

Numer sprawy: ZP 14/24

Grajewo, dnia 15.11.2024 r.

DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pn.: „**Modernizacja i wyposażenie Szpitalnego Oddziału Ratunkowego (SOR) oraz Pracowni Endoskopii Szpitala Ogólnego im. dr Witolda Gineła w Grajewie**”

Zamawiający przekazuje poniżej zapytania do treści SWZ wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Lampa Sufitowa jednokopułowa- 4 szt.

Ad8 Czy zamawiający dopuści lampę w której zmiana natężania oświetlenia odbywa się poprzez obrót uchwyty sterylnej, umieszczonej z boku kopuły lub naciskanie przycisku na górze oprawy, a zmiana temperatury barwowej oświetlenia odbywa się przez naciskanie przycisku na dole oprawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Lampa Sufitowa jednokopułowa- 4 szt.

Ad9 Czy Zamawiający dopuści lampę o średnicy pola roboczego 24 cm? Parametr lepszy od wymaganego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Lampa Sufitowa jednokopułowa- 4 szt.

Ad10 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia w 4 stopniach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad8 Czy Zamawiający dopuści lampę posiadającą 110 diod Led?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad12 Czy Zamawiający dopuści lampę , w której dwa panele sterujące umieszczone są na kopule po przeciwległych jej stronach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad14 Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną w uchwyt sterylny umieszczony w części centralnej kopuły? Odległość od osi symetrii jest nieznaczna i nie ma wpływu na parametry lampy ani na skuteczność i manewrowalność kopuły.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad15 Czy Zamawiający dopuści lampę , w której regulowana plama świetlna posiada następujące parametry d10=26cm, d50=14cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad16 Czy Zamawiający dopuści lampę , której kopuła główna posiada regulację natężenia w 10 stopniach? Parametr lepszy od wymaganego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad22 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulowaną temperaturą barwową w zakresie 4000- 4400-4800K? Parametr wystarczający przy wszelkich zabiegach operacyjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad25 Czy Zamawiający dopuści lampę o współczynniku R13 równym 96?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Lampa Sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Ad27 Czy Zamawiający dopuści kopułę o średnicy 630 mm? Oferowana kopuła zapewnia dużą bezcieniowość, jest lekka i łatwa w manewrowaniu. Jest to rozwiązanie równoważne do żądanego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2szt.)

Ad9 Czy zamawiający dopuści lampę w której zmiana natężenia oświetlenia odbywa się poprzez obrót uchwyty sterylne, umieszczonego z boku kopuły lub naciskanie przycisku na górze oprawy, a zmiana temperatury barwowej oświetlenia odbywa się przez naciskanie przycisku na dole oprawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2szt.)

Ad10 Czy Zamawiający dopuści lampę o średnicy pola roboczego 24 cm? Parametr lepszy od wymaganego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2szt.)

Ad11 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia w 4 stopniach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15

Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lamp?

Odpowiedź:

Nie dokonano odkrywek, ale wg dokumentacji archiwalnej jest to płyta kanałowa - do weryfikacji podczas budowy.

Pytanie 16

Jaka jest wysokość sal, gdzie mają być zamontowane lampy, czy jest tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszonym a stropem właściwym?

Odpowiedź:

strop 295, sufit podwieszany 250

Pytanie 17

Czy w pomieszczeniach przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V ?

Odpowiedź:

Szpital posiada ogólne źródło rezerwowe – agregat.

Pytanie 18

Czy w pomieszczeniach istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych.

Odpowiedź:

Nie dokonano odkrywek, ale wg dokumentacji archiwalnej jest to płyta kanałowa - do weryfikacji podczas budowy, więc najprawdopodobniej nie ma potrzeby montażu wskazanego w pytaniu. Jeśli stan faktyczny okaże się inny należy przewidzieć w wycenie zmianę sposobu montażu urządzeń.

Pytanie 19

Czy w salach gdzie mają być zamontowane lampy są przewody zasilające, a jeżeli są, to jakie i gdzie są wyprowadzone?

Odpowiedź:

Przewiduje wymianę całej instalacji zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 20

Jeżeli w salach gdzie mają być zamontowane lampy nie ma kompletnej instalacji elektrycznej, czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających do każdej kopuły oddzielnie? Jeżeli nie, to czy będzie można ciągnąć instalacje w tzw. „korytkach”?

Odpowiedź:

Należy w wylocie przewidzieć doprowadzenie kompletnej instalacji.

Pytanie 21

Czy w salach gdzie mają być zamontowane lampy, wiszą obecnie lampy operacyjne? Jeżeli tak, to jakiego producenta?

Odpowiedź:

Tak. Producent Famed.

Pytanie 22

Prosimy o potwierdzenie iż oddział podczas prac budowlanych będzie oddziałem nieczynnym.

Odpowiedź:

Pracownia endoskopii od czasu rozpoczęcia do czasu zakończenia prac budowlanych będzie nieczynna. Prace budowlane prowadzone na SOR będą prowadzone dwuetapowo (na dwóch obszarach). Jeden z obszarów SOR-u będzie czasowo nieczynny - na czas prowadzenia w nim prac budowlanych. Zamawiający przewidział 3 etapy prac. W danym momencie może być nieczynny wyłącznie jeden etap. Zamawiający nie przewiduje możliwości jednoczesnego zamknięcia SOR-u i Endoskopii, ani jednoczesnego zamknięcia całego SOR-u.

Pytanie 23

Prosimy o podanie rozwiązań, które zamierza zastosować zamawiający aby zniwelować uciążliwość remontu w stosunku do pacjentów oddziału.

Odpowiedź:

Zastosowanie rozwiązań mających na celu zniwelowanie uciążliwości remontu w stosunku do pacjentów oddziału leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 24

Prosimy o wskazanie elementów wyposażenia które usunie zamawiający przed remontem a które będą musiały być usunięte przez wykonawcę

Odpowiedź:

Zamawiający usunie wszystkie elementy wyposażenia ruchomego natomiast Wykonawca usunie pozostałe wyposażenie.

Pytanie 25

Czy Zamawiając wymaga, aby SZKG (Strefowy Zespół Kontroli Gazów), będący komponentem instalacji gazów medycznych, był wyrobem medycznym klasy IIb, spełniającym obowiązujące wymagania prawne?

Odpowiedź:

Instalację należy wykonać zgodnie z projektem i obowiązującym prawem.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca, zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami, posiadał zgłoszenie wyrobu medycznego jakim jest instalacja gazów medycznych do URPLWMI PB?

Odpowiedź:

Instalację należy wykonać zgodnie z projektem i obowiązującym prawem.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca, zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami, posiadał certyfikat CE uprawniający do wykonywania wyrobów medycznych, jakim jest instalacja gazów medycznych?

Odpowiedź:

Instalację należy wykonać zgodnie z projektem i obowiązującym prawem.

Pytanie 28

Prosimy o podanie średnic istniejących pionów gazów medycznych

Odpowiedź:

Istniejące piony są wytaczarce nie ma potrzeby wymiany.

Pytanie 29

Czy w przypadku niewystarczającej średnicy pionów należy przewidzieć ich wymianę?

Odpowiedź:

Istniejące piony są wytaczarce nie ma potrzeby wymiany.

Pytanie 30

Jakiego typu należy zamontować punkty poboru AGA czy DIN?

Odpowiedź:

Zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 31

Prosimy o potwierdzenie, że na całym obiekcie instalacja odciągu gazów poanestetycznych nie wchodzi w zakres postępowania.

Odpowiedź:

Należy przewidzieć odciągi zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 32

Czy w czasie prowadzenie prac budowlanych, rozbiórkowych będą występowały ewentualne ograniczenia możliwości godzin pracy dla tzw. prac głośnych?

Odpowiedź:

Tak, ograniczenia w godzinach 19.00 – 7.00

Pytanie 33

Prosimy o informacje czy na potrzeby budowy jest możliwość udostępnienia mediów na potrzeby prowadzenia robót? Z którego miejsca w terenie będzie możliwe podłączenie. Prosimy o informację jaka moc przyłączeniowa prądu będzie dostępna na potrzeby budowy.

Odpowiedź:

Tak. Podłączenie z istniejących instalacji.

Pytanie 34

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający poniesie koszty za dostarczenie energii, wody obiektów służących jako zaplecze budowy i na czas robót budowlanych.

Odpowiedź:

Zamawiający poniesie koszty za dostarczenie energii, wody w granicach normalnej eksploatacji, w zakresie w jakim jest to niezbędne do wykonania prac stanowiących przedmiot umowy. W przypadku awarii i zużycia ponadnormatywnego, Szpital obciąży Wykonawcę kosztami zużycia.

Pytanie 35

Proszę o podanie łącznego zapotrzebowania na gazy medyczne dla całego obiektu, wynikającego z odrębnego opracowania. Prosimy o dołączenie tego opracowania

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie oszacować łącznego zapotrzebowania na gazy medyczne dla całego obiektu. Zamawiający nie posiada opracowań w tym zakresie. Wykonawca powinien skalkulować większą średnicę przewodów instalacji gazowej, a tym samym zwiększenie przepływów.

Pytanie 36

Czy grzejniki muszą być w wykonaniu higienicznym ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 37

W jaki sposób wykonać przejście ppoż. instalacji CO między strefami , gdzie instalacja jest wkuta?

Odpowiedź:

Należy wykonać zgodnie z przepisami i sztuką budowlaną.

Pytanie 38

W jaki sposób dokonywać włączenia instalacji CO – czy piętro niżej czy na najniższej kondygnacji?

