



Słupsk, dnia 24.09.2024 r.

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
pn.: Dostawa angiografu dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Słupsku Sp. z o.o. –
postępowanie nr 78/PN/2024**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), [zwanej dalej także „PZP”] Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

W związku dostawą angiografu prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że koszt dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego leży po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że koszt integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS leży po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 3:

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację angiografu z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SWZ?

Odp. Zamawiającego: Warunki gwarancji zawarte są w SWZ.

Pytanie nr 4:

Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - zestawienie wymaganych oraz ocenianych parametrów, pkt. 23

Zamawiający wymaga, aby blat stołu pacjenta oferowanego angiografu wyposażony był w blat z wycięciem na głowę pacjenta. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie blatu uniwersalnego – o jednakowej szerokości na całej jego długości, podobnego do stosowanego w dotychczas eksploatowanym systemie?

Zwracamy uwagę, że rozwiązania profilowane oferowane przez różnych dostawców są dodatkowo zwężane w obszarze klatki piersiowej. Ma to ułatwiać ustawianie ramienia C w stromych projekcjach, wykorzystywanych np. w interwencjach wieńcowych. Takie rozwiązanie nie musi być jednak wygodne z punktu widzenia innych zabiegów oraz pozostałych grup użytkowników korzystających z pracowni.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - zestawienie wymaganych oraz ocenianych parametrów, pkt. 90

Zamawiający wymaga, aby oferowany system wyposażony był w synchronizację fluoroskopii sygnałem EKG. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu bez tej funkcjonalności?

Naszym zdaniem nie powinno to wpłynąć negatywnie na możliwość wykonywania interesujących Zamawiającego zabiegów. Z naszego doświadczenia wynika, że funkcjonalność tę wykorzystują jedynie niektórzy operatorzy w trakcie zabiegów, w których ruchomość serca w znaczący sposób utrudnia ocenę obrazu, oraz w zabiegach pediatrycznych. W pozostałych zastosowaniach korzyści będą prawdopodobnie niezauważalne.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - zestawienie wymaganych oraz ocenianych parametrów, pkt. 124-135

Zamawiający opisuje oprogramowanie stacji roboczej do rekonstrukcji 3D. W pkt. 131 Zamawiający określił, że wymagać będzie, aby umożliwiła ona prezentację konturów / obrysu obiektu 3D uzyskanego z rekonstrukcji danych z angiografii rotacyjnej wraz z zastosowaniem takiego obrazu jako maski do roadmapu 3D. Czy Zamawiający potwierdzi, że pod tym pojęciem należy rozumieć także modelowanie ściany aorty na podstawie danych objętościowych (z rekonstrukcji na podstawie angiografii rotacyjnej lub CT), oznaczanie linii środkowej aorty oraz tętnic bocznych, oznaczanie ujść tych tętnic, a także strefy lądowania dla stentgraftu wraz z zastosowaniem takiego obrazu jako maski dla roadmapu 3D?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Jeśli tak, czy Zamawiający zechce wprowadzić dodatkowy parametr oceniany, doceniający w tym zakresie przewagi rozwiązania w pełni automatycznego nad ręcznym („interaktywnym“)?

Specjalizowane oprogramowanie umożliwiające wspomaganie zabiegów implantacji stentgraftów, w tym fenestrowanych i rozgązłonych, umożliwiające automatyczne modelowanie ściany aorty z danych 3D, automatyczne generowanie linii środkowej aorty oraz tętnic bocznych, automatyczne oznaczanie ujść tych tętnic, automatyczne sugerowanie stref lądowania stentgraftu oraz użycie wyżej wymienionych znaczników jako maski do roadmapu 3D, automatyczny dobór optymalnej projekcji do implantacji stentgraftu i ustawianie ramienia C w tej projekcji bez promieniowania	Podać: TAK/NIE Jeżeli TAK, podać nazwę zaoferowanego oprogramowania	TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.	
---	--	------------------------------	--

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7:

Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - zestawienie wymaganych oraz ocenianych parametrów, pkt. 81, 155-156

