



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle
NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661
tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle
tel. +48 774 062 530, faks +48 774 062 567

Kędzierzyn-Koźle, 24.12.2019r.

SPZOZ . AZ . 2019 . 1279

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ NR 3

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę i montaż sprzętu medycznego w SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 6 zadań częściowych, sygn. AZ-P.2019.28, wyjaśnienia treści SIWZ nr 3.

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy z 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 1843 z późn. zm., dalej Pzp) niniejszym wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie 1, zadanie częściowe nr 1:

a) Kolumna anestezyjologiczna – 2 szt.

Prosimy Zamawiające potwierdzenie iż opisując w pkt. 27 tabeli technicznej długość pojedynczego ramienia miał na myśli wymiar liczony jako odległość od osi obrotu pierwszego ramienia do osi obrotu konsoli?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż chodzi o wymiar od osi obrotu pierwszego ramienia do osi obrotu konsoli.

b) Zamawiający wymaga kolumn z głowicami o wymiarach wskazujących tylko na jednego wykonawcę. Prosimy o dopuszczenie kolumn o parametrach równoważnych z głowicami o kształcie trapezoidalnym, ale o wymiarach ok.49cm x 25cm. Wymiary niewiele odbiegają od wymaganych i spełniają wszystkie pozostałe wymagania

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, zadanie częściowe nr 2:

Czy Zamawiający dopuści diatermie równoważne o parametrach:

Lp.	Wymagane parametry i właściwości urządzenia* Diatermia ginekologia
APARAT ELEKTROCHIRURGICZNY Z MODUŁEM DO BIPOLARNEGO ZAMYKANIA DUŻYCH NACZYŃ	
1.	Aparat mono i bipolarny wyposażony w funkcję zamykania naczyń o średnicy do 7 [mm] z automatycznym dopasowaniem mocy wyjściowej do właściwości fizykochemicznych tkanek
2.	Możliwość integracji poszczególnych urządzeń chirurgicznych (diatermia, przystawka argonowa, odsysacz dymu z pola operacyjnego) w jednolity system
3.	Możliwość podłączenia odsysacza dymu z pola operacyjnego również w zabiegach laparoskopowych.
4.	Możliwość utworzenia min. 300 różnych konfiguracji nastaw (programów) i zapisania ich pod nazwą zabiegu lub nazwiskiem lekarza
5.	Aparat o wymiarach 430 x 180 x 475 mm o wadze 12,5kg
6.	Wielokolorowy wyświetlacz obrazujący parametry urządzenia, służący do komunikacji między aparatem a użytkownikiem
7.	Interfejs użytkownika oparty na ikonach z ikonami odzwierciedlającymi używany tryb i nastawy. Zmiana grafiki na ikonach następuje wraz ze zmianą mocy i efektów.
8.	Odporność urządzenia na impuls defibrylacji
9.	Układ monitorowania jakości przylegania elektrody neutralnej z graficznym wskaźnikiem stopnia przylegania elektrody
10.	Wykrywanie nieprawidłowej pracy, sygnalizacja wizualna i dźwiękowa w połączeniu z wyświetlaniem komunikatów zapisanych w języku polskim
11.	Minimalna liczba i rodzaj gniazd przyłączeniowych: monopolarne – 2 [szt.], bipolarne –3 [szt.], elektrody neutralnej – 1 [szt.].
12.	Aparat umożliwia bezpośrednie podłączenie narzędzi monopolarnych w systemie wtyczek jednopinowym 4 mm, 5mm lub 8mm oraz trzypinowym bez dodatkowych adapterów
13.	Możliwość uruchamiania funkcji monopolarnych i bipolarnych przy użyciu jednego włącznika nożnego