Odpowiedź:

Włączenia należy wykonać zgodnie z rozwinięciem instalacji.

Pytanie 39

Czy Wykonawca ma przewidzieć zawory termostatyczne antykradzieżowe czy zwykłe z regulacją temperatury?

Odpowiedź:

W projekcie przewidziano zwykłe.

Pytanie 40

Czy Zamawiający dopuszcza stosowanie grzejników łazienkowych z zasilaniem bocznym?

Odpowiedź:

W projekcie przewidziano dolne.

Pytanie 41

Czy odpowietrzniki instalacji CO montować na pionach od zasilania i powrotu?

Odpowiedź:

Projekt nie przewiduje montażu odpowietrzeń - instalacja na wyższych kondygnacjach nie objęta zakresem.

Pytanie 42

W części korytarzu i pomieszczeń będzie wentylacja grawitacyjna. Czy inwentaryzację oraz badanie drożności kanałów wentylacyjnych wywiewnych należy przewidzieć na budynku ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 43

Przy niektórych przejściach pożarowych wymagane będzie dopuszczenie jednostkowe. Po czyjej stronie są koszty ewentualnie rzeczoznawcy ds. p.poż ?

Odpowiedź:

Po stronie Wykonawcy.

Pytanie 44

Czy Wykonawca ma przewidzieć w ofercie badanie wydajności hydrantów zabudowanych i badanie jakości wody ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 45

Czy przy łózkach mają być zamontowane parawany?

Odpowiedź:

Zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 46

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 11197:2019 pkt 201.8.10.7 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał aby wewnętrzna instalacja elektryczna w kolumnie anestezjologicznej była zrobiona z izolowanych przewodów wykonanych z niskodymowej bezhalogenowej mieszanki?

Odpowiedź:

Zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 47

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN 13348 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał, aby wewnętrzna instalacja gazów medycznych w oferowanych jednostkach medycznych klasy IIb była wykonana tylko i wyłącznie z rur miedzianych okrągłych bez szwu przeznaczonych do instalacji rurowych dystrybucji gazów medycznych? Zgodnie z normą EN ISO 13348 pkt 10.1 użyte do produkcji muszą mieć możliwość identyfikacji czy są dedykowane od instalacji gazów medycznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 48

Czy zgodnie z ISO 7396-1:2016,, Zamawiający będzie wymagał aby system rurociągowy dla gazów medycznych w głowicy kolumny anestezjologicznej był podłączony do uziemienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 49

Czy Zamawiający mając na względzie dobro i bezpieczeństwo pacjenta oraz niebezpieczeństwo narażenia pacjentów na zakażenia wtórne będzie wymagał, aby sprzęt medyczny typu kolumna medyczna w miejscach gdzie powierzchnie

pokryte są farbami by te powierzchnie były pokryte farbami z drobinami srebra, które w permanentny sposób ograniczają na występowanie czynników chorobotwórczych nawet o 99,9%. Prosimy o potwierdzenie.

Odpowiedź:

Zgodnie z dokumentacją projektową.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania most medyczny ze słupami nośnymi o średnicy 110 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści most medyczny o wymiarach: 206 x 588 mm? Zdjęcie poniżej:



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania półki o wymiarach 430x340mm oraz szufladę o wymiarach 430 na 340mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Kolumna medyczna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kolumnę medyczną, w której panele instalacyjne wykonane są z anodowanego aluminium?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że kolumna będzie posiadała powłokę antybakteryjną.

Pytanie 54

Kolumna medyczna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kolumnę z możliwością rotacji ramion w poziomie w zakresie 330 st?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Kolumna medyczna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kolumnę o wymiarach 933 x 407 x 263?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Kolumna medyczna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania panel dotykowy do sterowania kolumną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Kolumna medyczna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania głowicę wyposażoną w uchwyty dotykowe bez przycisków membranowych. Uchwyty przygotowane do łatwego repozycjonowania w dogodnym miejscu w obrębie kolumny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Kolumna medyczna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kolumnę z udźwigiem 300 kg z możliwością zainstalowania aparatu do znieczulenia ogólnego? Podnoszenie realizowane za pomocą ramienia uchylnego w zakresie 600mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Lampa sufitowa jednokopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z czaszą o średnicy 620mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Lampa sufitowa jednokopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z diodami LED, których żywotność wynosi powyżej 50 000 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61

Lampa sufitowa jednokopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę generującą światło o średnicy pola operacyjnego d10 wynoszącego 20mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62

Lampa sufitowa jednokopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę generującą światło z parametrem Ra=95 i parametrem R9=93?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Lampa sufitowa jednokopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę o poborze całkowitym 100VA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Lampa sufitowa jednokopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę w której parametry oświetleniowe regulowane z panelu dotykowego umiejscowionego przy przegubie czaszy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Lampa sufitowa dwukopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z diodami LED, których żywotność wynosi powyżej 50 000 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66

Lampa sufitowa dwukopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z panelem dotykowym sterującym parametrami oświetlenia zainstalowanym na przegubie lampy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Lampa sufitowa dwukopułowa

Czy Zamawiający dopuści lampę z maksymalną irradancją na poziomie 600W/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Lampa sufitowa dwukopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z możliwością ustawienia temperatury barwowej na poziomie 3.800 K / 4.400 K / 5.000 K / 5.600 K?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Lampa sufitowa dwukopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z czaszą o średnicy 620mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Lampa sufitowa dwukopułowa

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę generującą światło z parametrem Ra=95 i parametrem R9=93?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę z czaszą o średnicy 620mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną z diodami LED, których żywotność wynosi powyżej 50 000 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę generującą światło o średnicy pola operacyjnego d10 wynoszącego 20mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę generującą światło z parametrem Ra=95 i parametrem R9=93?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę o poborze całkowitym 100VA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę o masie czaszy z przegubem wynoszącej: 13 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę, w której parametry oświetleniowe regulowane z panelu dotykowego umiejscowionego przy przegubie czaszy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78

Pytanie 1 – dotyczy § 6 ust. 1 pkt 1) lit. c) i d) projektu umowy

W konsekwencji uprzednich zapisów umowy (w tym w szczególności § 6 ust. 1 pkt 1) lit. b)), wnosimy o modyfikację obecnego brzmienia § 6 ust. 1 pkt 1) lit. c) i d) tak, aby uzyskać brzmienie:

„c) pierwszy odbiór częściowy stanowi podstawę do wystawienia faktury częściowej za wykonanie części robót **oraz zrealizowanych dostaw** wykonanych w ramach etapu przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 3 pkt. 1) Umowy;

d) drugi odbiór częściowy stanowi podstawę do wystawienia faktury częściowej za wykonanie części robót **oraz zrealizowanych dostaw** wykonanych w ramach etapu przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 3 pkt 2) Umowy;”.

Uzasadnienie: Niniejsza zmiana jest konsekwencją wyszczególnienia przez Zamawiającego złożoności przedmiotu Postępowania. Wobec powyższego, wnosimy o potwierdzenie możliwości wykonywania odrębnych odbiorów sprzętu medycznego z uwagi na szeroki zakres dostaw i rodzajów sprzętu, co wymaga udziału szeregu podwykonawców (nie istnieją producenci wytwarzający cały zakres sprzętu objętego ofertą).

Ze względu na stopień skomplikowania dostaw w takich „kompleksowych” przetargach (z szerokim zakresem rodzajów urządzeń), a także fakt, że przedmiotem umowy nie są drobne towary oznaczone co do gatunku ani sprzęt jednorazowego użytku, ale przede wszystkim specjalistyczne urządzenia medyczne o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, to poszczególne dostawy będą wykonywane przez różne podmioty (uprawnionych dystrybutorów urządzeń) i umożliwienie odbierania ich odrębnie pozwoli na znaczące obniżenie kosztów, co z kolei przyczyni się do obniżenia ceny oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał modyfikacji wzoru umowy.

Pytanie 79

Pytanie 2 – dotyczy § 7 ust. 1 projektu umowy

Wnosimy o zmianę dotychczasowego brzmienia § 7 ust. 1 umowy tak, aby uzyskać brzmienie:

„1. Odbiór ten zostanie dokonany po upływie okresów rękojmi za wady i gwarancji **za wykonane roboty**. Przed odbiorem pogwarancyjnym odbędzie się ostatni przegląd gwarancyjny.”.

Uzasadnienie: Podkreślić należy, iż charakterystyka odbioru pogwarancyjnego odnosi się wprost do procesu budowlanego zaś nie do dostaw specjalistycznego sprzętu medycznego. Zwracamy przy tym uwagę, iż konkretny desygnat pojęciowy odbioru pogwarancyjnego znalazł odzwierciedlenie w akcie prawnym z 1959 r. (tj. w zarządzeniu Ministrów Budownictwa i Przemysłu Materiałów Budowlanych oraz Gospodarki Komunalnej z dnia 2 grudnia 1959 r. w sprawie szczegółowych zasad i trybu odbioru robót budowlano – montażowych i oddawania inwestycji do użytku <eksploatacji> w zakresie budownictwa ogólnego). Praktyka rynku budowlanego pokazuje dodatkowo, iż pojęcie „odbioru pogwarancyjnego” zostało niejako zagarnięte przez prawo budowlane i odnosi się (pojęciowo jak również funkcjonalnie) do prac wykonywanych pod tym właśnie reżimem.