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany system wyposażony był w osłony przed promieniowaniem na dolne (fartuch z gumy ołowiowej) i górne części ciała (szyba ołowiowa). Czy mając na uwadze specyfikę wykonywanych procedur i wymóg ustawiania monitora wielkoformatowego po obu stronach stołu, a z drugiej strony – wielkość pomieszczenia i ryzyko potencjalnych kolizji w trakcie zabiegu, Zamawiający wymagać będzie dostarczenia jednego kompletu wyżej wymienionych osłon, czy zwiększy tę liczbę do dwóch?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga 2 kompletów osłon na dolne części ciała – fartuch z powierzchni ołowiowej.

Pytanie nr 8:

Dotyczy Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - zestawienie wymaganych oraz ocenianych parametrów, pkt. 160

Zamawiający wymaga, aby oferowany system wyposażony był w UPS podtrzymujący pracę wszystkich elementów zestawu przez min. 10 min. Tak sformułowany wymóg jest dla nas niejednoznaczny. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli UPS o mocy min. 40 kVA, rezerwujący zasilanie dla angiografu (w tym generatora) i zapewniający wyzwalanie fluoroskopii w zdefiniowanym przez Zamawiającego czasie, czy urządzenie o mocy min. 160 kVA, które umożliwi również korzystanie z trybów wysokodawkowych (akwizycji kardiologicznej i akwizycji DR/DSA).

Wyjaśniamy, że ten pierwszy wariant jest typowym rozwiązaniem stosowanym w większości pracowni naczyniowych w Polsce. Rozwiązanie alternatywne jest zdecydowanie bardziej kosztowne (tak w

zakupie, jak i w późniejszej eksploatacji) i ma większe wymagania instalacyjne (również pod kątem zajmowanej przestrzeni).

Jeśli Zamawiający zdecyduje się na wariant kosztowniejszy, prosimy o rezygnację z UPS dla stacji hemodynamicznej opisanego w pkt. 153 (zgodnie ze sztuką UPS-ów nie należy łączyć szeregowo).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający ma na myśli UPS o mocy min. 40 kVA, rezerwujący zasilanie dla angiografu (w tym generatora) i zapewniający wyzwalenie fluoroskopii w zdefiniowanym przez Zamawiającego czasie.

Pytanie nr 9:

Dotyczy SWZ, Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - zestawienie wymaganych oraz ocenianych parametrów oraz wzoru umowy- wymóg demontażu i utylizacji starego angiografu

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na demontaż nieniszczący starego angiografu produkcji Siemens oraz przekazanie aparatu na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez wykonawcę bez wystawiania karty utylizacji?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Dotyczy Część III SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, warunki gwarancji i serwisu, pkt. 10

Dotyczy części II SWZ, §4 ust. 10

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.

Odp. Zamawiającego: Zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji.

Pytanie nr 11:

Dotyczy Część III SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, warunki gwarancji i serwisu, pkt. 162

Proszę o dopuszczenie ostony na tarczycę wykonanej z tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5 mm Pb w całości ostony. Zapinanej na rzep. Wyposażonej w zatrzaski, które dopinają się do oferowanego fartucha.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Dotyczy SWZ

Proszę o podanie nazwy systemów PACS / HIS, z którymi ma zostać zintegrowany dostarczony angiograf.

Odp. Zamawiającego: PACS Agfa, HIS Clininet.

Pytanie nr 13:

Dotyczy SWZ

Proszę o informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje w powyższym zakresie?

Czy koszt podłączenia do systemów PACS / HIS będzie po stronie Zamawiającego? Zwykle szpitale mają podpisane długoterminowe kontrakty z dostawcami systemów IT. W ten sposób Zamawiający nie poniesie dwa razy tego samego kosztu.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że koszt dostarczenia licencji na podłączenie, integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego leży po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 14:

Dotyczy SWZ

Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga integracji z systemem RIS.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga integracji z systemem RIS.