14.	Max. moc znamionowa cięcia monopolarnego min 400W
15.	Minimum 10 rodzajów cięcia monopolarnego, w tym: papilektomia i polypektomia.
16.	Aktywacja funkcji cięcia monopolarnego przez włącznik nożny i przycisk na uchwycie
17.	Max. moc znamionowa koagulacji monopolarnej min. 250W
18.	Minimum 10 rodzajów koagulacji monopolarnej w tym natryskowa i natryskowa w endoskopii.
19.	Aktywacja funkcji koagulacji monopolarnej przez włącznik nożny i przycisk na uchwycie
20.	Możliwość równoległej koagulacji przez dwóch operatorów używając jednocześnie prądu natryskowego lub preparacyjnego.
21.	Max. moc znamionowa cięcia bipolarnego min. 200W
22.	Max. moc znamionowa koagulacji bipolarnej min. 120W
23.	Możliwość aktywacji pęset bipolarnych w trybie mikro z regulacją mocy koagulacji 0,1[W] –40 [W]
24.	Aktywacja funkcji bipolarnej przez włącznik nożny i dodatkowo dla pęset bipolarnych za pomocą funkcji auto-start
25.	Możliwość regulacji czasu funkcji automatycznego rozpoczęcia i zakończenia koagulacji bipolarnej w zakresie 0,05 sek – 2,5 sek co 0,05sek
26.	Progresywna zmiana wartości mocy przy regulacji parametrów pracy urządzenia.
27.	Funkcja automatycznego zakończenia koagulacji, nie dopuszczająca do przesuszenia tkanek w trybie zamykania naczyń
28.	Moduł do preparowania i zamykania dużych naczyń do 7 [mm]. Praca odbywa się w cyklu automatycznym, tzn. aparat dozuje prąd w zależności od tkanki i użytego narzędzia, zakończenie procesu sygnalizuje dźwiękowo i wyłącza prąd. Ze względów bezpieczeństwa nie dopuszcza się możliwości ręcznego ustawiania parametru mocy w tym programie
29.	Automatyczne rozpoznawanie narzędzi do zamykania naczyń, z jednoczesnym automatycznym ustawieniem parametrów pracy.
30.	Narzędzia współpracujące z modułem do zamykania naczyń do 7 mm posiadające przewód zintegrowany z narzędziem i wtyczką.
WYPOSAŻENIE	
31.	Wielorazowy instrument do zamykania naczyń do 7 mm (za wyjątkiem nożyka) z jednoczesnym cięciem:
	□ z rozpoznawaniem narzędzi,
	□ z automatycznym doбором właściwego programu do zamykania naczyń;
	□ długość 360 [mm] +/- 10 [mm],
	□ średnica trzonu 5 [mm],
	□ zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą
	□ na min. 10 zabiegów,
	□ trzon obracany o 360°,
	□ adapter do przepłukiwania (w zestawie)
	□ czyścik końcówki roboczej (w zestawie)
□ końcówka robocza prosta o szerokości końca 3 mm i długości min. 18 mm – 1 komplet	
□ lub tożsame jednorazowe w liczbie 50 [szt.]	
32.	Wielorazowy instrument do zamykania naczyń do 7 mm (za wyjątkiem nożyka) z jednoczesnym cięciem:
	□ z rozpoznawaniem narzędzi,
	□ z automatycznym doбором właściwego programu do zamykania naczyń;
	□ długość 310 [mm] +/- 10 [mm],
	□ średnica trzonu 10 [mm],
	□ zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą
	- 20 cykli sterylizacji szczęki, 100 cykli uchwyt, 200 cykli tuba
	□ trzon obracany o 360°,
	□ adapter do przepłukiwania (w zestawie)
	□ czyścik końcówki roboczej (w zestawie)
□ końcówka robocza prosta o szerokości końca max. 3 mm i długości min. 22 mm – 1 komplet	
□ lub tożsame jednorazowe w liczbie 50 [szt.]	
33.	Wielorazowy instrument do zamykania naczyń do 7 mm (za wyjątkiem nożyka) z jednoczesnym cięciem:
	□ z rozpoznawaniem narzędzi,
	□ z automatycznym doбором właściwego programu do zamykania naczyń;
	□ długość 200 [mm] +/- 5 [mm],
	□ średnica trzonu 10 [mm],
	□ zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą
	- 20 cykli sterylizacji szczęki, 100 cykli uchwyt, 200 cykli tuba
	□ trzon obracany o 360°,
	□ adapter do przepłukiwania (w zestawie)
	□ czyścik końcówki roboczej (w zestawie)
□ końcówka robocza prosta o szerokości końca min. 6 mm i długości min. 22 mm – 1 komplet	
□ lub tożsame jednorazowe w liczbie 50 [szt.]	
34.	Wielorazowy klem do zamykania naczyń:
	□ z rozpoznawaniem narzędzi,

	□ z automatycznym doborem właściwego programu do zamykania naczyń;
	□ zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą
	□ długość 360 [mm] +/- 5 [mm],,
	końcówka robocza zagięta szerokości max. 5 mm – 1 komplet
35.	Wózek pod aparat elektrochirurgiczny
36.	Kabel do monopolarnych instrumentów do haczyka laparoskopowego, wtyczka "banankowa-gniazdo", dł. 4,5 m – 1 szt.
37.	Haczyk izolowany monopolarny do zabiegów laparoskopowych typu „L” z wewnętrznym kanałem do odsysania gazów ze złączem Luer-Lock – 1 szt.
38.	Włącznik nożny, podwójny CIĘCIE-KOAGULACJA oznaczone dwoma różnymi kolorami, kabel dł. 4 m
39.	Kabel elektrody neutralnej, dł. 4,5m - 1 szt
40.	Jednorazowe, wymienne ostrze/nożyk do wielorazowego instrumentu o śr. 5 mm do zamykania naczyń - 30 szt (nie dotyczy narzędzi jednorazowych) dot. pkt 31
41.	Jednorazowe, wymienne ostrze/nożyk do wielorazowego instrumentu o śr. 10 mm do zamykania naczyń - 90 szt (nie dotyczy narzędzi jednorazowych) dot. pkt 32 i 33
42.	Rękojeść elektrochirurgiczna do elektrod monopolarnych z trzpieniem Ø 4 mm, z 2 przyciskami CIĘCIE / KOAGULACJA, kabel dł. 4,5 m., wtyczka płaska 3-bolcowa - 3 szt.
43.	Przedłużka elektrod monopolarnych min. 7 cm – 1 szt
44.	Zestawem 12 standardowych elektrod, trzonek Ø 4 mm w tym lancetowa, nożowa, igłowa oraz kulkowe: Ø 2 mm i Ø 4 mm z pojemnikiem z podstawką zamknięciem
45.	Elektroda neutralna jednorazowego użytku dla dorosłych i dla dzieci – 100 szt.
46.	Odsysacz dymu z funkcją ssania do operacji laparoskopowych ze wskaźnikiem żywotności filtra, Zestaw zawierający wielorazowy filtr oraz czujnik aktywujący, pneumatyczny włącznik nożny, przewód podłączeniowy do diatermi. – 1 szt
47.	Uchwyt monopolarny do odsysacza dymu ,jednorazowy monopolarny z przyciskami – 10 szt
48.	Pęseta bipolarna nieprzywierająca, izolowana, prosta, końce tępe 2 mm, dł.27 cm - 1 szt
49.	Pęseta bipolarna nieprzywierająca, izolowana, bagnetowa, prosta, końce tępe 2 mm, dł. 22 cm - 1 szt
50.	Pęseta bipolarna nieprzywierająca, izolowana, bagnetowa, prosta, końce tępe 1 mm, dł. 22 cm - 1 szt
51.	Przewód do instrumentów bipolarnych wtyczka 2 bolcowa dł. min. 4,5 m - 5 szt