Tym samym, w ocenie Wykonawcy, należy dokonać przedmiotowej zmiany celem doprecyzowania zakresu, jakiego ma dotyczyć odbiór pogwarancyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał modyfikacji wzoru umowy.

Pytanie 80

Pytanie 3 – dotyczy § 9 ust. 3 pkt 2) projektu umowy

Wnosimy o zmianę dotychczasowego brzmienia § 9 ust. 3 pkt 2) umowy tak, aby uzyskać brzmienie:

*„2) 24 miesiące gwarancji na dostawy zrealizowane w ramach niniejszej umowy, **liczone od dnia podpisania protokołu odbioru częściowego dostarczonych urządzeń lub grupy urządzeń, zgodnie z § 6 ust. 1 pkt 1 lit. c i d) oraz pkt 2 lit. b).**”*

Uzasadnienie: Powyższy zapis przyczynia się w niezwykle wysokim wymiarze do wzrostu kosztów po stronie Wykonawcy, a co za tym idzie do ceny pozostającej do zapłaty przez Zamawiającego. Zgodnie z art. 577 § 4 k.c. termin obowiązywania gwarancji jest naliczany od dnia wydania rzeczy Kupującemu. Ujęcie tego w sposób zaproponowany w obecnym zapisie projektu umowy oznacza de facto przedłużenie okresu obowiązywania gwarancji na wszystkie urządzenia odebrane przed upływem odbioru ostatniego z urządzeń! Przy okresie realizacji rozciągniętym w czasie na przykł. 6 miesięcy należy liczyć się ze wzrostem kosztów wynikających z przedłużenia gwarancji na wszystkie dostarczane wyroby - nie ma wątpliwości, że spowoduje to bardzo istotny wzrost ceny oferty, bowiem każdy podwykonawca będzie musiał uwzględnić w swej ofercie dodatkowy czas gwarancji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 81

Pytanie 4 – dotyczy § 9 ust. 5 projektu umowy

Wnosimy o zmianę dotychczasowego brzmienia § 9 ust. 5 umowy tak, aby uzyskać brzmienie:

*„5. **Terminy przeglądów gwarancyjnych wyznaczać będzie Zamawiający. Wykonawca ma obowiązek dokonywać przeglądu gwarancyjnego przedmiotu umowy wykonanego na rzecz Zamawiającego po każdym roku eksploatacji przedmiotu umowy, w przypadku gdy Zamawiający takiego terminu nie wyznaczy, o czym Wykonawca ma obowiązek powiadomić Zamawiającego na piśmie. W przypadku urządzeń medycznych, liczba przeglądów gwarancyjnych odpowiadać będzie częstotliwości wymaganej przez ich producenta.**”*

Uzasadnienie: Zwracamy uwagę, iż obecne brzmienie komentowanego zapisu oderwane jest od praktyki rynkowej związanej z obrotem wyrobami medycznymi i dostosowane wyłącznie do specyfiki procesu budowlanego. Wskazujemy, że w odniesieniu do aparatury medycznej, wiążące w zakresie częstotliwości lub liczby przeglądów gwarancyjnych są zalecenia producenta danego urządzenia. W zależności bowiem od rodzaju urządzenia, może ono wymagać przeglądów gwarancyjnych w interwale rocznym lub dłuższym. Pozostawienie obecnego wymogu w niezmienionym brzmieniu spowoduje z pewnością znaczący koszt końcowy samego urządzenia, poprzez konieczność doliczenia do ceny ostatecznej wszelkich nakładów związanych z dodatkową liczbą przeglądów gwarancyjnych (m.in. koszt pracy ludzkiej, koszty transportu i logistyki etc.). Wykonywanie przeglądów w częstotliwości zalecanej przez producenta pozwoli z kolei na odpowiednie zarządzanie procesem gwarancyjnym, jak również całkowicie zabezpieczy Zamawiającego przed utratą samej gwarancji na skutek postępowania wbrew serwisowym zaleceniom producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 82

Pytanie 5 – dotyczy § 9 ust. 7 projektu umowy

Wnosimy o zmianę dotychczasowego brzmienia § 9 ust. 7 umowy tak, aby uzyskać brzmienie:

*„7. Istnienie wady powinno być stwierdzone protokolarnie. O dacie i miejscu oględzin mających na celu stwierdzenie wad, Zamawiający zawiadomi Wykonawcę pisemnie lub e-mailem. Zamawiający wyznacza termin usunięcia wad, uwzględniając czas uzasadniony technicznie, przy czym wyznaczony termin będzie nie krótszy niż 7 dni **lub 14 dni (w odniesieniu do urzędzeń medycznych) w przypadku konieczności sprowadzenia części spoza granicy kraju.**”.*

Uzasadnienie: W przypadku sprzętu który nie jest produkowany w Polsce mogą zdarzyć się sytuacje w których konieczne jest sprowadzenie części wprost od producenta i taki przypadek uzasadnia odrębny termin. I że to standardowy zapis w odniesieniu do urzędzeń medycznych na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 83

Pytanie 6 – dotyczy § 9 ust. 9 projektu umowy

Wnosimy o zmianę dotychczasowego brzmienia § 9 ust. 9 umowy tak, aby uzyskać brzmienie:

*„9. Wady nieusunięte w wyznaczonym terminie Zamawiający może usunąć w zastępstwie Wykonawcy lub zlecić ich usunięcie osobie trzeciej - na koszt Wykonawcy **z zastrzeżeniem, iż w przypadku urzędzeń medycznych, podmiot, któremu zlecono usunięcie wady powinien posiadać autoryzację ich producenta.**”.*

Uzasadnienie: Należy pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy.

Zapis powodujący, że naprawę może wykonywać podmiot do tego nieuprawniony przez producenta bez utraty gwarancji jest niespotykany w przypadku wyrobów medycznych. Żaden liczący się producent sprzętu medycznego, za którego bezpieczne funkcjonowanie ponosi odpowiedzialność zgodnie z zapisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation), nie uzna uprawnienia z gwarancji, w sytuacji gdy naprawy tego sprzętu dokonywać miałby bliżej nieokreślony podmiot nieuprawniony do tego przez wytwórcę. Poza tym producenci narzucają pewne stałe wymogi dla podmiotów ubiegających się o prowadzenie autoryzowanego serwisu (tzn. określone doświadczenie, baza sprzętowa, skład osobowy, zdolność finansowa itp.), co do których wykonawca również nie może mieć pewności, czy podmiot wybrany przez Zamawiającego do usunięcia wad je będzie spełniał.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 84

Pytanie 7 – dotyczy § 11 ust. 2 projektu umowy

Wnosimy o modyfikację dotychczasowego brzmienia § 11 ust. 2 pkt 2) umowy oraz o dodanie po nim pkt. 2¹) tak, aby uzyskać brzmienie:

*„2) **z zastrzeżeniem pkt 2)¹** poniżej, za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych podczas odbioru końcowego lub w okresach gwarancji i rękojmi za wady z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 0,1 % łącznego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 4 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia następnego po upływie terminu wyznaczonego na usunięcie wad,*

2¹) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych podczas odbioru końcowego lub w okresach gwarancji i rękojmi za wady z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 0,1 % wartości urządzenia wadliwego brutto, za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia następnego po upływie terminu wyznaczonego na usunięcie wad,”.

Uzasadnienie: Wnosimy o wydzielenie w przedmiotowym zapisie przypadku zwłoki w usunięciu wad gwarancyjnych stwierdzonych w odniesieniu do aparatury medycznej i ustalenie dla tego przypadku kar zgodnych z praktyką rynkową wynikającą ze specyfiki dostaw. Istniejący obecnie zapis w przypadku zwłoki w usunięciu wad gwarancyjnych Sprzętu, powoduje naliczanie kary umownej w wysokości 0,1 % wartości wynagrodzenia ryczałtowego za cały przedmiot Umowy (za każdy dzień zwłoki).

Biorąc pod uwagę, że przedmiot zamówienia obejmuje nie tylko kompletną realizację procesu budowlanego, lecz również zapewnienie dostawy wyspospecjalistycznej aparatury medycznej, to istniejący sposób naliczania kar dla dostaw nie może być uznany za proporcjonalny do stopnia zawinienia strony. Należy zatem w sposób szczegółowy rozdzielić obydwa elementy zamówienia i dokonać dostosowania brzmienia umowy dla poszczególnych jego części.

Należy tu bowiem uwzględnić specyficzną sytuację dostawców Sprzętu, którzy jako podwykonawcy będą prawdopodobnie obciążani przez wykonawców prac budowlanych karami analogicznymi do przewidzianych we wzorze umownym przygotowanych przez Zamawiającego. Firmy dostarczające sprzęt medyczny z uwagi na inny charakter i odmienny potencjał finansowy (wynikający z charakterystyki ich działalności) nie są w stanie przyjąć ryzyka poniesienia kar mierzonych w odniesieniu do wartości całej inwestycji, a nie poszczególnej wartości danego urządzenia.

W brzmieniu obecnym, komentowane postanowienia zakłada nieadekwatne i nieuzasadnione zawyżenie wysokości odpowiedzialności kontraktowej wykonawców (a dokładnie – podwykonawców, którzy dostarczać będą wyroby medyczne objęte zamówieniem) w przypadku opóźnień w realizacji napraw gwarancyjnych. Jakkolwiek uzasadnionym jest, aby w odniesieniu do procesu budowlanego kary umowne naliczane były w sposób w umowie przyjęty, tak w przypadku dostaw nie znajduje to odzwierciedlenia w rynkowych praktykach oraz zasadności podstawy naliczenia.