Pytanie nr 15:

Dotyczy SWZ

W związku z rozwojem możliwości zdalnego wsparcia funkcjonowania aparatury medycznej prosimy o potwierdzenie umożliwienia łączności z aparatami będącymi przedmiotem postępowania* przy

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

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 16:

Dotyczy załącznika nr 2 do IDW

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.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 17:

Dotyczy części II SWZ, §4 ust. 12 i 15

Prosimy o rezygnację z wymagania wymiany sprzętu na nowy, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji, kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na wzór umowy.

§4 ust. 12 otrzymuje brzmienie: „Jeżeli reklamacja Zamawiającego w ocenie eksperta uznana będzie za uzasadnioną, Wykonawca zwróci Zamawiającemu koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy, a w ramach wynagrodzenia usunie wadę sprzętu”.

§4 ust. 15 otrzymuje brzmienie: „Wykonawca obowiązany jest usunąć ujawnione w okresie gwarancji wady przez dokonanie naprawy urządzenia albo wymianę wadliwej części/modułów”.

Pytanie nr 18:

Dotyczy części II SWZ, §6 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „[...] z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”?

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywuującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19:

Rozdział 6 oraz wzór umowy, par. 2 ust. 1

Z uwagi na aktualne terminy realizacji zamówień systemów przez fabrykę prosimy o wydłużenie terminu wykonania do 150 dni od daty zawarcia umowy, w tym:

- 1) dostawa aparatu do 120 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy,
- 2) montaż, instalacja, uruchomienie oraz szkolenie personelu a także adaptacja pomieszczenia w zakresie niezbędnym do zainstalowania oferowanego aparatu - do 30 dni kalendarzowych od daty dostawy aparatu.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20:

Rozdział 13.2.5.a)

Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog firmowy/dokumentacja techniczna jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 1, 1A do swz, a nie np. wymogów odnoszących się np. do usług (przykładowo: podłączenie urządzeń do systemu PACS/HIS/RIS), czy też wymogów dotyczących np. dokumentacji, gwarancji itd.?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający oczekuje potwierdzenia jedynie parametrów technicznych aparatu określonych w opisie przedmiotu zamówienia a nie wymogów odnoszących się do usług czy też wymogów dotyczących dokumentacji, gwarancji.

Pytanie nr 21:

Dotyczy Załącznika nr 2 – formularz cenowy

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.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 22:

Dotyczy Część III – Opis przedmiotu zamówienia

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o weryfikację wymogów dotyczących urządzenia określonego w załączniku (Część III SWZ Opis przedmiotu zamówienia) w niniejszym postępowaniu. Z analizy dokonanej przez specjalistów produktowych firmy wynika, że wymogi określone w udostępnionych treściach do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") ograniczają konkurencyjność niniejszego postępowania jedynie do jednego producenta, co zakładamy nie było intencją Zamawiającego. Uważamy, że powyższa sytuacja nie wynika ze złej woli Zamawiającego, a z faktu iż rynek urządzeń medycznych stale powiększa się o nowe rozwiązania i nie sposób jest posiadać pełną, aktualną wiedzę na temat wszystkich aktualnie dostępnych rozwiązań na rynku. W chwili obecnej treść Opisu Przedmiotu Zamówienia uniemożliwia firmie ... złożenie ważnej konkurencyjnej oferty w postępowaniu. Jako jeden z największych producentów systemów obrazowania interwencyjnego w zakresie chirurgii naczyniowej, radiologii i kardiologii interwencyjnej na Świecie, chcemy zaoferować w niniejszym postępowaniu najnowszy system angiograficzny wyposażony w szereg innowacji wspieranych również przez AI. Dlatego też, wnioskujemy o zmianę brzmienia wymogów w poniższych punktach, co pozwoli na poszerzenie konkurencyjności postępowania i potwierdzi brak złej woli zgodnie z informacją na wstępie.

Numer wymogu	Obecne brzmienie		Wnioskowane zmiany	
STATYW – pkt. 11	Zakres dostępnych projekcji ramienia C w kierunku LAO/RAO w pozycji statywu za głową pacjenta	Min. 240°, podać	Zakres dostępnych projekcji ramienia C w kierunku LAO/RAO w pozycji statywu za głową pacjenta	Min. 220°, podać

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.