Lp.	Wymagane parametry i właściwości urządzenia* Diatermia urologia
APARAT ELEKTROCHIRURGICZNY Z MODUŁEM DO BIPOLARNEGO ZAMYKANIA DUŻYCH NACZYŃ	
1.	Aparat mono i bipolarny wyposażony w funkcję zamykania naczyń o średnicy do 7 [mm] z automatycznym dopasowaniem mocy wyjściowej do właściwości fizykochemicznych tkanek
2.	Możliwość integracji poszczególnych urządzeń chirurgicznych (diatermia, przystawka argonowa, odsysacz dymu z pola operacyjnego) w jednolity system
3.	Możliwość podłączenia odsysacza dymu z pola operacyjnego również w zabiegach laparoskopowych.
4.	Możliwość utworzenia min. 300 różnych konfiguracji nastaw (programów) i zapisania ich pod nazwą zabiegu lub nazwiskiem lekarza
5.	Aparat o wymiarach 430 x 180 x 475 mm o wadze 12,5kg
6.	Wielokolorowy wyświetlacz obrazujący parametry urządzenia, służący do komunikacji między aparatem a użytkownikiem
7.	Interfejs użytkownika oparty na oknach z ikonami odzwierciedlającymi używany tryb i nastawy. Zmiana grafiki na ikonach następuje wraz ze zmianą mocy i efektów.
8.	Odporność urządzenia na impuls defibrylacji
9.	Układ monitorowania jakości przylegania elektrody neutralnej z graficznym wskaźnikiem stopnia przylegania elektrody
10.	Wykrywanie nieprawidłowej pracy, sygnalizacja wizualna i dźwiękowa w połączeniu z wyświetlaniem komunikatów zapisanych w języku polskim
11.	Minimalna liczba i rodzaj gniazd przyłączeniowych: monopolarne – 2 [szt.], bipolarne –3 [szt.], elektrody neutralnej – 1 [szt.].
12.	Aparat umożliwia bezpośrednie podłączenie narzędzi monopolarnych w systemie wtyczek jednopinowym 4 mm, 5mm lub 8mm oraz trzypinowym bez dodatkowych adapterów
13.	Możliwość uruchamiania funkcji monopolarnych i bipolarnych przy użyciu jednego włącznika nożnego
14.	Max. moc znamionowa cięcia monopolarnego min 400W
15.	Minimum 10 rodzajów cięcia monopolarnego, w tym: papilektomia i polypektomia.
16.	Aktywacja funkcji cięcia monopolarnego przez włącznik nożny i przycisk na uchwycie
17.	Max. moc znamionowa koagulacji monopolarnej min. 250W
18.	Minimum 10 rodzajów koagulacji monopolarnej w tym natryskowa i natryskowa w endoskopii.
19.	Aktywacja funkcji koagulacji monopolarnej przez włącznik nożny i przycisk na uchwycie
20.	Możliwość równoległej koagulacji przez dwóch operatorów używając jednocześnie prądu natryskowego lub preparacyjnego.