Możliwość naliczenia przez Zamawiającego kary na tak wysokim poziomie, tj. liczonej od wartości wynagrodzenia ryczałtowego całej umowy, bez względu na charakter wady i wartości naprawianego urządzenia jest wyjątkowo ryzykowna i nieproporcjonalna. O tym jak taka kara mogłaby wykraczać poza możliwą wartość ekwiwalentu rzeczywistej szkody świadczyć może chociażby następujący przykład: gdyby wartość umowy wynosiła np. 2 mln zł to kara za jeden dzień zwłoki w usunięciu wady w naprawianym sprzęcie będzie wynosić zawsze 2 tys. zł, niezależnie od tego czy zepsuje się urządzenie za 5 tys zł, czy za 100 tys zł. Tak czy inaczej takie naliczanie kar będzie powodowało, że w większości przypadków jedno lub kilkudniowa zwłoka będzie oznaczała konieczność zapłaty kar o wartości przekraczających nierzadko nawet **wielokrotnie wartość samych naprawianych urządzeń, nie mówiąc już o przekroczeniu poniesionej szkody!** To dysproporcja powodująca, że kara taka nie może zostać uznana za proporcjonalną do stopnia zawinienia i jako taka będzie musiała być miarkowana na zasadach określonych w art. 484 k.c., abstrahując już od faktycznych możliwości poniesienia jej przez dostawców sprzętu (do czego będzie z pewnością zmierzała polityka firm budowlanych pragnących wyłączyć swoje ryzyko z tego tytułu).

Z tego też powodu, konieczne jest wprowadzenie mechanizmu odnoszącego się do procentowej wartości naprawianych (wadliwych) urządzeń, który gwarantuje proporcjonalność kary do stopnia potencjalnej szkody i winy.

Obecne rozwiązanie jest więc nie tylko niesprawiedliwe w rozumieniu celowościowej wykładni kary umownej, lecz również stanowi karę niewspółmiernie wysoką. Zgodnie z art. 483 k.c. podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może, zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie (Sygn. akt V Ca2344/03), prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego. Przywoływane powyżej zapisy są też sprzeczne z przepisami działu III, Tytułu VII, Księgi III Kodeksu cywilnego, jako że Wykonawca nie ma żadnego narzędzia do zdyscyplinowania Zamawiającego, w przypadku niewykonywania i nienależytego wykonywania jego zobowiązań, podczas gdy

Zamawiający ma takich narzędzi prawnych kilka i to niewspółmiernie obciążających wykonawcę względem zaniedbań, jakie ewentualnie może on spowodować.

W jednej ze spraw prowadzonych z Odwołania Wykonawcy skład orzekający KIO w wyroku o sygn. KIO 475/11 z 22.03.2011 r. przychylił się całkowicie do ww. argumentacji stwierdzając m.in. że „za uzasadnione należy żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym (...) do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę. Może być to osiągnięte poprzez odwołanie do wartości zaoferowanych urządzeń, z dostawą których wykonawca pozostaje w zwłoce.”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zmodyfikował projekt umowy.

Pytanie 85

Zamawiający w **Rozdziale 4 ust. 2 i ust. 3 pkt 3) SWZ Opis przedmiotu zamówienia wskazuje**, iż szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia stanowią **Załącznik nr 2 do SWZ - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia oraz Załącznik nr 2a do SWZ – Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych**.

Wykonawca zwraca uwagę na rozbieżności między SWZ, a projektem umowy. § 1 ust. 2 pkt. 2 umowy przewiduje w zakresie dostaw wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz Pracowni Endoskopii w stałe zabudowy oraz stały sprzęt medyczny **zgodnie z dokumentacją projektową**, w zakresie zgodnym ze Szczegółowym Opiszem Przedmiotu Zamówienia stanowiącym Załącznik nr 2 oraz Załącznikiem nr 2a. Rozdział 4 ust. 3 pkt 3 SWZ przewiduje natomiast, że wyposażenie przedmiotowych pomieszczeń miałyby nastąpić zgodnie ze Szczegółowym Opiszem Przedmiotu Zamówienia (Załącznik nr 2 do SWZ) oraz Zestawieniem parametrów techniczno-użytkowych, pomijając przy tym dokumentację projektową. Wykonawca zwraca uwagę, że dokumentacja projektowa jest dokumentem najszerszym pod względem informacji w nim zawartych. W sytuacji sprzeczności dokumentacji projektowej z innymi załącznikami, Wykonawca nie będzie mieć pewności, czy ma wykonać zamówienie zgodnie z umową, czy w zgodzie z SWZ, które tej dokumentacji projektowej nie uwzględnia.

Wykonawca wnioskuje zatem o ujednoczenie zapisów we wszystkich dokumentach postępowania poprzez usunięcie wzmianki o wykonaniu przedmiotu zamówienia w zakresie dostaw w zgodzie z dokumentacją projektową, bądź o dodanie do Rozdziału 4 ust. 3 pkt 3 SWZ wzmianki o tym, że dostawy muszą być również zgodne z dokumentacją projektową.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86

Wykonawca zwraca uwagę, iż Załącznik nr 2 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera nieprecyzyjne opisy wymaganego wyposażenia. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż w zakres prac związanych z montażem zestawów higieniczno – sanitarnych: „dozowniki, kosze itp.” wchodzi wyłącznie montaż wyposażenia wyszczególnionego w tabeli zestawienia wyposażenia objętego postępowaniem, tj.: pkt. od 11 – 17 dla SOR i pkt. od 3- 8 dla Endoskopii.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostawy i montażu zestawów higieniczno-sanitarnych zgodnie z SWZ i załącznikami do SWZ.

Pytanie 87

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – Zestawienie wyposażenia objętego postępowaniem: Szpitalny Oddział Ratunkowy: Wyposażenie stałe, poz. 17, LT1 Lustro NPS uchylne, szt. 2
Z załącznika nr 2 do Umowy – Protokół odbioru częściowego – Etap II – Szpitalny Oddział Ratunkowy/budynek A oraz Załącznika nr 3 do projektu umowy – Protokół odbioru końcowego – Etap III – Szpitalny Oddział Ratunkowy/ budynek

D wynika, iż zamawiający oczekuje 3 szt. luster NPS uchylnych. Prosimy Zamawiającego o określenie czy Zamawiający oczekuje dostawy 2 szt. czy 3 szt. luster NPS uchylnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostawy i montażu 3 szt. luster NPS, po jednym do każdej z łazienek dostosowanych do potrzeb osób niepełnosprawnych. Zgodnie z dokumentacją projektową łazienki dla osób niepełnosprawnych znajdować się będą w pomieszczeniach 0/04, 0/10, 0/21. Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 2 do SWZ.

Pytanie 88

Wnosimy o ujednoczenie przez Zamawiającego dokumentów określających parametry urządzeń zmieniając Załącznik 2 a do SWZ - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia poprzez dodanie do tabel niżej wymienionych parametrów zgodnych z projektem, co pozwoli na poprawne wykonanie całej instalacji i wykonanie niezbędnych z punktu widzenia całej technologii ilości gniazd podstawowych i rezerwowanych. Obecnie Załącznik nr 2 a do SWZ - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, nie uwzględnia wszystkich wymaganych parametrów technicznych wyposażenia medycznego stalego wskazanego w projekcie wykonawczym dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego i Pracowni Endoskopii w zakresie:

MOST MEDYCZNY – opis na jedno stanowisko:

- Kaseton zawieszony gdzie dolna krawędź panelu jest na wysokości 1800mm
- Wyprowadzenie instalacji przez słupy nośne oddzielnie dla podłączenia z instalacją elektryczną i gazową w stropie
- urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających wkrętów i innych elementów połączeniowych, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kątów
- urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIa
- deklaracja zgodności CE
- wpis lub zgłoszenie do URW MiPB

LAMPA BEZCIENIOWA JEDNOKOPUŁOWA SUFITOWA:

- waga kopuły max. 3,5kg
- czasza lampy wyposażona w 26 (+/-2) diod
- wzrost temperatury wokół głowy chirurga spowodowany działaniem lampy nie przekraczający max. 0,5 °C
- konstrukcja lampy umożliwiająca czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację powszechnie stosowanymi środkami bez widocznych śrub, nitów itp.

LAMPA BEZCIENIOWA DWUKOPUŁOWA SUFITOWA:

- Kopuła lampy wyposażona w 37 (+/- 2diody) diód w konstrukcji trzyogniskowej
- Średnica pola roboczego: 18-30 cm (+/- 2 cm)
- Wzrost temperatury wokół głowy chirurga spowodowany działaniem lampy nie przekraczający 1°C
- Wzrost temperatury w obszarze operacji spowodowany działaniem lampy nie przekraczający 1°C
- Konstrukcja lampy umożliwiająca czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację powszechnie stosowanymi środkami bez widocznych śrub nitów itp.
- Możliwość obrotu na osi: - dolne ramie: 360° bez ogranicznika - górne ramie: 300°;

KOLUMNA GASTROENTEROLOGICZNA

- Na głowicy zasilającej zainstalowane następujące punkty poboru gazów medycznych i próżni: tlen – 2 szt., sprężone powietrze – 2 szt., próżnia – 2 szt., odciąg gazów anestetycznych – 1 szt.
- Na 4 ściankach głowicy zasilającej zainstalowane następujące gniazda: gniazdka elektryczne 230 V – 6 szt. bolec ekwipotencjalne (każdy bolec obok gniazdka elektrycznego) – 3 szt. gniazdko sieci komputerowej – 2 szt. miejsca przygotowane pod instalację w przyszłości dodatkowych gniazd niskoprądowych – 1 szt.
- Punkty poboru gazów medycznych posiadające zawór zwrotny, którego wymiana nie wymaga demontażu frontowej pokrywy. Punkty poboru muszą umożliwiać wymianę zaworu końcowego z systemu AGA na system DIN bez konieczności demontażu gniazda.
- Możliwość instalacji gniazd gazowych i elektrycznych na tych samych ściankach głowicy w jednej linii.

