiającego: „[...] Przed dokonaniem przeglądu Wykonawca zobowiązuje się uzgodnić jego termin z Zamawiającym ( pisemnie e- mailem na adres..... lub faxem na numer.....). [...]”. Jednocześnie Pkt 8, Pkt 10 oraz Pkt. 17 w Par. 6 odwołują się do zgłaszania usterek oraz reklamacji na podane w Pkt. 7 dane kontaktowe, co powoduje sprzeczność. W związku z tym proponujemy zapis:

„[...] Wszelką korespondencję dotyczącą przeglądów w tym uzgodnienie dogodnych terminów z Zamawiającym, Wykonawca będzie kierował pisemnie z adresu e-mail:

..... lub telefonicznie z podanego numeru telefonu:

.....

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie 42 – projekt umowy par. 6 pkt 15**

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno





nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w Załączniku nr 6 do SIWZ, par. 6, pkt. 11. W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację punktu: „Każda naprawa gwarancyjna trwająca powyżej 5 dni roboczych powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas przestoju urządzenia spowodowanego naprawą.” Prosimy o zgodę na proponowaną zmianę, która w pełni zabezpiecza słuszny interes Zamawiającego i pozwoli wykonawcom złożyć oferty na warunkach rynkowych.

**Odpowiedź:**

**Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 43 – projekt umowy par. 6 pkt 19**

Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu na proponowany: „Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych przez okres min. 10 lat od daty zainstalowania systemu z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi 5 lat.”?

Uzasadnienie: Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10-letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamy z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do spełnienia. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje zapisy umowy i wymaga dostępności części zamiennych oraz materiałów eksploatacyjnych przez okres minimum 7 lat od daty zainstalowania systemu.**

**Jednocześnie, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 09.07.2019 r. do godziny 10:00. Otwarcie ofert w tym samym dniu o godzinie 11:00.**

**W związku z odpowiedziami Zamawiający dokonuje zmian w Specyfikacji Istotnych Zamówień Publicznych w następujących paragrafach:**

**4. § XIV. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

2. Termin składania ofert upływa dnia ~~26.06.2019 r.~~ **09.07.2019 r. o godz. 10.00.**

**W ZAŁĄCZENIU DO NINIEJSZYCH WYJAŚNIEŃ – DOKUMENTY PO ZMIANACH:**

- Zał. 1B - OPZ Pakiet 1 - aparaty usg z funkcją echo PO ZMIANACH
- Zał. 1B - OPZ Pakiet 2 - aparaty ekg holtery cykloergometry PO ZMIANACH
- Zał. 1B - OPZ Pakiet 3 - defibrylator PO ZMIANACH
- Zał. 6 do SIWZ\_30-19 PO ZMIANACH

**Zatwierdził**

**Wiceprezes ds. ekonomicznych –Piotr Wróblewski**

*Sporządziła: Magdalena Czerniawska – Sekretarz komisji przetargowej*