STATYW – pkt. 13	Maks. szybkość ramienia C w kierunku LAO/RAO w pozycji statywu za głową pacjenta z wyłączeniem angiografii rotacyjnej/obrazowania 3D	Min. 18°/s, podać	Maks. szybkość ramienia C w kierunku LAO/RAO w pozycji statywu za głową pacjenta z wyłączeniem angiografii rotacyjnej/obrazowania 3D	Min. 15°/s, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
STATYW – pkt. 14	Maks. szybkość ramienia C w kierunku CRAN/CAUD w pozycji statywu za głową pacjenta z wyłączeniem angiografii rotacyjnej/obrazowania 3D	Min. 18°/s, podać	Maks. szybkość ramienia C w kierunku CRAN/CAUD w pozycji statywu za głową pacjenta z wyłączeniem angiografii rotacyjnej/obrazowania 3D	Min. 15°/s, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
STÓŁ PACJENTA – pkt. 27	Zakres przesuwu poprzecznego płyty pacjenta	Min. 35 cm, podać	Zakres przesuwu poprzecznego płyty pacjenta	Min. 28 cm, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
STÓŁ PACJENTA – pkt. 29	Szybkość silnikowej regulacji wysokości stołu	Min. 3 cm/s, podać	Szybkość silnikowej regulacji wysokości stołu	Min. 2 cm/s, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.				
LAMPA RTG, KOLIMATOR – pkt. 46	Ułożenie anody bezsumowe (w łożysku „płynnym”)	Tak	Ułożenie anody bezsumowe (w łożysku „płynnym”) lub inne rozwiązanie technologiczne zapewniające pracę bezsumową	Tak
Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.				
LAMPA RTG, KOLIMATOR – pkt. 63	Dodatkowa (poza inherentną lampy) maksymalna filtracja promieniowania (filtr miedziowy) w kolimatorze	Min. 0,6 mm Cu, podać	Dodatkowa (poza inherentną lampy) maksymalna filtracja promieniowania (filtr miedziowy) w kolimatorze	Min. 0,3 mm Cu, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.				

DETEKTOR, MONITORY - pkt. 70	Ustawianie położenia przyston półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na obrazie zatrzymanym bez promieniowania	TAK	Ustawianie położenia przyston półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na obrazie zatrzymanym bez promieniowania	TAK/NIE
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
DETEKTOR, MONITORY - pkt. 74	Głębina bitowa detektora	Min. 16 bit, podać	Głębina bitowa detektora	Min. 14 bit, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
DETEKTOR, MONITORY - pkt. 75	Wielkość piksela	Maks. 160 µm, podać	Wielkość piksela	Maks. 200 µm, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
DETEKTOR, MONITORY - pkt. 76	Rozdzielczość przestrzenna detektora	Min. 3,25 lp/mm, podać	Rozdzielczość przestrzenna detektora	Min. 4,0 lp/mm, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
DETEKTOR, MONITORY - pkt. 79	Silnikowy przesuw detektora – zmiana odległości źródło-obraz	Min. 30 cm, podać	Silnikowy przesuw detektora – zmiana odległości źródło-obraz	Min. 24 cm, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 89	Cyfrowa fluoroskopia pulsacyjna w zakresie min. 0,5-30 kl./s	Tak, podać dostępne częstotliwości	Cyfrowa fluoroskopia pulsacyjna w zakresie min. 3,75 -30 kl./s	Tak, podać dostępne częstotliwości
Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 90	Cyfrowa fluoroskopia pulsacyjna wyzwalana sygnałem EKG	Tak	Cyfrowa fluoroskopia pulsacyjna wyzwalana sygnałem EKG	Tak/Nie
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 91	Zapis ostatniej fluoroskopii na dysku twardym - min. 20 s	Tak, podać maks. czas rejestracji pętli fluoroskopowej przy 30 kl./s	Zapis ostatniej fluoroskopii na dysku twardym - min. 15 s	Tak, podać maks. czas rejestracji pętli fluoroskopowej przy 30 kl./s
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 95	Akwizycja obrazów w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) w zakresie min. 0,5-7,5 obr./s w matrycy min. 4,7 mln pikseli i min. 12-bitowej głębi szarości	Tak, podać	Akwizycja obrazów w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) w zakresie min. 0,5-7,5 obr./s w matrycy min. 4,0 mln pikseli i min. 12-bitowej głębi szarości	Tak, podać