- Wyposażenie zamocowane na głowicy: pionowa rura montażowa o długości min 70 cm i średnicy 38mm do spodu głowicy (2 szt.) półka (mocowana do rury montażowej) – 1 szt. pozioma szyna montażowa mocowana do bocznej ściany półki.
- Półka wyposażona w szyny boczne, o wymiarach powierzchni roboczej: szerokość: 630 mm \pm 5% głębokość: 480 mm \pm 5% Grubość półki max 40mm. Udźwig półki min 75 kg.
- Półka łatwa do utrzymania w czystości: powierzchnia półki gładka bez widocznych śrub, nitów mocujących, otworów oraz rantów.
- Możliwość bezstopniowej regulacji wysokości zawieszenia półki na kolumnie przez użytkownika, bez konieczności demontażu uszczelek, zaślepek itp.
- Podłączenie wyposażenia kolumn do istniejącej instalacji elektrycznej, niskoprądowej i gazów medycznych Zamawiającego

LAMPA BEZCIENIOWA JEDNOKOPEŁOWA SUFITOWA (ENDOSKOPIA)

- czasa lampy wyposażona w 26 (+/-2) diod
- wzrost temperatury wokół głowy chirurga spowodowany działaniem lampy nie przekraczający max. 0,5 °C

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 89

Wnosimy o zmianę Załącznika nr 2 a do SWZ- Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, dostosowując go do parametrów wymaganych dotyczących urządzeń zgodnych z projektem wykonawczym. Bez zmiany załącznika Zamawiający nie będzie miał możliwości weryfikacji wymaganych parametrów urządzeń, albowiem obowiązek złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w Rozdziale 6 SWZ dotyczy wyłącznie parametrów wskazanych i opisanych w Załączniku nr 2 a do SWZ.

W tym miejscu należy podkreślić, że bez ujednoczenia obu dokumentów, tj. Załącznika nr 2 a do SWZ oraz zapisów dokumentacji projektowej w tym zakresie, opis przedmiotu zamówienia pozostaje niejednoznaczny i niewyczerpujący, a wykonawca nie ma jasności co do tego, jakie parametry urządzeń są wymagane przez Zamawiającego. Daje też wykonawcom duży margines swobody na etapie wykonywania umowy w stosunku do wymagań Zamawiającego. Brak opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny, przejrzysty, wyczerpujący prowadzi do naruszenia zasady uczciwej konkurencji, bowiem konkurencja pomiędzy ofertami, które zostaną złożone w postępowaniu nie będzie możliwa, a to mogłoby doprowadzić do unieważnienia postępowania. Opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący oznacza, że opis przedmiotu zamówienia musi mieć tylko jedno znaczenie, musi być rozumiany jednakowo przez wszystkich zainteresowanych ubieganiem się o udzielenie zamówienia i nie może budzić wątpliwości.

Zgodnie z ugruntowanym orzecnictwem zbudowanym na gruncie art. 93 ust. 1 pkt 7 poprzedniej ustawy Pzp, niejasność lub nieprecyzyjność opisu przedmiotu zamówienia może stanowić podstawę unieważnienia postępowania (orzeczenia z 25 września 2017 r., sygn. akt KIO 1869/17 lub z 4 sierpnia 2017 r., sygn. akt KIO 1507/17) – wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z 11 czerwca 2021 r. (sygn. akt KIO 1343/21).

Orzecnictwo w tym zakresie pozostaje aktualne także w obecnym stanie prawnym. Ponadto Izba uznała za własne stanowisko zamawiającego stwierdzające, że podstawą unieważnienia ewentualnej zawartej umowy mógłby być art. 457 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp. Zamówienie zostałoby bowiem udzielone z naruszeniem ustawy, tj. jej art. 16 pkt 1 i 2. Wynikałoby to z nieprecyzyjnego opisu przedmiotu zamówienia, co z kolei prowadziłoby do naruszenia zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Dodatkowo byłoby także sprzeczne z zasadą przejrzystości. Przede wszystkim zaś rozwiązanie takie naruszałoby art. 99 ust. 1 ustawy Pzp, który ustanawia wymóg opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny. Naruszenie art. 99 ust. 1 Pzp poprzez opisanie przedmiotu zamówienia lub przedmiotu konkursu w sposób, który utrudnia zachowanie uczciwej konkurencji, tj.: w sposób niejednoznaczny i niewyczerpujący, za pomocą niedostatecznie dokładnych i niezrozumiałych określeń,

nieuwzględniający wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty powoduje nałożenie na Zamawiającego kar pieniężnych (art. 618–622 ustawy Pzp).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 90

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oczekuje potwierdzenia w kartach katalogowych poszczególnych pozycji parametrów urządzeń które znajdują się w projekcie wykonawczym, a nie są wymienione w Załączniku nr 2 a do SWZ, tj.:

MOST MEDYCZNY – opis na jedno stanowisko:

- Kaseton zawieszony gdzie dolna krawędź panelu jest na wysokości 1800mm
- Wyprowadzenie instalacji przez słupy nośne oddzielnie dla podłączenia z instalacją elektryczną i gazową w stropie
- urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających wkrętów i innych elementów połączeniowych, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów
- urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIa
- deklaracja zgodności CE
- wpis lub zgłoszenie do URW MiPB

LAMPA BEZCIENIOWA JEDNOKOPUŁOWA SUFITOWA:

- waga kopuły max. 3,5kg
- czasza lampy wyposażona w 26 (+/-2) diod
- wzrost temperatury wokół głowy chirurga spowodowany działaniem lampy nie przekraczający max. 0,5 °C
- konstrukcja lampy umożliwiająca czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację powszechnie stosowanymi środkami bez widocznych śrub, nitów itp.

LAMPA BEZCIENIOWA DWUKOPUŁOWA SUFITOWA:

- Kopuła lampy wyposażona w 37 (+/- 2diody) diód w konstrukcji trzyogniskowej
- Średnica pola roboczego: 18-30 cm (+/- 2 cm)
- Wzrost temperatury wokół głowy chirurga spowodowany działaniem lampy nie przekraczający 1°C
- Wzrost temperatury w obszarze operacji spowodowany działaniem lampy nie przekraczający 1°C
- Konstrukcja lampy umożliwiająca czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację powszechnie stosowanymi środkami bez widocznych śrub nitów itp.
- Możliwość obrotu na osi: - dolne ramie: 360° bez ogranicznika - górne ramie: 300°;

KOLUMNA GASTROENTEROLOGICZNA

- Na głowicy zasilającej zainstalowane następujące punkty poboru gazów medycznych i próżni: tlen – 2 szt., sprężone powietrze – 2 szt., próżnia – 2 szt., odciąg gazów anestetycznych – 1 szt.
- Na 4 ściankach głowicy zasilającej zainstalowane następujące gniazda: gniazdko elektryczne 230 V – 6 szt. bolce ekwipotencjalne (każdy bolec obok gniazdko elektrycznego) – 3 szt. gniazdko sieci komputerowej – 2 szt. miejsca przygotowane pod instalację w przyszłości dodatkowych gniazd niskoprądowych – 1 szt.
- Punkty poboru gazów medycznych posiadające zawór zwrotny, którego wymiana nie wymaga demontażu frontowej pokrywy. Punkty poboru muszą umożliwiać wymianę zaworu końcowego z systemu AGA na system DIN bez konieczności demontażu gniazda.
- Możliwość instalacji gniazd gazowych i elektrycznych na tych samych ściankach głowicy w jednej linii.
- Wyposażenie zamocowane na głowicy: pionowa rura montażowa o długości min 70 cm i średnicy 38mm do spodu głowicy (2 szt.) półka (mocowana do rury montażowej) – 1 szt. pozioma szyna montażowa mocowana do bocznej ściany półki.
- Półka wyposażona w szyny boczne, o wymiarach powierzchni roboczej: szerokość: 630 mm ± 5% głębokość: 480 mm ± 5% Grubość półki max 40mm. Udźwig półki min 75 kg.

- Półka łatwa do utrzymania w czystości: powierzchnia półki gładka bez widocznych śrub, nitów mocujących, otworów oraz rantów.
- Możliwość bezstopniowej regulacji wysokości zawieszenia półki na kolumnie przez użytkownika, bez konieczności demontażu uszczelki, zaślepek itp.
- Podłączenie wyposażenia kolumn do istniejącej instalacji elektrycznej, niskoprądowej i gazów medycznych Zamawiającego

LAMPA BEZCIENIOWA JEDNOKOPUŁOWA SUFITOWA (ENDOSKOPIA)

- czasa lampy wyposażona w 26 (+/-2) diod
- wzrost temperatury wokół głowy chirurga spowodowany działaniem lampy nie przekraczający max. 0,5 °C

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje potwierdzenia w kartach katalogowych poszczególnych pozycji parametrów urządzeń które znajdują się w Załączniku nr 2a a do SWZ.

