



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościalkowskiego**

15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922



Białystok, dnia 31 października 2024 r.

DZP.2344.50.2024

Wszyscy Wykonawcy

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama–Kościalkowskiego”

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Dz.U. 2024 poz. 1320), informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

1. Dot. SWZ roz. VIII pkt. 2c oraz roz. XIV pkt. 26 p.pkt. 8 – polisa odpowiedzialności cywilnej

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający, Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, wymaga dołączenia od oferty polisy OC lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga załączenia do oferty polisy odpowiedzialności cywilnej potwierdzającej, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej na kwotę nie mniejszą niż 5 000 000,00 zł brutto.

2. Dot. SWZ roz. X pkt. 10a – materiały potwierdzające parametry techniczne

Czy Zamawiający potwierdza, że dla parametrów, które nie są prezentowane w dokumentach producenta dopuści potwierdzenie ich oświadczeniem podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego angiografu?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że wymaga potwierdzenia parametrów w instrukcjach, katalogach, ulotkach i folderach, z dopisaniem na przedmiotowych materiałach punktu z załącznika nr 1 do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr, jednakże w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach, dopuszcza ich potwierdzenie oświadczeniem podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla sprzedaży i serwisu oferowanego sprzętu medycznego.

3. Dot. SWZ roz. X pkt. 10a – materiały potwierdzające parametry techniczne

Czy Zamawiający wymaga potwierdzania parametrów wyłącznie angiografu, czy też dla wyposażenia dodatkowego?

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg dotyczy jedynie parametrów technicznych, a nie usług, czy wymogów ogólnych – takie wymogi nie są prezentowane w broszurach, a Wykonawcę deklaruje ich zaferowanie w tabeli technicznej.

Odpowiedź: W SWZ w rozdz. X ust. 10 lit. a Zamawiający wymaga przedmiotowych środków dowodowych: „materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji i/lub oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowane w postępowaniu urządzenie medyczne są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzają wszystkie oferowane parametry techniczne. Zamawiający wymaga zaznaczenia w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnianie wymaganych parametrów, z dopisaniem na przedmiotowych materiałach punktu z załącznika nr 1 do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr.”. Zamawiający wyjaśnia, że wymóg dotyczy parametrów/warunków określonych w Lp. I-X w Załączniku Nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga potwierdzenia parametrów w instrukcjach, katalogach, ulotkach i folderach, z dopisaniem na przedmiotowych materiałach punktu z załącznika nr 1 do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr, jednakże w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach, dopuszcza ich potwierdzenie oświadczeniem podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla sprzedaży i serwisu oferowanego sprzętu medycznego.

4. Dot. SWZ roz. X pkt. 10b – dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanego sprzętu do obrotu

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty deklaracji zgodności oraz Certyfikatów CE dla angiografu, czy dla wszystkich wyrobów medycznych, które oferuje Wykonawca?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że wymaga dokumentów potwierdzających dopuszczenie oferowanego sprzętu do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974): deklaracja zgodności UE; certyfikat jednostki notyfikowanej. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga dokumentów, jakie zgodnie z zapisami ww. ustawy powinien posiadać dany wyrób medyczny w zakresie deklaracji zgodności UE; certyfikatu jednostki notyfikowanej.

Zamawiający wyjaśnia, że wymóg dotyczy wszystkich wyrobów medycznych oferowanych przez Wykonawcę.

5. Dot. formularza asortymentowo-cenowego

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

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że Wykonawca będzie miał możliwość modyfikacji pozycji tabeli określonej jako Formularz asortymentowo-cenowy w Załączniku nr 2 do SWZ - Formularz ofertowy – w zakresie cenowej i dokonania podziału pozycji w niej zawartych poprzez wyszczególnienie różnych stawek VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

6. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 12 ust. 5

Zgodnie z art. 453 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający może zostawić nie więcej niż 30% kwoty zabezpieczenia na zabezpieczenie roszczeń z tytułu rękojmi i gwarancji. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów na

„70% kwoty [...] Pozostałe 30% zostanie zwrócone po zakończeniu okresu rękojmi [...]”

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że pytanie nie dotyczy wzoru umowy par. 12 ust. 5, ale dotyczy wzoru umowy par. 12 ust. 4.

Zamawiający zmienia treść § 12. ust. 4 umowy, stanowiącej załącznik nr 3 do SWZ, któremu nadaje następujące brzmienie:

„ 4. 70% kwoty wskazanej w ust. 2, Zamawiający zwróci w ciągu 30 dni po podpisaniu Protokołu zdawczo-odbiorczego końcowego i Protokołu szkolenia. Pozostałe 30% zostanie zwrócone po zakończeniu okresu rękojmi w ciągu 15 dni po upływie okresu rękojmi za wady.”.