21.	Max. moc znamionowa cięcia bipolarnego min. 200W
22.	Max. moc znamionowa koagulacji bipolarnej min. 120W
23.	Możliwość aktywacji pęset bipolarnych w trybie mikro z regulacją mocy koagulacji 0,1[W] –40 [W]
24.	Aktywacja funkcji bipolarnej przez włącznik nożny i dodatkowo dla pęset bipolarnych za pomocą funkcji auto-start
25.	Możliwość regulacji czasu funkcji automatycznego rozpoczęcia i zakończenia koagulacji bipolarnej w zakresie 0,05 sek – 2,5 sek co 0,05sek
26.	Progresywna zmiana wartości mocy przy regulacji parametrów pracy urządzenia.
27.	Funkcja automatycznego zakończenia koagulacji, nie dopuszczająca do przesuszenia tkanek w trybie zamykania naczyń
28.	Moduł do preparowania i zamykania dużych naczyń do 7 [mm]. Praca odbywa się w cyklu automatycznym, tzn. aparat dozjuje prąd w zależności od tkanki i użytego narzędzia, zakończenie procesu sygnalizuje dźwiękowo i wyłącza prąd. Ze względów bezpieczeństwa nie dopuszcza się możliwości ręcznego ustawiania parametru mocy w tym programie
29.	Automatyczne rozpoznawanie narzędzi do zamykania naczyń, z jednoczesnym automatycznym ustawieniem parametrów pracy.
30.	Narzędzia współpracujące z modułem do zamykania naczyń do 7 mm posiadające przewód zintegrowany z narzędziem i wtyczką.
WYPOSAŻENIE	
31.	<p>Wielorazowy instrument do zamykania naczyń do 7 mm (za wyjątkiem nożyka) z jednoczesnym cięciem:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▫ z rozpoznawaniem narzędzi, ▫ z automatycznym doбором właściwego programu do zamykania naczyń; ▫ długość 360 [mm] +/- 10 [mm], ▫ średnica trzonu 5 [mm], ▫ zamykanie naczyń do 7 mm potwierdzone przez niezależną jednostkę badawczą ▫ na min. 10 zabiegów, ▫ trzon obracany o 360°, ▫ adapter do przepłukiwania (w zestawie) ▫ czyścik końcówki roboczej (w zestawie) ▫ końcówka robocza prosta o szerokości końca 3 mm i długości min. 18 mm – 1 komplet <p>lub tożsame jednorazowe w liczbie 50 [szt.]</p>
32.	Wózek pod aparat elektrochirurgiczny
38.	Włącznik nożny, podwójny CIĘCIE-KOAGULACJA oznaczone dwoma różnymi kolorami, kabel dł. 4 m
39.	Kabel elektrody neutralnej, dł. 4,5m - 1 szt
42.	Rękojeść elektrochirurgiczna do elektrod monopolarnych z trzpieniem Ø 4 mm, z 2 przyciskami CIĘCIE / KOAGULACJA, kabel dł. 4,5 m., wtyczka płaska 3-bolcowa - 3 szt.
43.	Przedłużka elektrod monopolarnych min. 7 cm – 1 szt
44.	Zestawem 12 standardowych elektrod, trzonek Ø 4 mm w tym lancetowa, nożowa, igłowa oraz kulkowe: Ø 2 mm i Ø 4 mm z pojemnikiem z podstawką zamknięciem
45.	Elektroda neutralna jednorazowego użytku dla dorosłych i dla dzieci – 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza – zaproponowany sprzęt nie spełnia wymaganych parametrów i właściwości określonych przez Zamawiającego.

Pytanie nr 3, zadanie częściowe nr 4:

a) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 3,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek za/rozładowczy z wysokością za/rozładunku myjni - dezynfektora 850 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

b) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 6,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie zasilane i ogrzewane elektrycznie (400V) o mocy 32 kW?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

c) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 12,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z wlotem wody zimnej, ciepłej i uzdatnionej z boku komory?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

d) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 23,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w kolorowy ekran dotykowy o przekątnej aktywnej 5,6 " po stronie załadowczej oraz 4,5 " po stronie rozładowczej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

e) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 39,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością umieszczenia 3 pojemników na detergenty wewnątrz myjni – każdy min. 5 l?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

f) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 44,

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o mocy max. 32 kW?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

g) dot. załącznika nr 1D, zadanie częściowe nr 4, pkt 45,

Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania urządzenie o wysokości 262 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, zadanie częściowe nr 6:

a) Procesor kamery 4K – 1 szt. , Poz. 1 – 25

Czy Zamawiający dopuści procesor kamery 4K o parametrach zbliżonych lub wyższych od wymaganych opisanych poniżej :

- Rozdzielczość 3840x2160 pikseli (4K UHD)
- Wyjścia wideo 4K UHD: 2 x Display Port, 1 x 12G-SDI
- Wyjścia wideo FULL HD: DVI-D (1080p)
- Skanowanie progresywne 50/60 Hz,
- Dostępne tryby obrazowania wspomagające operatora poprzez wzmocnienie kontrastu obrazu, wyrównanie jasności obrazu oraz modyfikację kolorów w celu lepszego różnicowania istotnych struktur tkankowych i unaczynienia
- Gniazdo umożliwiające komunikację z oferowanym źródłem światła oraz z insuflatorem w celu sterowania parametrami poprzez przyciski głowicy kamery lub zewnętrzną klawiaturę
- Gniazda USB: 4 x USB (2 z przodu i 2 z tyłu konsoli kamery)
- Obsługa funkcji konsoli kamery poprzez przyciski głowicy kamery ze strefy sterylnej, lub poprzez zewnętrzną klawiaturę ze strefy "brudnej"
- Zintegrowana funkcja zapisu zdjęć (format jpeg) i wideo (format mp4) w pamięci USB bezpośrednio podłączonej do konsoli kamery, w zestawie pamięć PenDrive 32GB
- Konsola kamery o architekturze modułowej, otwarta na przyszłą rozbudowę o inne technologie obrazowania endoskopowego w tym: obrazowanie 3D, giętkie wideoendoskopy np. wideoureterorenoskop, obrazowanie fluorescencyjne ICG lub PDD, głowice kamery pracujące w rozdzielczości FULL HD z jednym lub z trzema przetwornikami obrazowymi
- Unikalna funkcja jednoczesnego wyświetlania dwóch obrazów na ekranie monitora operacyjnego tj. obrazu rzeczywistego i obrazu z włączonym jednym z trybów obrazowania wspomagających operatora, w celach porównawczych
- Funkcja wprowadzania danych pacjenta i wyświetlania ich na ekranie monitora operacyjnego
- Funkcja ochrony danych pacjenta hasłem
- Funkcja zoom'u cyfrowego
- Funkcja regulacji jasności
- Funkcja tworzenia indywidualnych profili dedykowanych dla różnych specjalności lub z indywidualnymi ustawieniami użytkowników

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

b) Procesor kamery 4K – 1 szt.