Pytanie 91

Dotyczy załącznik 2a. Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)

W związku z brakiem wskazania ilości gniazd gazowych, elektrycznych i niskoprądowych proszę o wskazanie ile poszczególnych gniazd Zamawiający oczekuje.

Odpowiedź:

W wycenie należy przewidzieć gniazda w ilości zapewniającej zapotrzebowanie wskazane w projekcie technologii i projektach branżowych

Pytanie 92

Dotyczy załącznik 2a. Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)

W związku z brakiem wskazania ilości oświetlenia, proszę o wskazanie oczekiwanego oświetlenia.

Odpowiedź:

1 szt. oświetlenia miejscowego LED oraz 1 szt. oświetlenia nocnego LED.

Pytanie 93

Dotyczy załącznik 2a. Panel nadłóżkowy ścienny (3 szt.)

W związku z brakiem wskazania ilości gniazd gazowych, elektrycznych i niskoprądowych proszę o wskazanie ile poszczególnych gniazd Zamawiający oczekuje.

Odpowiedź:

W wycenie należy przewidzieć gniazda w ilości zapewniającej zapotrzebowanie wskazane w projekcie technologii i projektach branżowych

Pytanie 94

Dotyczy załącznik 2a. Panel nadłóżkowy ścienny (3 szt.)

W związku z brakiem wskazania ilości oświetlenia, proszę o wskazanie oczekiwanego oświetlenia.

Odpowiedź:

1 szt. oświetlenia miejscowego LED oraz 1 szt. oświetlenia nocnego LED.

Pytanie 95

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna medyczna (5 szt.)

W związku z brakiem wskazania ilości gniazd gazowych, elektrycznych i niskoprądowych proszę o wskazanie ile poszczególnych gniazd Zamawiający oczekuje.

Odpowiedź:

W wycenie należy przewidzieć gniazda w ilości zapewniającej zapotrzebowanie wskazane w projekcie technologii i projektach branżowych

Pytanie 96

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna medyczna (5 szt.)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolumny o wymiarach: wysokości 1000 mm, szerokość 394 mm i głębokość 249 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna medyczna (5 szt.)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wyposażenia kolumny w panel w technologii dotykowej do obsługi hamulców, windy, lampy operacyjnej oraz kamery w niej zainstalowanej.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pytanie 98

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna medyczna (5 szt.)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półki montowana do szyny nośnej wyposażonej w boczne szyny akcesoryjne do zawieszenia sprzętu dodatkowego o wymiarach 530mm x 480 mm o ładowności min. 60 kg

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna medyczna (5 szt.)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia kolumny z wbudowaną windą do podnoszenia i opuszczania aparatu do znieczulenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna gastroenterologiczna (2 szt.)

W związku z brakiem wskazania ilości gniazd gazowych, elektrycznych i niskoprądowych proszę o wskazanie ile poszczególnych gniazd Zamawiający oczekuje.

Odpowiedź:

W wycenie należy przewidzieć gniazda w ilości zapewniającej zapotrzebowanie wskazane w projekcie technologii i projektach branżowych

Pytanie 101

Dotyczy załącznik 2a. Kolumna gastroenterologiczna (2 szt.)

Czy Zamawiający dopuści kolumny z półką wyposażoną w szyny boczne, o wymiarach powierzchni roboczej: szerokość: 630 mm, głębokość: 480 mm, grubość półki max 40mm, udźwig półki min 75 kg.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Dotyczy załącznik 2a. Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Dotyczy pkt. 16: Czy Zamawiający dopuści lampę o maksymalnym poborze mocy do 35 W? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Dotyczy załącznik 2a. Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Dotyczy pkt. 17: Czy Zamawiający dopuści lampę o maksymalnym poborze mocy do 35 W? Reszta parametrów zgodna z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Dotyczy załącznika – PW_Zestawienie wyposażenie - Pracownia Endoskopii:

Czy Zamawiający, zgodnie w wymienionym wyposażeniem stałym oczekuje dostawy :

- Stół ze stali nierdzewnej z basenem - 1 szt.
- Szafa na endoskopy – 1 szt.
- Myjnia endoskopów – 4 szt.

Charakterystyka wymienionego asortymentu wymaga przygotowania dedykowanej instalacji wodnokanalizacyjnej i elektrycznej, koordynacji prac montażowych na etapie budowy, której wykonanie w późniejszym etapie może skutkować koniecznością wykonania dodatkowych robót budowlanych/instalacyjnych bądź brak możliwości podłączenia ww. asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 105

Czy Zamawiający oczekuje szczególnych parametrów w zakresie nw. wyposażenia:

SOR:

Zestaw umywalkowy 24

Dozownik do dezynfekcji

Dozownik mydła w płynie

Pojemnik na ręczniki papierowe

Kosz na odpadki wiszący

Pochwyty dla niepełnosprawnych uchylne

Pochwyty dla niepełnosprawnych proste

Zestaw wc 10

Uchwyt na szczotkę do WC

Pojemnik na papier toaletowy

Kosz na odpadki wiszący

Parawany

Lustro NPS uchylne

Endoskopia:

Zestaw umywalkowy

Dozownik do dezynfekcji

Dozownik mydła w płynie

Pojemnik na ręczniki papierowe

Kosz na odpadki wiszący

Pochwyty dla niepełnosprawnych uchylne

Pochwyty dla niepełnosprawnych proste

Zestaw wc

Uchwyt na szczotkę do WC

Pojemnik na papier toaletowy

Kosz na odpadki wiszący

Lustro NPS uchylne

Podkreślamy, iż średnia cena np. dozowników w zależności od wskazanego standardu może się wahać od kilkudziesięciu do kilkuset złotych, co wpływa na ostateczną cenę oferty. W związku z powyższym prosimy o wskazanie minimalnych parametrów ww. wyposażenia.

Odpowiedź:

Wszystkie ww. elementy należy przewidzieć z tworzywa sztucznego, za wyjątkiem uchwytów NPS przyjąć z elementów stalowych malowanych proszkowo lub ze stali nierdzewnej

Pytanie 106

Dotyczy projektu wykonawczego ENDOSKOPIA PW-OPIS P1.10.17. Wyposażenie zabudowy stałe

Czy w związku z zapisem „ZABUDOWA MEBLOWA - dedykowana w profilach”, Zamawiający dopuści również inne rozwiązania, czyli wykonanie zabudów meblowych o konstrukcji skrzynkowej w całości wykonanej z płyty laminowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Dotyczy projektu wykonawczego SOR PW-OPIS 1.10.21. Wyposażenie zabudowy stałe

Czy w związku z zapisem „ZABUDOWA MEBLOWA do pom. 0/03, 0/36 – dedykowana w profilach”, Zamawiający dopuści również inne rozwiązania, czyli wykonanie zabudów meblowych o konstrukcji skrzynkowej w całości wykonanej z płyty laminowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108

Dotyczy Rozdziału 7 ust. 2 SWZ – Warunki udziału w postępowaniu w zakresie posiadania wiedzy i doświadczenia

Prosimy Zamawiającego o następującą zmianę:

„Zamawiający uzna warunek posiadania wiedzy i doświadczenia za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że: w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności przez Wykonawcę jest krótszy – w tym okresie) należycie zrealizował co najmniej dwie roboty budowlane w zakresie budowy, przebudowy, rozbudowy lub modernizacji budynków wraz z wykonaniem instalacji, które swoim zakresem obejmowały, certyfikowaną jako wyrób medyczny, instalację gazów medycznych o wartości co najmniej 3 000 000 zł (słownie złotych: trzy miliony) każda.”

Zgodnie z dokumentacją projektową, w zakresie robót budowlanych jest wykonanie przez wykonawcę instalacji gazów medycznych certyfikowanych jako wyrób medyczny. Na wykonawcy spoczywa odpowiedzialność za wyrób medyczny i obowiązek weryfikacji dokumentacji projektowej na zgodność z wymaganiami zasadniczymi, czyli z normami zharmonizowanych z MDD 93/42/EEC, ponieważ wymagania tych norm mają fundamentalne znaczenie dla zachowania bezpieczeństwa wyrobu medycznego i stanowią podstawę oceny wyrobu medycznego prowadzonego przez Jednostkę Notyfikowaną. Z uwagi na charakter Oddziału na którym będą prowadzone roboty budowlane i instalacyjne niezbędne jest aby wykonawca posiadał doświadczenie przy tworzeniu zgodnego z obowiązującymi przepisami wyrobu medycznego, a przede wszystkim wyrobu medycznego bezpiecznego dla pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 109

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – Szczegółowy Opis przedmiotu zamówienia

Rozdział I – „Zamawiający wymaga aby Wykonawca rozpoczął wykonywanie prac budowlanych w Pracowni Endoskopii i ukończył je w pierwszej kolejności, a następnie prowadził prace budowlane na SOR (w budynku A, a następnie w budynku D). Etapowanie prac ma na celu zapewnienie ciągłości pracy na Szpitalnym Oddziale Ratunkowym”

Wykonawca prosi o potwierdzenie, że zapis w rozdziale 4 ust. 3 pkt 1 SWZ oraz § 1 ust. 2 pkt. 3 i § 2 ust. 3 pkt. 5 umowy należy rozumieć w ten sposób, że Zamawiający, w przypadku gdy będzie zobowiązany do uzyskania pozwolenia na użytkowanie, nastąpi to dopiero po zakończeniu robót budowlanych objętych Etapem III, nie zaś każdorazowo po skończeniu robót budowlanych przewidzianych w ramach innych etapów. Wykonawca zwraca uwagę, że przedmiot umowy, mimo iż został podzielony na etapy, stanowi funkcjonalnie jedną całość i nie jest możliwe prawidłowe funkcjonowanie budynku jako całości, bez uprzedniego zakończenia wcześniejszych etapów. Dotyczy to również sytuacji uzyskania pozwolenia na użytkowanie (o ile dotyczy), gdyż w praktyce istnieje duże prawdopodobieństwo, że bez ukończenia wszystkich Etapów uzyskanie przedmiotowego pozwolenia byłoby niemożliwe lub wiązałoby się z koniecznością dokonania robót, które nie są ujęte w umowie. Dlatego też, w ocenie Wykonawcy, konieczne jest doprecyzowanie tej kwestii.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca uzyskał pozwolenie na użytkowanie po zakończeniu każdego etapu prac budowlanych.