7. Dot. zał. 1 do SWZ – Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 194 oraz zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 6 ust. 3

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 24 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Zawracamy uwagę, że w pkt 197 i 198 Zamawiający dopuszcza zdalną diagnostykę.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść Lp. 194 w Załączniku nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

194.	<i>Czas reakcji autoryzowanego serwisu na zgłoszoną awarię (rozumiane jako stawienie się serwisanta w siedzibie Zamawiającego i przystąpienie do naprawy lub kontakt telefoniczny serwisanta i rozpoczęcie interwencji zdalnej w celu naprawy)</i>	Tak, podać		
------	--	------------	--	--

	<p>wynosi nie więcej niż 24 godziny, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920).</p>			
--	--	--	--	--

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść § 6. ust. 3 umowy, stanowiącej załącznik nr 3 do SWZ, któremu nadaje następujące brzmienie:

„3. Czas reakcji autoryzowanego serwisu na zgłoszoną awarię (rozumiane jako stawienie się serwisanta w siedzibie Zamawiającego i przystąpienie do naprawy lub kontakt telefoniczny serwisanta i rozpoczęcie interwencji zdalnej w celu naprawy) wynosi nie więcej niż 24 godziny, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920).”

Pozostała treść SWZ bez zmian.

8. Dot. zał. 1 do SWZ – Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 195 oraz zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 6 ust. 4

Czy Zamawiający potwierdza, że dni robocze to dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że dni robocze to dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920).

9. Dot. zał. 1 do SWZ – Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 202

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika? Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że wymagana „Dokumentacja techniczna „DTR” lub instalacyjna (wymagania instalacyjne) dostarczona wraz ze sprzętem” to dokumentacja przekazana przez producenta sprzętu medycznego wraz ze sprzętem, jaką zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974), powinien posiadać podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów medycznych.

10. Dot. zał. 1 do SWZ – Opisu przedmiotu zamówienia pkt. 9-13, 187

Zamawiający oczekuje, aby dostarczony angiograf był kompatybilny ze wskazanymi urządzeniami posiadanymi przez Zamawiającego oraz wymaga integracji tych urządzeń z oferowanym sprzętem z zachowaniem ich pełnej funkcjonalności bez konieczności

dokonywania przez Zamawiającego dodatkowych nakładów. Biorąc pod uwagę, że pojęcia „kompatybilność” i „integracja” są niezwykle pojemne, zakres możliwej współpracy istotnie różnicuje dostępne na rynku rozwiązania, a wymiana danych między angiografem a niektórymi urządzeniami w ogóle nie zachodzi, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagać będzie:

- dostawy przewodu zasilania i synchronizacji posiadanego przez Zamawiającego wstrzykiwacza z oferowanego angiografu z gniazda przy stole pacjenta;
- wyprowadzenia sygnałów wizyjnych z systemu ultrasonografii wewnątrznacyniowej, systemu elektrofizjologicznego oraz systemu mapowania elektroanatomicznego na monitor opisany w pkt. 89;
- udostępnienia wyjścia analogowego ze stacji hemodynamicznej z sygnałem EKG z wybranego odprowadzenia dla systemu ultrasonografii wewnątrznacyniowej i modułu FFR;
- zaoferowania systemu angiograficznego w konfiguracji umożliwiającej wymianę danych obrazowych z systemem mapowania elektroanatomicznego (w tym systemu cyfrowego angiografu z modułem CARTO UNIVU oraz stacji roboczej do rekonstrukcji 3D lub systemu cyfrowego angiografu z modułem CARTO MERGE) bez dodatkowych nakładów ze strony Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że wymaga od Wykonawcy integracji oferowanego angiografu w celu zapewnienia pełnej funkcjonalności wszystkich urządzeń współpracujących z obecnie posiadanym angiografem (urządzenia/systemy te Zamawiający wskazał w Załączniku nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia w Lp. 9-12) bez ponoszenia dodatkowych nakładów przez Zamawiającego. Jednocześnie Zamawiający oczekuje, że Wykonawca zaoferuje i tak przygotuje angiograf, aby był gotowy do pracy z modułem CARTO UNIVU, który to moduł Zamawiający planuje zakupić w przyszłości w ramach innego postępowania.

11. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 6 ust. 5

Prosimy o doprecyzowanie że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

12. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 2 ust. 20

Prosimy o potwierdzenie, że odpowiedzialność Wykonawcy z szkody wyrządzona zamawiającemu lub osobom trzecim w związku z wykonywaniem umowy opierać się będzie na zasadach przewidzianych w kc. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na poniższe:

1) *uszkodzenie, zdekompletowanie lub zniszczenie sprzętu medycznego oraz szkodę w mieniu Zamawiającego spowodowane przez Wykonawcę lub osoby, którymi Wykonawca posługuje się przy wykonywaniu Umowy, chociażby szkoda ta została wyrządzona wyłącznie przy okazji bez bezpośredniego związku z wykonywaniem Umowy, **na zasadach określonych w kc.***

2) **na zasadach określonych w kc** wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego lub osób trzecich w przypadku, gdy Wykonawca nie wykona lub nienależycie wykona Umowę, z tym, że dla przypisania Wykonawcy odpowiedzialności wystarczającym jest stwierdzenie, że jego działanie naruszające Umowę skutkowało chociażby nieznacznym wzrostem prawdopodobieństwa szkody.?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść § 2. ust. 20 umowy, stanowiącej załącznik nr 3 do SWZ, któremu nadaje następujące brzmienie:

„20. Wykonawca odpowiada w szczególności za:

1) uszkodzenie, zdekompletowanie lub zniszczenie sprzętu medycznego oraz szkodę w mieniu Zamawiającego spowodowane przez Wykonawcę lub osoby, którymi Wykonawca posługuje się przy wykonywaniu Umowy, chociażby szkoda ta została wyrządzona wyłącznie przy okazji bez bezpośredniego związku z wykonywaniem Umowy, na zasadach określonych w Kodeksie cywilnym;

2) na zasadach określonych w Kodeksie cywilnym wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego lub osób trzecich w przypadku, gdy Wykonawca nie wykona lub nienależycie wykona Umowę, z tym, że dla przypisania Wykonawcy odpowiedzialności wystarczającym jest stwierdzenie, że jego działanie naruszające Umowę skutkowało chociażby nieznacznym wzrostem prawdopodobieństwa szkody.”.

13. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 7 ust. 1 pkt. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w pkt 1-3 do poziomu 0,1%?

Uzasadnienie: Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych. Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

14. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na poniższe:

„W przypadku odstąpienia Wykonawca **może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy**”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść § 7 ust. 2 umowy, stanowiącej załącznik nr 3 do SWZ, któremu nadaje następujące brzmienie:

„2. W przypadku odstąpienia od Umowy, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części Umowy.”.

15. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na poniższe:

*„Jeżeli w rezultacie niewykonania, bądź nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności opóźnienia w jej realizacji, a także w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, bądź przez Wykonawcę z przyczyn nie dotyczących Zamawiającego, Zamawiający straci prawo dofinansowania realizacji zadania inwestycyjnego, o którym mowa w preambule umowy tj. dofinansowania zakupu angiografu jednopłaszczyznowego, w ramach Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032 w zakresie zadania pn. „Poprawa dostępu do szpitalnej diagnostyki i leczenia chorób sercowo-naczyniowych poprzez dofinansowanie zakupu angiografu” dotyczącego Działania pn. Modernizacja infrastruktury i wyposażenie podmiotów leczniczych, poddziałanie 18.2, obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej, **Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą na zasadach kc.**”?*

Prosimy o usunięcie zapisu „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kwotę stanowiącą równowartość dotacji Ministerstwa Zdrowia przyznanej Zamawiającemu na podstawie umowy na realizację tego zadania; wysokość dotacji: nie więcej niż 3 000 000,00 zł brutto. W takim przypadku nie mają zastosowania zapisy dotyczących kar maksymalnych, określonych w ust. 4.” kara umowna, żeby miała taki charakter musi być mierzalna i określona - w tym przypadku taka nie jest. Proponujemy odpowiedzialność kontraktową oparta na zasadach kc.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. Dot. zał. Nr 3 do SWZ - wzoru umowy par. 7 ust.4

Prosimy o usunięcie ustępu 4. Przepisy dotyczące kar maksymalnych mają charakter bezwzględnie obowiązujący i strony nie mogą decydować o zakresie ich obowiązywania i ograniczać ich stosowanie do kilku przypadków.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17. Dot. zdalnej diagnostyki

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

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

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza możliwość podłączenia zdalnego przy użyciu VPN.

18. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie z jakim systemem RIS/PACS powinien zostać zintegrowany przedmiot zamówienia? Czy Zamawiający posiada wolne licencje w tym zakresie, oraz niezbędne kompetencje techniczne aby podłączy aparat do systemów w Szpitalu?

Odpowiedź: System ArPACS firmy Synektik, brak jest wolnych licencji oraz kompetencji technicznych do integracji dodatkowych urządzeń diagnostycznych.

19. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał dla nowego angiografu warunków pracy w zakresie:

- napięcie i prąd lampy RTG

- ilość badań

- max czas stosowania promieniowania rentgenowskiego

takich samych, jakie zostały założone w obecnie obowiązującym projekcie osłon radiologicznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego warunków pracy dla nowego angiografu. Przedstawione informacje są niezbędne do poprawnego oszacowania i wyceny osłon radiacyjnych w pracowni angiografii.