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 102	Angiografia rotacyjna w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA), umożliwiającą wykonywanie rekonstrukcji obrazów 3D	Min. 60 obr./s, podać	Angiografia rotacyjna w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA), umożliwiającą wykonywanie rekonstrukcji obrazów 3D	Min. 50 obr./s, podać
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 103	Ustawianie położenia przysłon prostokątnych i filtrów półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na ostatnim zatrzymanym obrazie - bez promieniowania	Tak	Ustawianie położenia przysłon prostokątnych i filtrów półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na ostatnim zatrzymanym obrazie - bez promieniowania	Tak/Nie
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 104	Ustawianie położenia płyty stołu pacjenta znacznikami graficznymi na ostatnim zatrzymanym obrazie - bez promieniowania	Tak	Ustawianie położenia płyty stołu pacjenta znacznikami graficznymi na ostatnim zatrzymanym obrazie - bez promieniowania	Tak/Nie
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 108	Funkcja stabilizacji obrazu ruchomego stentu umożliwiającą korzystanie z oprogramowania opisanego w punkcie powyżej w czasie rzeczywistym, tj. w trakcie pozycjonowania stentu, bez przerywania promieniowania w celu postprocessingu obrazu	Tak	Funkcja stabilizacji obrazu ruchomego stentu umożliwiającą korzystanie z oprogramowania opisanego w punkcie powyżej w czasie rzeczywistym, tj. w trakcie pozycjonowania stentu, bez przerywania promieniowania w celu postprocessingu obrazu	Tak/Nie
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
SYSTEM CYFROWY – pkt. 117	Czas uzyskania obrazu fluoroskopii po restarcie systemu komputerowego przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C - maks. 60	Tak, podać	Czas uzyskania obrazu fluoroskopii po restarcie systemu komputerowego przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C - maks. 120	Tak, podać

	s; dla rozwiązań, w których do przeprowadzenia restartu systemu komputerowego wymagany jest równoległy restart generatora, podać wspólny czas restartu systemu komputerowego i generatora		s; dla rozwiązań, w których do przeprowadzenia restartu systemu komputerowego wymagany jest równoległy restart generatora, podać wspólny czas restartu systemu komputerowego i generatora	
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				
STACJA ROBOCZA DO REKONSTRUKCJI 3D – pkt. 123	Oprogramowanie do kodowania dowolnych serii subtrakcyjnych (DSA) do postaci pojedynczego obrazu, w którym kolor prezentuje szybkość i strumień przepływu krwi przez naczynia; obliczanie i wyświetlanie krzywych przepływu dla wskazanych przez operatora punktów naczynia; wizualizacja parametrów przepływu dla zdefiniowanego przez użytkownika regionu min. czasu osiągnięcia maksymalnego wysycenia lub pola powierzchni pod krzywą	Tak, podać nazwę zaoferowanego oprogramowania	Oprogramowanie do kodowania dowolnych serii subtrakcyjnych (DSA) do postaci pojedynczego obrazu, w którym kolor prezentuje szybkość i strumień przepływu krwi przez naczynia.	Tak podać nazwę zaoferowanego oprogramowania
Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na opis przedmiotu zamówienia.				
STACJA ROBOCZA DO REKONSTRUKCJI 3D – pkt. 136	Pulpit obsługi stacji rekonstrukcji 3D w sali zabiegowej, zintegrowany w pulpicie obsługi systemu cyfrowego angiografu – realizacja funkcji stacji rekonstrukcji 3D w zakresie obrazowania 3D z pulpitu	Tak	Pulpit obsługi stacji rekonstrukcji 3D w sali zabiegowej, zintegrowany w pulpicie obsługi systemu cyfrowego angiografu – realizacja funkcji stacji rekonstrukcji 3D w zakresie obrazowania 3D z pulpitu	Tak/Nie

	sterowniczego systemu cyfrowego angiografu w sali zabiegowej		sterowniczego systemu cyfrowego angiografu w sali zabiegowej	
Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.				