Pytanie 110

Wykonanie kolejnych etapów prac budowlanych m.in. prac sanitarnych, elektrycznych stanowiących wspólny system przełączeń oraz kanałów w budynkach może spowodować zakłócenia oraz uniemożliwić ciągłość prac. Zgodnie z załączoną dokumentacją projektową Zamawiający nie przewiduje etapowania prac (poza pracownią endoskopii, która w sposób naturalny stanowi odrębne opracowanie oraz pod kątem technicznym stanowi niezależny do SOR zakres prac budowlano-instalacyjnych). Zatem wykonanie kompletnego zakresu prac w etapie II nie jest możliwe bez wykonania dodatkowych prac zwłaszcza w zakresie instalacji elektrycznych, gazów medycznych oraz instalacji wentylacji mechanicznej. Jeżeli Zamawiający oczekuje zgodnie z zapisami dokumentacji przetargowej wykonania prac budowlanych SOR w etapach prosimy o załączenie projektu dodatkowych instalacji niezbędnych do wykonania w II etapie w celu prawidłowego funkcjonowania systemów niezbędnych do zrealizowania zamówienia, będącego przedmiotem postępowania.

Odpowiedź:

W wycenie należy przewidzieć koszt projektów dla instalacji tymczasowych (jeśli w trakcie budowy ukaże się to koniecznie) niezbędnych do uruchomienia etapu nr 1, a następnie ich usunięcie po uruchomieniu etapu nr 2.

Pytanie 111

Dotyczy załącznika nr 8 – Projekt umowy:

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację SWZ i zmianę § 2 ust. 1 pkt 3 umowy. Zamawiający wyjaśnia, że wizja lokalna powinna służyć zbadaniu przez potencjalnych wykonawców warunków realizacji zamówienia, których z uwagi na ich nietypowość, Zamawiający nie był w stanie opisać w SWZ. W ocenie Wykonawcy, zorganizowanie wizji lokalnej nie zwalnia Zamawiającego ze szczegółowego i precyzyjnego opisu przedmiotu zamówienia. Z pewnością obowiązek odbycia wizji lokalnej nie może naprawiać błędów Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia i braków w przedstawieniu wszystkich istotnych uwarunkowań realizacji zamówienia. Wizja lokalna winna służyć jedynie zapoznaniu się z zakresem zamówienia i prowadzić do prawidłowego skalkulowania oferty przez wykonawcę. Ewentualny brak informacji w dokumentacji przetargowej i zastąpienie ich wymaganiami przeprowadzenia wizji lokalnej uznać należy za rażące zaniechanie Zamawiającego, prowadzące do naruszenia zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. Może się bowiem okazać, że dopiero dokładne zbadanie pomieszczeń, niemożliwe w toku wizji lokalnej, może doprowadzić do wniosku, że niektóre prace nie mogą zostać w nich wykonane zgodnie z wymaganiami zamawiającego.

Mając to na uwadze, wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację § 2 ust. 1 pkt 3 umowy i nadanie mu następującej treści:

„3) w toku przeprowadzonej wizji lokalnej dokonał oględzin pomieszczeń, w których ma wykonać prace budowlane i według stanu na dzień przeprowadzenia wizji lokalnej i po ich wstępnym zbadaniu, nie zgłasza zastrzeżeń odnośnie

ich stanu oraz możliwości wykonania w nich prac stanowiących Przedmiot Umowy; Wykonawca po przekazaniu mu terenu budowy niezwłocznie, w sposób dokładny i z dochowaniem należytej staranność, zbada stan pomieszczeń, w których mają być wykonane prace budowlane i zgłosi Zamawiającemu ewentualne przeszkody uniemożliwiające wykonanie prac zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 112

Dotyczy § 2. ust. 3, pkt 5) –Z uwagi na fakt, iż dokumentacja projektowa nie przewiduje robót wymagających pozwolenia na budowę, a co za tym idzie uzyskania pozwolenia na użytkowanie, prosimy o modyfikację zapisów przedmiotowego ustępu na: „Po zakończonym jednym z III etapów realizacji zamówienia przygotowanie dokumentów do odbiorów częściowych”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 113

Dotyczy § 1. ust. 2, pkt 3) –Z uwagi na fakt, iż dokumentacja projektowa nie przewiduje robót wymagających pozwolenia na budowę, a co za tym idzie uzyskania pozwolenia na użytkowanie, prosimy o modyfikację zapisów przedmiotowego ustępu na: „uzyskanie wszelkich wymaganych prawem decyzji, pozwoleń oraz zgód umożliwiających realizację całości zadania inwestycyjnego stanowiącego przedmiot niniejszej umowy”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 114

Dotyczy § 13 punkt 3 - Proszę Zamawiającego o dodanie następującego brzmienia treści umowy: Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia terminu realizacji niniejszej umowy w przypadku:

- Zmian/omyłek dokonanych w projekcie w trakcie trwającej realizacji zamówienia (w przypadku, gdy zostaną ujawnione wady dokumentacji projektowej, które powodują konieczność zmian w dokumentacji projektowej lub STWiORB, z zastrzeżeniem, że dopuszcza się zmianę zakresu rzeczowego przedmiotu umowy w zakresie niezbędnym dla usunięcia wad dokumentacji projektowej)
- Braku inwentaryzacji elementów budowlanych lub innych przyczyn technicznych, nie leżących po stronie Wykonawcy, których nie dało się przewidzieć na etapie postępowania przetargowego

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 115

Wykonawca wnioskuje o zmianę zapisu rozdziału 5 ust. 3 SWZ w ten sposób, aby za termin wykonania przedmiotu umowy uważać datę podpisania protokołu odbioru końcowego dla etapu III, po uprzednim odbiorze Etapu I i II – na podstawie odbiorów częściowych, wyłączając uzależnienie wykonaniu przedmiotu umowy (jak również jej poszczególnych etapów) od braku zastrzeżeń Zamawiającego. W ocenie Wykonawcy zapis ten umożliwia Zamawiającemu naliczenie potencjalnych kar umownych, nawet jeżeli zastrzeżenia, które wyraziłby Zamawiający, tyczyły się mało istotnych elementów wykonania przedmiotu umowy. Wykonawca wskazuje, że w sytuacji, gdy Zamawiający stwierdzi wystąpienie wad istotnych, i Wykonawca ich nie usunie, będzie on uprawniony do odstąpienia od umowy, dlatego jego interesy będą chronione. W praktyce istnieje prawdopodobieństwo, że Zamawiający będzie miał uwagi do wykonanego przedmiotu umowy, gdyż przedmiotem umowy są m. in. roboty budowlane, jednak jeżeli nie będą one dotyczyć kwestii istotnych, to nie powinny mieć wpływu na określenie terminu wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 116

Wykonawca wnioskuję o zmianę § 3 ust. 3 umowy – uwagi jw. § 4 ust. 5 umowy – Wykonawca prosi o potwierdzenie, że niniejszy zapis należy interpretować w taki sposób, że nie dotyczy on sytuacji zlecenia przez Zamawiającego wykonania robót dodatkowych, za które Wykonawcy powinno przysługiwać dodatkowe wynagrodzenie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 117

Wykonawca wnosi o zmianę § 5 ust. 3 umowy. Podstawą wystawienia faktury powinien być odbiór robót, a nie odbiór bez zastrzeżeń. W praktyce istnieje prawdopodobieństwo, że Zamawiający będzie miał uwagi do wykonanego przedmiotu umowy, gdyż przedmiotem umowy są m. in. roboty budowlane, jednak jeżeli nie będą one dotyczyły kwestii istotnych, to nie powinny mieć wpływu na możliwość wystawienia faktury przez Wykonawcę. Wykonawca wskazuje, że w przypadku braku wad istotnych Zamawiający nie dokonałby odbioru, zaś wady nieistotne (również zastrzeżenia z tym związane) Wykonawca usunie na żądanie Zamawiającego. W związku z tym wykonanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę i dokonany przez Zamawiającego odbiór robót powinien być podstawą do wystawienia faktury. Ewentualne zastrzeżenia stanowią kwestię poboczną między Zamawiającym i Wykonawcą i nie powinny mieć wpływu na zobowiązania obu stron, w tym Zamawiającego zobowiązanego do dokonania zapłaty za wykonany przedmiot umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 118