Czy Zamawiający wymaga możliwości nagrywania zarówno zdjęć jak i filmów celem archiwizacji wszystkich procedur medycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

c) Źródło światła – 1 szt. , Poz. 26-32

Czy Zamawiający dopuści źródło światła w najnowszej technologii typu LED o parametrach zbliżonych lub wyższych od wymaganych opisanych poniżej :

- Źródło światła wykorzystujące technologię hybrydową łączącą światło LED ze światłem laserowym
- Temperatura barwowa 6000K
- Źródło światła wyposażone w gniazdo do bezpośredniego podłączenia z dedykowanym sterownikiem kamery
- Moc wyjściowa światła odpowiadająca źródłu światła ksenon 300W
- Ustawianie poziomu natężenia światła poprzez zintegrowany ekran dotykowy
- Ustawiania poziomu natężenia światła poprzez przyciski dedykowanej głowicy kamery
- Wskaźnik paskowy i liczbowy wskazujący ustawiony poziom natężenia światła
- Prac źródła światła w trybie manualnej i automatycznej regulacji poziomu natężenia światła
- Źródło światła kompatybilne z cyfrową technologią realizowaną przez procesor kamery – filtr blokujący pasmo czerwone w widmie światła białego w celu lepszego różnicowania istotnych struktur tkankowych i unaczynienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

d) Głowica kamery endoskopowej – 1 szt. , Poz. 33-39

Czy Zamawiający dopuści głowicę kamery endoskopowej 4K o parametrach zbliżonych lub wyższych od wymaganych opisanych poniżej :

- Głowica kamery 4K UHD wyposażona w 3 przyciski sterujące do obsługi funkcji kamery oraz nawigowania w menu kamery; w tym 2 przyciski programowalne z możliwością zaprogramowania po dwóch funkcji pod każdym przyciskiem w celu szybkiego wywołania funkcji, m.in. zapis zdjęcia, zapis wideo, balans bieli, zoom cyfrowy, sterowanie źródłem światła, tryby obrazowania
- Zintegrowany obiektyw i adapter do optyki okularowej
- Pokrętko regulacji ostrości
- Zintegrowany przewód łączący z konsolą kamery
- Możliwość sterylizacji głowicy kamery w tlenku etylenu, STERRAD 100NX, NX
- Głowica kamery kompatybilna z cyfrowym filtrem blokującym pasmo czerwone w widmie światła białego w celu lepszego różnicowania istotnych struktur tkankowych i unaczynienia

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

e) Monitor LCD 4K 55 cali – 1 szt. , Poz. 41

Czy Zamawiający dopuści monitor z wejściem 12G-SDI co jest najwyższym standardem przesyłu obrazu 4K, bez konieczności podłączania dodatkowego adaptera, **kompatybilny z oferowanym sterownikiem kamery ?**

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

f) Monitor LCD 4K 55 cali – 1 szt. , Poz. 43

Czy Zamawiający dopuści monitor z funkcją Picture-in-Picture oraz funkcją Picture-by-Picture ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

g) Monitor LCD 4K 55 cali – 1 szt. , Poz. 45

Czy Zamawiający dopuści monitor z panelem LCD TFT z podświetleniem LED ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

h) Monitor LCD 4K 55 cali – 1 szt. , Poz. 46

Czy Zamawiający dopuści monitor z dużo wyższym kontrastem od wymaganego równym 4000:1 ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

i) Monitor LCD 4K 55 cali – 1 szt. , Poz. 47

Czy Zamawiający dopuści monitor z jasnością równą 500 cd/m² ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

j) Optyka laparoskopowa – 1 szt. , Poz. 49-54

Czy Zamawiający dopuści optykę laparoskopową typu Hopkins II, średnica 10 mm, długość 31 cm, kąt patrzenia 0 stopni, system soczewek wałeczkowych, autoklawowalna ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

k) Światłowód – 1 szt. , Poz. 56

Czy Zamawiający dopuści światłowód laparoskopowy, zewnętrzna osłona nieprzezroczysta, średnica 4,8 mm, dł. 300 cm, autoklawowalny ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

l) Insuflator wysokoprzepływowi z funkcją automatycznego oddymiania – 1 szt. , Poz. 57-71

Czy Zamawiający dopuści insuflator wysokoprzepływowi z funkcją automatycznego oddymiania o parametrach zbliżonych lub wyższych od wymaganych opisanych poniżej :

- Obsługa insuflatora poprzez kolorowy ekran dotykowy o przekątnej 7" z oprogramowaniem w języku polskim
- Zintegrowane w insuflatorze gniazdo umożliwiające bezpośrednie połączenie z oferowanym sterownikiem kamery i ustawianie ciśnienia i przepływu CO₂ bezpośrednio poprzez przyciski oferowanej głowicy kamery. Funkcjonalność realizowana bez zaangażowania systemu zintegrowanej sali operacyjnej
- Maksymalny przepływ gazu 40 l/min
- Maksymalne ciśnienie insuflacji 30 mmHg
- Insuflator wyposażony w 2 tryby pracy
- Tryb pracy wysokoprzepływowi:
 - regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 30 mmHg
 - regulacja przepływu w pełnym zakresie, 1 - 40 l/min
- Tryb pracy czuły:
 - regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 15 mmHg

- regulacja przepływu w zakresie od 0,1 do 15 l/min

- Wyświetlacz słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej przepływu CO₂
- Wyświetlacz słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO₂
- Wyświetlacz numeryczny ilości podanego CO₂ do pacjenta
- Graficzny wskaźnik ciśnienia CO₂ w butli
- Dedykowane zewnętrzne urządzenie służące do oddymiania pola operacyjnego połączone z insuflatorem wraz z zestawem jednorazowych drenów (10 szt.). Sterowanie oddymianiem odbywa się poprzez przełącznik nożny dołączony do zestawu

[Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.](#)

m) Wózek aparaturowy – 1 szt. , Poz. 72-78

Czy Zamawiający dopuści wózek endoskopowy z trzema półkami, uchwyt na butlę CO₂, ramię na monitor, wysięgnik na płyny w pełni kompatybilny z oferowanym sprzętem ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

n) Szczypce chwytające bipolarne – 1 szt. , Poz. 79

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki chwytające bipolarne okienkowe, śr. 5mm, dł. 360 mm, dł. ramion końcówki chwytającej 18 mm ? Pozostałe parametry bez zmian

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

o) Kleszczyki chwytające – 1 szt. , Poz. 80

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki chwytające bipolarne typu Kelly (preparator), śr. 5mm, dł. 360 mm, dł. ramion końcówki chwytającej 18 mm ? Pozostałe parametry bez zmian

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

p) Kleszczyki chwytające – 1 szt. , Poz. 80

Czy Zamawiający wymaga rączki bipolarnej do kleszczy bipolarnych opisanych w poz. 80 ?

[Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.](#)

r) Nożyczki typ Metzenbaum – 2 szt. , Poz. 81

Czy Zamawiający dopuści nożyczki laparoskopowe, ostrza zakrzywione, ząbkowane, oba ruchome; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

s) Kleszczyki preparacyjne typu Maryland – 1 szt. , Poz. 82

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki typu Kelly (preparator), monopolarne, dł. ramion końcówki chwytającej 22mm, śr. 5mm, dł. 360 mm ? Pozostałe parametry bez zmian

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

t) Imadło do szycia – 1 szt. , Poz. 82

Czy Zamawiający dopuści imadło do szycia rozbieralne na trzy części (rączka, tubus, wkład) ? Pozostałe parametry bez zmian

[Odpowiedź: Pytanie dotyczy pozycji 83, a nie 82 jak wskazał Wykonawca w pytaniu. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.](#)

u) Kabel bipolarny – 1 szt. , Poz. 83

Czy Zamawiający dopuści kabel bipolarny kompatybilny z oferowanym instrumentarium oraz diatermiami firmy Erbe VIO i identycznych z tym samym rodzajem podłączenia ?

[Odpowiedź Pytanie dotyczy pozycji 84, a nie 83 jak wskazał Wykonawca w pytaniu. Zamawiający dopuszcza.](#)

w) Tuba ssąco-płuczająca, uchwyt do tuby ssąco-płuczającej, zapasowy wkład do uchwytu tuby ssąco-płuczającej 8 mm kanale ssącym – 1 szt. , Poz. 85,86

Czy Zamawiający dopuści rurkę ssąco-płuczającą z bocznymi otworami i zaworem dwudrożnym do podłączenia toru ssania i płukania, śr. 5 mm, dł. 36 cm ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

z) Trokar 5,5 x 110 mm, tuba trokara 5,5x110 mm – 2 szt. , Poz. 87,88

Czy Zamawiający dopuści trokar kompletny - śr. kaniuli 6 mm, dł. robocza 10,5 cm - komplet (kaniula gładka, ścięta z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji; zawór kaniuli trokara, z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni; gwóźdź piramidalny)

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)



aa) Trokar 11 mm, tuba trokara 11x80 mm – 1 szt. , Poz. 89,90

Czy Zamawiający dopuści trokar kompletny - śr. kaniuli 11 mm, dł. robocza 8,5 cm - komplet (kaniula gładka, ścięta z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji; zawór kaniuli trokara, z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni; gwóźdź piramidalny)

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

ab) Tuba redukcyjna 13/11-5 mm – 2 szt. , Poz. 91

Czy Zamawiający dopuści redukcję podwójną w postaci klipsa mocowana do trokara 13/10/5 mm ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

ac) Tuba trokara 11x110mm – 1 szt. , Poz. 92

Czy Zamawiający dopuści trokar kompletny - śr. kaniuli 11 mm, dł. robocza 10,5 cm - komplet (kaniula gładka, ścięta z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji; zawór kaniuli trokara, z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni; gwóźdź piramidalny) ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

ad) Uszczelka typu kapturek – 1 opakowanie , Poz. 93

Czy Zamawiający dopuści uszczelkę typu kapturek do tuby trokara o średnicy 11 mm, (5 szt. w opakowaniu) – 2 opakowania ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

ae) Kosz do sterylizacji narzędzi laparoskopowych – 1 szt. , Poz. 94,95

Czy Zamawiający dopuści kontener do sterylizacji i przechowywania narzędzi laparoskopowych z pokrywą, matą silikonową oraz wkładem z uchwytami o wym. 585x255x145 mm kompatybilny ze sterylizacją parową ?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.](#)

af) Wymagania dodatkowe – Poz. 96

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczenia badań klinicznych potwierdzających skuteczność wykorzystania obrazowania w wąskim paśmie światła ? Oferowany sprzęt posiada inną technologię obrazowania w wąskim paśmie światła tzn. posiada funkcję cyfrowej modyfikacji kolorów w celu lepszego różnicowania istotnych struktur tkankowych i unaczynienia.

[Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg dołączenia minimum 3 badań klinicznych jak opisano w pozycji 96.](#)

ag) Wymagania dodatkowe – Poz. 96

Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie af), Zamawiający dopuści dostarczenie jednego, obszernego materiału potwierdzającego skuteczność wykorzystania obrazowania polegającego na cyfrowej modyfikacji kolorów w celu lepszego różnicowania istotnych struktur tkankowych i unaczynienia w języku angielskim ?

[Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza dostarczenia jednego materiału, o którym mowa w pytaniu af\).](#)

[Zamawiający dopuszcza natomiast załączenie minimum 3 badań klinicznych jak opisano w pozycji 96 w języku angielskim.](#)

ah) Czy z uwagi na fakt, iż oferowany przez nas wózek aparaturowy jest wyrobem modułowym, dowolnie konfigurowalnym przez użytkownika, składającym się:

- z modułu głównego wózka, który jest wyrobem medycznym oznakowanym CE w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm) i posiada stawkę VAT 8%

oraz

- z modułów wyposażenia wózka takich jak półki, szuflada, uchwyt na butlę CO2, uchwyt kamery, uchwyt stojaka, szyna sprzętowa, nieoznakowanych znakiem CE, gdyż nie podlegają one pod ustawę o wyrobach medycznych i nie są objęte deklaracją zgodności, i posiadają stawkę VAT 23%,

Zamawiający dopuści ww. wózek, który nie podlega ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i wymaga w takiej sytuacji dodania odpowiedniego wiersza/-y w formularzu cenowym dla asortymentu z różną stawką VAT.](#)

ai) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. wózek jezdny do monitora, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

[Odpowiedź: Jak w odpowiedzi ah\).](#)

aj) Prosimy o potwierdzenie, iż termin dostawy wynosi 90 dni od dnia podpisania umowy?

[Odpowiedź: Termin dostawy rozpocznie swój bieg z dniem zawarcia umowy z wybranym wykonawcą \(dzień ten nie musi być tożsamy z dniem podpisania umowy\).](#)

[Powyższe dotyczy również pozostałych zadań częściowych \(1-5\).](#)

Pytanie nr 5, Zadanie częściowe 6:**a) dotyczy Załącznika nr 1F- rok produkcji nie starszy niż 2019r.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji bez określenia roku produkcji?

Nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji

Odpowiedź: Zamawiający wymaga sprzętu fabrycznie nowego, nie rekondycjonowanego, nie powystawowego, o roku produkcji nie starszym niż 2019r., kompletnego, gotowego do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi). Zgodnie z treścią wzoru umowy okres gwarancji rozpoczynać się będzie z chwilą dostawy, montażu, przeszkolenia personelu Zamawiającego (w jego siedzibie) oraz protokolarnego przekazania przedmiotu zamówienia.

Zamawiający przypomina, że zgodnie z rozdziałem XIII pkt. 13.24 SIWZ nie wypełnienie wskazanych pól / wierszy skutkować będzie odrzuceniem oferty.

b) dotyczy Załącznika nr 1F – pkt 96 oraz zapisów SIWZ pkt. 13.2 ppkt. 1). 8

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od dostarczenia badań klinicznych i ich tłumaczeń oraz dopuszczenie jako równoważnego dokumentu z podaniem nazwy badania, autorów oraz miejsca publikacji w formie ulotki/zestawienia badań lub ulotki informacyjnej w języku angielskim używanym w publikacjach naukowych, kierowanych do specjalistów urologii.

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi af) i ag).

c) dotyczy SIWZ Opis przedmiotu zamówienia Pkt.3.2 ppkt. 8.b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów SIWZ 3.2 ppkt. 8.b) na następujący:

b) naprawy **gwarancyjne** oraz przeglądy wymagane i zalecane przez producenta przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający nie widzi celu powyższej modyfikacji - tytuł wskazanego punktu brzmi „Wykonawca w zadeklarowanym okresie gwarancji nie krótszym niż 24 miesiące zapewni:” zatem punkt b) w sposób jednoznaczny odnosi się do napraw gwarancyjnych.

d) dotyczy SIWZ Opis przedmiotu zamówienia Pkt. 3.2 ppkt. 8.c) oraz wzoru umowy Par. 3 ust. 3 ppkt. d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby serwis, przegląd urządzeń, naprawa i wymiana uszkodzonych części zamiennych, w okresie gwarancji leżał po stronie wykonawcy, poza sytuacjami gdy do ich uszkodzenia doszło w wyniku niewłaściwego i niezgodnego z instrukcją obsługi użycia oraz wynikającymi z normalnego zużycia sprzętu podczas pracy?

Oraz wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na następujący:

c) naprawy i wymiany wszystkich uszkodzonych części zamiennych i elementów w okresie gwarancji poza sytuacjami gdy do ich uszkodzenia doszło w wyniku niewłaściwego i niezgodnego z instrukcją obsługi użycia oraz wynikającymi z normalnego zużycia sprzętu podczas pracy.