Pytanie nr 23:

Dot. punktu 54

Ponieważ wszyscy producenci systemów angiograficznych posiadają w swojej ofercie systemy wyposażone w lampy RTG sterowane siatką, a firma Siemens w swoich publikacjach deklaruje, że takie rozwiązanie redukuje ilość promieniowania nawet o 60%, dlatego wnioskujemy o zmianę treści wymogu i bezwzględny wymóg zaoferowania angiografu wyposażonego w lampę RTG sterowaną siatką:

LAMPA RTG, KOLIMATOR	Mechanizm redukcji promieniowania resztkowego przy przełączaniu impulsów – sterowanie siatką	Tak, podać
-----------------------------	--	------------

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24:

Dot. punktu 71

LAMPA RTG, KOLIMATOR	Mechanizm redukcji promieniowania resztkowego przy przełączaniu impulsów – sterowanie siatką lub podobny	Tak, podać
DETEKTOR, MONITORY	Stosunek sygnału do szumu elektronicznego (SENR) detektora dla pojedynczych pikseli przy maks. 5 nGy	Min. 9 dB, podać

Wnioskujemy o wykreślenie wymogu w punkcie 71, w związku z faktem, że opisuje on parametr mierzony jedynie przez firmę Siemens, który nie ma żadnego związku z wartością kliniczną oferowanego rozwiązania angiograficznego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający wymaga podłączenia angiografu do szpitalnego systemu PACS/RIS? Jeżeli tak, prosimy Zamawiającego o podanie dostawcy systemów PACS/RIS oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga podłączenia angiografu do szpitalnego systemu PACS/RIS. Zamawiający posiada wolne licencje, koszt podłączenia po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 26:

Warunki gwarancji i serwisu, szkolenia, pkt 1

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż lampa RTG oraz detektor są elementami zużywalnymi i najprawdopodobniej będą podlegały wymianie w okresie gwarancji z powodu na zużycia wynikającego z normalnego użytkowania, Wykonawca prosi o potwierdzenie, iż gwarancja na lampę RTG oraz detektor (niezależnie od ich wymiany lub wymian w okresie gwarancji) jest nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie lampy lub detektora przy tak długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na te elementy nigdy nie wygaśnie w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego.

Odp. Zamawiającego: Gwarancja na lampę RTG oraz detektor zgodnie z warunkami gwarancji udzielonej przez producenta.

Pytanie nr 27:

Warunki gwarancji i serwisu, szkolenia, pkt 7

- a) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie bezpośredniego - wolnego od proxy tunelu VPN typu Ipsec site-to-site w trybie 24/7?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

- b) Z uwagi na to, iż obsługujemy tysiące klientów na całym świecie, zastosowanie indywidualnego rozwiązania dla każdego klienta jest technicznie niemożliwe. Ponadto, systemy medyczne oferowane przez Wykonawcę wyposażone są w mechanizmy alarmowe, które dla skuteczności swojego działania wymagają przewidywanej stałej dostępności wspomnianego tunelu Ipsec. Prawidłowa komunikacja systemów medycznych z naszym serwisem nie działa przy połączeniu innym niż wyżej wymienione i jest to jedyna możliwa logistycznie i technicznie opcja dostępowa z naszej strony. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

- c) W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu Ipsec site-to-site?

Odp. Zamawiającego: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 27 a i b).

- d) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 4G opłacanym przez Wykonawcę?

Odp. Zamawiającego: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 27 a).