Wykonawca wnosi o zmianę § 6 ust. 6 pkt 1 umowy w ten sposób, że termin odbioru zostanie w każdej sytuacji (z wyjątkiem wystąpienia wad istotnych) określony na termin rzeczywistego dokonania odbioru przedmiotu umowy, wyłączając rozwiązanie przewidujące określenie dnia usunięcia wad jako ostatecznego terminu odbioru. W przypadku wystąpienia wad nieistotnych, dokonanie odbioru robót jest obowiązkiem Zamawiającego. Terminem odbioru robót nie powinien być w takiej sytuacji termin usunięcia wad przez Wykonawcę. Podnosi się przy tym, że strony umowy o roboty budowlane nie mogą uzależniać odbioru tych robót od braku jakichkolwiek usterek. Albowiem jedynie wady istotne uzasadniają taką odmowę (np. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 7 marca 2014 r., V ACa 725/13; wyrok Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 12 października 2016 r., I ACa 138/16). Każde odstępstwo od takiego idealnego stanu dawałoby inwestorowi prawo odmowy odebrania obiektu pozostawałoby w sprzeczności z naturą zobowiązania objętego umową o roboty budowlane. I naruszałoby równowagę między inwestorem a wykonawcą, pozostawiając tego ostatniego w niepewności odnośnie do należnego wynagrodzenia oraz zwrotu poniesionych wydatków.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 119

§ 13 ust. 11 pkt 3 określa, że łączna zmiana wynagrodzenia może wynosić maksymalnie 1% wynagrodzenia brutto, co czyni postanowienia o waloryzacji iluzorycznymi. Tak ustalone warunki waloryzacji są niezgodne z art. 439 ustawy, gdyż ich rzeczywistym celem jest uchylenie się Zamawiającego od stosowania ww. przepisu a nie wykonanie ww. przepisu. Wykonawca wnioskuję zatem o zmianę przedmiotowego zapisu umownego i określenie maksymalnej zmiany wynagrodzenia o co najmniej 5%.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 120

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 1, dot. Pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania mostu elektryczno-gazowego, sufitowego, mocowanego do stropu za pomocą 2 zawiesi sufitowych składających się z płyt stropowych o wymiarach 300x300 mm każda oraz słupów nośnych wykonanych z profili okrągłych malowanych proszkowo o średnicy 120 mm (długość słupów nośnych uzależniona od wysokości pomieszczenia).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 2, dot. Pkt. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania mostu malowanego na kolor 9003 z palety RAL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 3, dot. Pkt 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania mostu, który po stronie monitorującej wyposażony jest w jeżdżący po moście wózek posiadający dwie rury, do których montowane są akcesoria takie jak półki, drażek infuzyjny itp.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 4, dot. Pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania mostu, który po stronie monitorującej wyposażony w 3 półki o wymiarach 430x480 mm, szufladę o wymiarach 410x477x186 mm, 1x wieszak na kroplówki mocowany do profilu z głowicą na 4 haczyki, 6x szyna instrumentalna wykonana ze stali kwasoodpornej montowane przy każdej z półek, 1x koszyk na akcesoria wykonany ze stali kwasoodpornej o wym. 300x150x100 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 5, dot. Pkt. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania mostu, który po stronie infuzyjnej wyposażony jest w jeżdżący po moście wózek posiadający rurę, do której montowane są akcesoria takie jak półki, drażek infuzyjny itp.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 6, dot. Pkt. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania mostu, który po stronie infuzyjnej wyposażony jest w wózek z rurą, do której zamontowana jest półka o wym. 355 x 380 z szufladą wykonaną z tworzywa z białem z pogłębieniem z możliwością regulacji wysokości. Zestaw przystosowany jest do rozbudowy w przyszłości o wyposażenie dodatkowe (np. szufladę, półkę, maszt do pomp infuzyjnych, wieszaka kroplówki) wyłącznie za pomocą elementów złączonych, bez konieczności wykonywania otworów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Most medyczny 6-stanowiskowy (1 szt.)**

Pytanie 7, dot. Pkt. 4 i 5

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że obie strony zestawu wraz z zamontowanymi akcesoriami muszą mieć możliwość rozsuwania i zsuwania w celu zoptymalizowania miejsca na stanowisku pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Panel nadłóżkowy ścienny (3 szt.)**

Pytanie 1, dot. Pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o zmianę tolerancji w wymiarach urządzenia na następujące: wysokość: 260 mm (+/- 100 mm), głębokość: 70 mm (+/- 50 mm) długość: 1600 mm (+/- 300 mm) co nie ma wpływu na walory użytkowe urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH SOR
Kolumna medyczna (5 szt.)**

Pytanie 1, dot. Pkt. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania kolumny z konsolą o wymiarach wysokość: 800 mm, wymiar głowicy 310mm x 250mm, tylna i boczne ściany głowicy umożliwiają montaż do 10 gniazd elektrycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Kolumna medyczna (5 szt.)

Pytanie 2, dot. Pkt. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania kolumny z nośnością równą 160 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Kolumna medyczna (5 szt.)

Pytanie 3, dot. Pkt. 14

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z panelu do obsługi hamulców, windy, lampy operacyjnej oraz kamery w niej zainstalowanej co znacznie ogranicza konkurencyjność i niepotrzebnie podnosi cenę urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Kolumna medyczna (5 szt.)

Pytanie 4, dot. Pkt. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania kolumny wyposażonej w:

- uchwyt do pozycjonowania kolumny montowany na bocznej ścianie głowicy w ustawieniu najbardziej ergonomicznym, uchwyt do pozycjonowania kolumny wyposażony w przycisk sterujący hamulcami, jeden fizyczny przycisk zwalnia wszystkie przeguby,
- 1x półka montowana do szyny nośnej wyposażona w boczne szyny akcesoryjne do zawieszenia sprzętu dodatkowego 530mm x 480 mm o ładowności 60 kg,
- Wysięgnik dwuramienny (dł. 600 mm) do mocowania drążka infuzyjnego hakami i drążka na kroplówki,
- Drążek infuzyjny o długości 500 mm z 4 hakami oraz drążek na pompy o długości 1000 mm,
- bez windy do podwieszenia aparatu z uwagi na specyfikę oddziału i warunki na nim panujące,
- kolumna z gładkimi powierzchniami bez wystających wkrętów i innych elementów połączeniowych, kształty zaokrąglone, bez ostrych krawędzi i kantów oraz wystających łbów, śrub i nitów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 1, dot. Pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z czaszą o okrągłym kształcie, z wyprofilowaną krawędzią służącą jako uchwyt niesterylny regulacji położenia oraz dodatkowy uchwyt sterylny dla chirurga.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 2, dot. Pkt. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z czaszą wyposażoną w 18 wysokowydajnych diod LED.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 3, dot. Pkt. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z uchwytem wymiennym służącym do pozycjonowania czaszy. Ustawianie parametrów odbywa się przy pomocy panelu membranowego zlokalizowanego na krawędzie kopuły.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 4, dot. Pkt. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której średnica pola roboczego jest równa 220 mm co jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 5, dot. Pkt. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której temperatura barwowa jest równa 4350K.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 6, dot. Pkt. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której całkowity pobór mocy jest równy 65W.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa jednokopułowa (4 szt.)

Pytanie 7, dot. Pkt. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której maksymalny wymiar kopuły (średnica) jest równa 54 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 1, dot. Pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której obrót górnego i dolnego ramienia jest na poziomie 360 stopni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 2, dot. Pkt. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z obudową w kształcie litery Y, o bardzo wysokiej sprawności we współpracy z systemami nawiewów laminarnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 3, dot. Pkt. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy wyposażonej w panele w technologii dotykowej znajdujących się na przegubie ramienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 4, dot. Pkt. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z średnicą pola roboczego regulowaną w zakresie 14-30 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143

Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 5, dot. Pkt. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z regulacją natężenia światła w 10 stopniach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144

Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 6, dot. Pkt. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z regulacją natężenia światła w 10 stopniach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145

Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 7, dot. Pkt. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z natężeniem światła regulowanym w zakresie 20÷100%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146

Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 8, dot. Pkt. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której odległość robocza jest równa 40-180 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147

Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 9, dot. Pkt. 20 i 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której skuteczność świetlna (wydajność) jest równa 302 lm/W.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 10, dot. Pkt. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której siła promieniowania świetlnego w odległości 1 m = 530 W / m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 11, dot. Pkt. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z regulowaną temperaturą barwową w zakresie 3500K, 3700K, 4000K, 4350K, 5100K.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150

**Dot. Załącznik nr 2a do SWZ – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNO UŻYTKOWYCH
SOR**

Lampa sufitowa dwukopułowa (1 szt.)

Pytanie 12, dot. Pkt. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której średnica kopuły świetlnej jest równa 65 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 1, dot. Pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której maksymalny wymiar kopuły (średnica) jest równa 54 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 2, dot. Pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z czaszą o okrągłym kształcie, z wyprofilowaną krawędzią służącą jako uchwyt niesterylny regulacji położenia oraz dodatkowy uchwyt sterylny dla chirurga.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 3, dot. Pkt. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której kopuła waży 5 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 4, dot. Pkt. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z czaszą wyposażoną w 18 wysokowydajnych diod LED.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 5, dot. Pkt. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy z uchwytem wymiennym służącym do pozycjonowania czaszy. Ustawianie parametrów odbywa się przy pomocy panelu membranowego zlokalizowanego na krawędzie kopuły.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 6, dot. Pkt. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której średnica pola roboczego jest równa 220 mm co jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 7, dot. Pkt. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której temperatura barwowa jest równa 4350K.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 8, dot. Pkt. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której całkowity pobór mocy jest równy 65W.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159

ENDOSKOPIA

Lampa sufitowa bezcieniowa jednokopułowa (2 szt.)

Pytanie 9, dot. Pkt. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania lampy, której maksymalny wymiar kopuły (średnica) jest równa 54 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dyrektor
Szpitala Ogólnego
im. dr Witolda Gineła w Grajewie
Marta Romanowska