Odpowiedź: Z racji tego, że zapis ten należy do przepisów bezwzględnie obowiązujących, ochrona prawna, która z tego tytułu przysługuje istnieje bez względu na postanowienia umowne – nie ma zatem potrzeby, żeby powielać w umowie te zapisy.

e) dotyczy SIWZ Opis przedmiotu zamówienia Pkt. 3.2 ppkt. 10) oraz Par. 4 ust. 5 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas reakcji serwisu i naprawy tj. rozpoczęcie usuwania awarii nastąpił w ciągu maksymalnie 96 godzin w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku, od chwili zgłoszenia telefonicznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

f) dotyczy SIWZ Opis przedmiotu zamówienia Pkt. 3.2 ppkt. 11) oraz Par. 4 ust. 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający w przypadku niemożności usunięcia awarii sprzętu w terminie 5 dni roboczych, wyrazi zgodę by wykonawca zapewnił sprzęt sprawny technicznie o parametrach nie gorszych niż oferowany, w terminie do 10 dni roboczych od daty zgłoszenia ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

g) dotyczy Załącznika nr 1F punkt 2), wzoru umowy Par. 1 ust. 6.

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przekazania pełnego dostępu do wykonywania czynności serwisowych w dostarczonych urządzeniach medycznych po upływie okresu gwarancji jakości (przekazanie kluczy serwisowych)?

Z uwagi na wysoko zaawansowaną technologię w przypadku oferowanego sprzętu, dokumentacja serwisowa i oprogramowanie serwisowe udostępniane jest tylko punktom serwisowym posiadającym personel przeszkolony przez Producenta oraz wymagane przez niego wyposażenie. Spowodowane jest to odpowiedzialnością producenta za prawidłową i bezpieczną pracę urządzenia, przed użytkownikiem jak i pacjentem. Na skutek nieprawidłowo przeprowadzonych kalibracji i napraw mogą oni odnieść uszczerbek na zdrowiu a Użytkownik naszego sprzętu być narażony na roszczenia finansowe ze strony Pacjenta lub Personelu. Wobec powyższego czy Zamawiający podda się procesowi przeszkolenia personelu przez Producenta oraz nabycia wymaganego przez niego wyposażenia (uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę) zgodnie z art 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta (co pozwoli na udostępnienie dokumentacji serwisowej), a jeśli nie, czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przekazania

pełnego dostępu do wykonywania czynności serwisowych w dostarczonych urządzeniach medycznych po upływie okresu gwarancji jakości (przekazanie kluczy serwisowych) lub zmieni brzmienie zapisu na „Przedstawiciel Producenta zapewni dostęp do takiej instrukcji użytkownika, która umożliwi co najmniej kontrolę sprawności urządzenia i konserwację, opisane w rozdziałach: "Kontrola" oraz "Konserwacja..." oraz przeprowadzi na ich podstawie szkolenie Użytkownika.”?

Odpowiedź: Zgodnie z umową. Serwis pogwarancyjny będzie wykonywany przez uprawniony serwis.

h) dotyczy zapisów SIWZ pkt. 3.4 oraz wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niemedycznego wyposażenia oferowanego zestawu (stawka vat 23%) tj. np. wózek jezdny do monitora 55, które nie posiada dokumentów dopuszczających do obrotu oraz wyrazi zgodę na dodanie wiersza w formularzu cenowym dla produktów z różną stawką vat tj. 8% i 23%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyposażenia / sprzętu nieoznakowanego znakiem CE, nie podlegających pod ustawę o wyrobach medycznych i nie objętych deklaracją zgodności. Zamawiający wymaga w takiej sytuacji dodania odpowiedniego wiersza-ly w formularzu cenowym dla asortymentu z różną stawką VAT - odpowiedzi ah) i ai).

i) dotyczy wzoru umowy Par. 3 ust. 3. c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy Par. 3 ust. 3. c) na następujący:

3. Całkowite wynagrodzenie obejmuje wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym również:

c)w okresie gwarancji: autoryzowany serwis gwarancyjny, naprawy **gwarancyjne** oraz przeglądy wymagane i zalecane przez producenta przedmiotu umowy,

Odpowiedź: Zamawiający nie widzi celu powyższej modyfikacji - treść wskazanego punktu brzmi „c) w okresie gwarancji: autoryzowany serwis gwarancyjny, naprawy oraz przeglądy wymagane i zalecane przez producenta przedmiotu umowy,” zatem punkt c) w sposób jednoznaczny odnosi się do napraw gwarancyjnych.

j) dotyczy wzoru umowy Par. 4 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy Par. 4 ust. 6 na następujący:

6. Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia reklamacji Zamawiającego oraz usunięcia zaistniałej wady lub nieprawidłowości niezwłocznie, jednak nie później niż w terminie do 5 dni roboczych od daty jej otrzymania, **a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy niezwłocznie, jednak nie później niż w terminie do 12 dni roboczych od daty jej otrzymania.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

k) dotyczy wzoru umowy Par. 5 ust. 1. ppkt. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy Par. 5 ust. 1. ppkt. 2) na następujący:

2)za opóźnienie w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie w wymianie towaru niezgodnego z umową, bądź za opóźnienie w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości 0,5 % wartości brutto wynagrodzenia o którym mowa w § 3 ust 1, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, z wyjątkiem sytuacji w której Wykonawca dostarczy zastępczy przedmiot umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

l) dotyczy wzoru umowy Par. 5 ust. 1. ppkt. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy Par. 5 ust. 1. ppkt. 4) na następujący:

4) za naruszenie jakiegokolwiek ustalonego w niniejszej umowie i jej załącznikach obowiązku lub terminu Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, w tym obowiązku lub terminu wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości **0,5 %** kwoty wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 3 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wyłączy z gwarancji uszkodzenie mechaniczne produktów?

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi 5 d).

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ i stają się wiążące dla Wykonawców

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu
Jarosław Kończyło

.....
Kierownik zamawiającego