Pytanie nr 28:

Dotyczy wzoru umowy: dot. §4 ust. 13

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje zmianę § 4 ust. 13 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi powinno więc odpowiadać okresowi udzielanej rękojmi.

Dodatkowo wskazujemy, że zastosowanie instytucji rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest niekorzystne i niecelowe również dla Zamawiającego. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy wobec tego dodanie następującego postanowienia do § 4 ust. 13:

„Strony wyłączają prawo do odstąpienia od umowy na podstawie przepisów o rękojmi.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29:

Dotyczy wzoru umowy: dot. §4 ust. 15

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym

wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na wzór umowy.*

§4 ust. 15 otrzymuje brzmienie: *„Wykonawca obowiązany jest usunąć ujawnione w okresie gwarancji wady przez dokonanie naprawy urządzenia albo wymianę wadliwej części/modułów”.*

Pytanie nr 30:

Dotyczy wzoru umowy: dot. §4 ust. 16

Gwarancja jakości dotyczy odpowiedzialności gwaranta za pewnego rodzaju niezgodność towaru z umową, wadliwość towaru. Brzmienie postanowienia jest nieprecyzyjne i nie uwzględnia sytuacji, w których powstała awaria/usterka spowodowana została np. okolicznościami siły wyższej, normalnego zużycia, ingerencją w sprzęt osób trzecich. Powoduje to niemożność lub istotne utrudnienie wyliczenia kosztu usługi (może prowadzić do zawyżenia kosztu usługi wskutek konieczności objęcia dużego zakresu ryzyka) i ryzyka po stronie Wykonawcy.

Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowienia, precyzującego w/w okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,
- f. normalnego zużycia wymienionych części”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na wzór umowy.

§4 ust. 16 otrzymuje brzmienie:

Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź)
- f. normalnego zużycia wymienionych części.

Pytanie nr 31:

Dotyczy wzoru umowy: dot. §6 ust. 1

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych w przypadku odstąpienia od umowy wynosi ona ok. 10 % wartości przedmiotu umowy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

Pytanie nr 32:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Prosimy o informację czy pracownia znajduje się na parterze czy piętrze. Jeśli na piętrze prosimy o określenie kondygnacji i potwierdzenie, że strop w pomieszczeniu utrzyma wagę około 1400kg natomiast strop nad pomieszczeniem utrzyma wagę około 1200 kg. Jeśli konstrukcja stropu jest nieznaną/zbyt małą prosimy o potwierdzenie, że zostanie ona wzmocniona przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że pracownia znajduje się na I piętrze. Informacje odnośnie nośności stropu zawiera załącznik Inwentaryzacja konstrukcyjna opis techniczny. Koszt ewentualnego wzmocnienia stropu po stronie Wykonawcy.*

Pytanie nr 33:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Prosimy o potwierdzenie, że posiadają Państwo drogę transportową urządzenia do pomieszczenia spełniającą poniższe warunki tj. 2,05m wysokości, 1,6m szerokości. Jeśli transport miałby odbywać się windą powinna ona mieć minimum 2,8m głębokości. Na trasie nie mogą znajdować się schody.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza warunki odnośnie wysokości i szerokości drogi transportowej urządzenia. Winda nie spełnia w/w parametru odnośnie głębokości. Schody prowadzą tylko do budynku.

Pytanie nr 34:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Prosimy o potwierdzenie po stronie Zamawiającego będzie wykonanie pełnych prac adaptacyjnych związanych z zarówno oczekiwaniami Zamawiającego jak i wykonaniem zgodnie z wytycznymi koniecznymi dla zainstalowania aparatu. Jeśli nie, prosimy Zamawiającego o wyszczególnienie jakich prac adaptacyjnych będzie oczekiwał od Wykonawcy (np. wykonanie przewodu zasilającego, wykonanie koryt kablowych, wykonanie wentylacji, wykonanie klimatyzacji, wymiana mebli/drzwi, wykonanie podkonstrukcji na suficie, wzmocnienie stropu, wykonanie przewodów do grzybków awaryjnych, kasety włącz/wyłącz, wykonanie wykładzin, wykonanie sufitu podwieszzonego, wykonanie nowych osłon RTG, wykonanie projektu osłon stałych itp.)