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał takich samych warunków w zakresie liczby badań i maksymalnego czasu stosowania promieniowania rentgenowskiego, jak zostały założone w obecnie obowiązującym projekcie ochrony radiologicznej. Zamawiający oczekuje od Wykonawcy weryfikacji parametrów w zakresie napięcia i prądu lampy dla nowego angiografu.

20. Prosimy o udostępnienie aktualnego protokołu pomiarów krotności wymiany powietrza w pracowni angiografii.

Odpowiedź: W załączeniu do dokumentacji pliku o nazwie „Protokół pomiaru wydajności wentylacji Pracownia Hemodynamiki.pdf”. Zamawiający wyjaśnia, że pracownia, w której znajduje się angiograf na dzień wykonania pomiarów nosi nazwę Pracownia Hemodynamiki.

21. Prosimy o potwierdzenie, po czyjej stronie, Zamawiającego czy Wykonawcy, będzie demontaż obecnie zainstalowanego angiografu. Jeżeli demontaż angiografu ma być po stronie Wykonawcy, prosimy o doprecyzowanie, czy angiograf ma być zutylizowany czy zdemontowany w sposób zachowawczy i złożony w miejsce magazynowania wskazane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że przedmiot niniejszego zamówienia nie obejmuje czynności związanych z demontażem obecnie zainstalowanego angiografu. Demontaż obecnego angiografu należy do czynności Zamawiającego.

22. Prosimy o udostępnienie kopii projektu osłon stałych, dla obecnej pracowni angiografii.

Odpowiedź: Zamawiający udostępnia kopię projektu osłon stałych. W załączeniu do dokumentacji pliku o nazwie: „Projekt ochrony radiologicznej.pdf”. Zamawiający wyjaśnia, że pracownia, w której znajduje się angiograf na dzień wykonania projektu nosi nazwę Pracownia Hemodynamiki.

23. Prosimy o potwierdzenie czy pomieszczenia przylegające do pracowni angiografii mają te same funkcje, jakie są opisane w projekcie osłon stałych obecnej pracowni angiografii

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że pomieszczenia przylegające do pracowni angiografii, tj. sali zabiegowej pracowni hemodynamiki - mają te same funkcje, jakie zostały opisane w projekcie ochrony radiologicznej (plik w załączeniu do dokumentacji postępowania).

24. Prosimy o udostępnienie projektu konstrukcji, dla obecnego zawieszenia sufitowego angiografu.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w posiadaniu takiej dokumentacji.

25. Prosimy o podanie technologii wykonania stropu górnego w pracowni angiografii.

Odpowiedź: W załączeniu do dokumentacji postępowania pliki, stanowiące odpowiedź na pytanie:

- 1) Projekt wykonawczy konstrukcji - Pawilon D1 – opis.pdf;
- 2) rzut stropu -dot. odp. na pytanie 25.jpg;
- 3) poz 2.1 -dot. odp. na pytanie 25.jpg;
- 4) poz 3.1 -dot. odp. na pytanie 25.jpg;
- 5) poz 3.2 -dot. odp. na pytanie 25.jpg;
- 6) poz 3.3 -dot. odp. na pytanie 25.jpg.

26. Prosimy o podanie impedancja linii zasilającej przyłącza elektrycznego dedykowanego do zasilania angiografu.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w posiadaniu pomiarów impedancji wskazanego przyłącza elektrycznego.

**27. Prosimy o udostępnienie projektu powykonawczego instalacji elektrycznych:
- zasilającej UPS podtrzymujący angiograf
- dystrybuującej zasilanie do angiografu?**

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w posiadaniu takiej dokumentacji.

28. Prosimy o potwierdzenie, że w ramach wykonania prac adaptacyjnych związanych z dostosowaniem infrastruktury, niezbędnych do instalacji, uruchomienia oraz oddania do

użytkowania sprzętu medycznego, Zamawiający rozumie również wykonanie zgodnie z potrzebami nowego aparatu blatu technika w sterowni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wykonania nowego blatu technika w sterowni, gdyż spodziewa się, że istniejące wyposażenie w tym zakresie będzie mogło być wykorzystane również przy zaoferowanym przez Wykonawcę sprzęcie medycznym i obecnie wykorzystywanych systemach/urządzeniach w sterowni, które po oddaniu do użytkowania będą również nadal użytkowane. W przypadku zaoferowania sprzętu medycznego, który wymaga blatu technika w sterowni o innych parametrach technicznych niż parametry istniejącego obecnie blatu lub stwierdzenia przez Wykonawcę, że obecnie istniejący blat nie spełni wymogów niezbędnych do uzyskania zezwoleń do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomienia pracowni, Wykonawca po dokonaniu obowiązkowej wizji lokalnej taki blat zaoferuje i wykona w ramach prac adaptacyjnych związanych z dostosowaniem infrastruktury niezbędnej do instalacji, uruchomienia oraz oddania do użytkowania sprzętu medycznego, a także uruchomienia pracowni.