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje że odnośnie:

- wykonanie przewodu zasilającego – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wykonanie koryt kablowych – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wykonanie wentylacji – pracownia posiada wentylację nawiewno -wywiewną,
- wykonanie klimatyzacji – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wymiana mebli/drzwi – nie oczekuje,
- wykonanie podkonstrukcji na suficie – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wzmocnienie stropu- oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wykonanie przewodów do grzybków awaryjnych – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- kasety włącz/wyłącz – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wykonanie wykładzin – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wykonanie sufitu podwieszzonego – nie oczekuje,
- wykonanie nowych osłon RTG – oczekuje, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu,
- wykonanie projektu osłon stałych – oczekuje.

Modyfikacja w powyższym zakresie została naniesiona na wzór umowy.

§ 1 ust. 6 pkt 2 otrzymuje nowe brzmienie: Wykonawca zobowiązuje się do wykonania robót adaptacyjno-budowlanych tj. prace adaptacyjne, jeśli wymaga tego instalacja zaferowanego aparatu.

Pytanie nr 35:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że pomieszczenie badań ma wymiary minimum 7,1m długości na 5m szerokości oraz minimum 3m do sufitu właściwego i 2,84 do sufitu podwieszzonego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza i jednocześnie informuje, iż z uwagi na występujące zabudowy wymiary nie są jednorodne na całej powierzchni.

Pytanie nr 36:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dysponują pomieszczeniem technicznym graniczącym z pracownią angio o minimalnych wymiarach 2,05 x 5,1m. Prosimy o potwierdzenie ze Zamawiający we własnym zakresie wykona niezbędne prace adaptacyjne (koryta kablowe, gniazdka zasilające, gniazdka sieciowe, przewód zasilający)

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie dysponuje pomieszczeniem technicznym o w/w wymiarach. Niezbędne prace adaptacyjne po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 37:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Czy Zamawiający dysponuje zapasem mocy 150 kVA dla zasilenia angiografu oraz urządzeń technologicznych? Prosimy o informacje dotyczące obecnego przekroju i materiału z jakiego jest wykonany przewód zasilający i jeżeli będzie to konieczne wymianę przez Zamawiającego przewodu na zgodny z wytycznymi instalacyjnymi.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dysponuje zapasem mocy 150 kVA. Kabel YKY zo 5x35 mm² – ewentualna wymiana po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 38:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że po stronie Zamawiającego będzie uzyskanie zezwolenia na uruchomienie pracowni angio w WSSE.

Odp. Zamawiającego: Uzyskanie zezwolenia na uruchomienie pracowni po stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 39:

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Prosimy o udostępnienie na stronie www rzutów kondygnacji podlegających adaptacji w formacie dwg w celu przyspieszenia procedur związanych z wykonaniem koncepcji projektu finalnego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający udostępni załączniki wraz z wyjaśnieniami treści SWZ.

Ponadto:

Zamawiający działając na podstawie **art. 137 ust. 1 PZP** dokonuje zmiany w treści SWZ – w opisie przedmiotu zamówienia, wzorze umowy oraz IDW.

Zgodnie z **art. 137 ust. 2 PZP** Zamawiający udostępnia dokonaną zmianę treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Ponadto:

Zamawiający działając na podstawie **art. 137 ust. 6 PZP** przedłuża termin składania ofert na dzień **03.10.2024 roku do godz. 09:00**, a termin otwarcia ofert na dzień **03.10.2024 roku o godz. 10:00**.

Zmianie ulega pkt 17 i 18 Instrukcji dla Wykonawców.

Zmianie ulega pkt 12.1 Instrukcji dla Wykonawców, tj. termin związania ofertą 31.12.2024r.

Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian.

Załączniki:

IDW

Opis przedmiotu zamówienia

Wzór umowy

Inwentaryzacja konstrukcyjna opis techniczny

Rzuty kondygnacji w formacie dwg – 2 pliki

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak