



tel. (071) 319 13 05  
fax (071) 319 13 03  
e-mail: sekretariat@wolow.pl  
[www.wolow.pl](http://www.wolow.pl)

**URZĄD MIEJSKI W WOŁOWIE**  
Rynek 34  
56-100 Wołów

WZP.271.19.2022

Wołów, dn. 27.07.2022 r.

### **WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Nazwa zadania: „Budowa przychodni specjalistycznej w Wołowie” – w formule „zaprojektuj i wybuduj”

1. Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz.1129 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

#### **Pytania dotyczące Części 4: Densytometr:**

##### **Pytanie nr 1**

W związku z tym, że dostawa densytometru przewidywana jest najwcześniej w 2023 roku, prosimy o modyfikację zapisu na „rok produkcji min.2022”

##### **Odpowiedź nr 1**

Zamawiający dokonuje modyfikacji w załączniku nr 11C dodając zapis:

„Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji (min. 2022 r.): \_\_\_\_\_”

Zamawiający załącza specyfikację techniczną po modyfikacji z dnia 27.07.2022 r. wg załącznika nr 11C wersja 2 – po modyfikacji z dnia 27.07.2022.

##### **Pytanie nr 2**

Dotyczy pkt.51 załącznika nr 11c do SWZ

Czy Zamawiający uzna kontakt telefoniczny/zdalny jako reakcję serwisu?

##### **Odpowiedź nr 2**

Zabawiający nie uzna kontaktu telefonicznego/zdalnego jako reakcje serwisu.

### **Pytanie nr 3**

*Dotyczy § 5 ust.2 projektu Umowy*

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, że po okresie gwarancji zostaną przekazane kody serwisowe do pierwszego poziomu serwisowego odblokowujące użytkownikowi dostęp do oprogramowania aplikacyjnego i systemowego w celu wykonywania podstawowych czynności serwisowych.

Wyjaśniamy, że kody serwisowe do wyższego poziomu serwisowego są wydawane imiennie certyfikowanym serwisantom, którzy muszą odbyć cykl szkoleń serwisowych u producenta i są wydawane na określony czas, a pełen dostęp do urządzenia będą miały osoby posiadające autoryzacje. Producent aparatu rozgranicza dostępy do uprawnień serwisowych, a ma to związek z bezpieczeństwem pracy dla personelu i pacjenta. Tylko wyższy stopień serwisowy pozwala między innymi na regulację fizycznych parametrów ekspozycji (m.in. dawek promieniowania) które mają zasadniczy wpływ na zdrowie pacjenta i mogą to wykonywać osoby posiadające odpowiednie przeszkolenie i zdane egzaminy poświadczane imiennym certyfikatem.

Zamawiający musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami art.90 ust.4 i 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r., która reguluje jakie podmioty mogą wykonywać czynności serwisowe.

Producent sprzętu medycznego gwarantuje, że jeżeli sprzęt jest użytkowany, serwisowany zgodnie z jego wytycznymi to zapewnia, że wszelkie wydane certyfikaty są utrzymywane w mocy.

Rejestrując wyrób jako wyrób medyczny potwierdza się jednocześnie, że dane urządzenie posiada odpowiednie certyfikaty oraz przedkłada się instrukcje obsługi, która m.in. zawiera informacje na temat zasad eksploatacji urządzenia. Naruszenie wytycznych producenta może skutkować utratą wszelkich certyfikatów dla danego urządzenia.

Jednocześnie informujemy, że w momencie przekazania wszelkich kodów serwisowych Zamawiającemu byłoby rażącym naruszeniem wytycznych producenta i tym samym Zamawiający byłby zobowiązany do przejęcia na siebie wszelkiej odpowiedzialności prawnej za skutki użytkowania aparatu. W momencie, kiedy osoba trzecia zostanie poszkodowana podczas pracy aparatu to szpital poniesie wszystkie konsekwencje tego zdarzenia (ewentualne odszkodowanie itp.), a nie producent sprzętu. Powyższe wynika z tego, że z chwilą przeniesienia na kupującego wszelkich kodów serwisowych producent nie ma fizycznych ani prawnych możliwości zagwarantowania sprawności pracy aparatu. Wszelkie czynności związane zatem z serwisem i naprawą sprzętu zobowiązany jest dokonywać na własne ryzyko kupujący. Ponosi on tym samym wszelką odpowiedzialnością opartą nie tylko na zasadzie winy, lecz także na zasadzie ryzyka za szkody wyrządzone w związku z użytkowaniem takiego urządzenia. Dlatego też tak istotnym elementem użytkowania sprzętu medycznego, bezpośrednio związanego z zagrożeniem dla życia

i zdrowia pacjenta, jest właściwe jego serwisowanie i przestrzeganie wytycznych producenta.

Dodatkowo informujemy, że zgodnie z Instrukcją obsługi „*aparat może być obsługiwany jedynie przez wykwalifikowany personel. Otwieranie aparatu i dostęp do wewnętrznych elementów jest dozwolone jedynie dla autoryzowanego serwisu. Autoryzowanie do wykonywania napraw dokonać może jedynie producent aparatu*”.

### **Odpowiedź nr 3**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, że po okresie gwarancji zostaną przekazane kody serwisowe do pierwszego poziomu serwisowego odblokowujące dostęp do oprogramowania aplikacyjnego i systemowego w celu wykonywania podstawowych czynności serwisowych.

**Pytanie nr 4**

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na udostępnianie kodów na każde wezwanie Zamawiającego.

Wyjaśniamy, iż ze względów bezpieczeństwa kody są generowane dynamicznie na określony czas i nie ma możliwości dostarczyć ich jednorazowo do stałego użytku przez Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 4**

Zamawiający wyraził zgodę na przekazanie kodów serwisowych, co jest zgodne z odpowiedzią nr 3.

**Pytanie nr 5**

*Dotyczy § 5 ust.2 projektu Umowy*

W nawiązaniu do w.w punktu zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu:

*„W przypadku braku gotowości ze Strony Zamawiającego do odbioru przedmiotu umowy, bieg gwarancji rozpocznie się w dniu dostawy, lecz nie później niż 17 miesięcy od daty podpisania umowy”.*

Brak uwzględnienia takiego zapisu może spowodować wzrost ceny oferty, ponieważ Wykonawca będzie zobowiązany wziąć pod uwagę przedłużający się termin oddania budynku.

**Odpowiedź nr 5**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie w/w zapisu.

**Pytanie nr 6**

W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na pytanie 6, zwracamy się z prośbą aby Zamawiający poinformował Wykonawcę o gotowości do instalacji aparatu nie później niż na 8 tygodni przed planowanym terminem dostawy.

**Odpowiedź nr 6**

Zamawiający wyraża zgodę na poinformowanie Wykonawcy o gotowości do instalacji aparatu nie później niż na 8 tygodni przed planowanym terminem dostawy.

**Pytanie nr 7**

*Dotyczy § 2 ust.2 projektu Umowy*

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji do 14 dni od daty jej zgłoszenia tj zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego.

Jednocześnie informujemy, że przedmiot przetargu pochodzi od producenta zagranicznego i nie jest możliwa jego wymiana w tak krótkim czasie.

**Odpowiedź nr 7**

Zamawiający wyjaśnia, iż par. 2 ust. 2 projektu umowy (załącznik nr 9B) nie stanowi o reklamacji, wobec czego Zamawiający zmienia brzmienie pierwszego zdania w par. 8 ust. 2 projektu umowy (załącznik nr 9B):

„2. W razie stwierdzenia w czasie obioru wad sprzętu lub nieprawidłowego funkcjonowania urządzenia Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin nie dłuższy niż 21 dni na dokonanie naprawy lub wymianę urządzenia na wolne od wad.”

#### **Pytanie nr 8**

Prosimy o dodanie brakującego załącznika nr 12- formularz cenowy.  
Zamawiający w załączonej dokumentacji nie zamieścił wymaganego załącznika.

#### **Odpowiedź nr 8**

Zamawiający dodał załącznik nr 12 – formularz cenowy w dniu 19.07.2022 r.

#### **Pytanie nr 9**

Prosimy o doprecyzowanie terminu gwarancji. W Specyfikacji technicznej jest zapis ze gwarancja ma wynieść min.24 m-cy, a SWZ ze min.36 m-cy.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu gwarancji do 24 miesięcy tj. zgodnie z gwarancją udzieloną przez Producenta aparatu.

Dlatego prosimy o dopuszczenie 24 miesięcznego okresu gwarancji tj. zgodnie z okresem gwarancji udzieloną przez Producenta.

#### **Odpowiedź nr 9**

Zamawiający informuje, iż wymagany minimalny okres gwarancji wynosi 36 m-cy, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający dostosował również zapisy w zakresie minimalnego okresu gwarancji w specyfikacji technicznej – załącznik nr 11C – wersja 2.

#### **Pytanie nr 10**

W nawiązaniu do § 8 ust.1 projektu Umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikacje wg poniższego:

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:
  - a) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy Sprzętu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia wyznaczonego jako dzień dostawy do dnia dostawy,
  - b) z tytułu niedotrzymania terminu uruchomienia Sprzętu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia wyznaczonego jako dzień uruchomienia do dnia uruchomienia,
  - c) z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5 % wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust.1,
  - d) z tytułu niedotrzymania terminu naprawy lub wymiany urządzenia (podzespołu, części), ustalonych na podstawie Oświadczenia Gwarancyjnego – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia upływu terminu naprawy lub wymiany, wynikającego z tego oświadczenia do dnia naprawy lub wymiany,

- e) z tytułu nie przystąpienia do usunięcia awarii, naprawy, usterki lub uszkodzenia w terminach wynikających z Oświadczenia Gwarancyjnego - w wysokości 50,00 złotych, za każdy rozpoczętą godzinę zwłoki.
- f) ~~za zwłokę w dostarczeniu urządzenia zastępczego – w wysokości 0,3% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki dostarczenia zastępczego urządzenia, – nie dotyczy~~
- g) w przypadku nie spełnienia wszystkich warunków szkolenia określonych w § 3 ust. 15 – w wysokości 1000 zł za każde takie szkolenie.

Kary określone przez Zamawiającego, są bardzo wysokie. Należy podkreślić, iż kara powinna mieć charakter wyłącznie dyscyplinujący, motywować wykonawcę do wywiązywania się z warunków umowy, a nie prowadzić do osiągnięcia korzyści materialnych przez drugą stronę.

W związku z powyższym, prosimy o przychylenie się do naszej prośby i obniżenie kar umownych.

#### Odpowiedź nr 10

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie modyfikacji § 8 ust. 1, który otrzymuje poniższe brzmienie:

*„1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:*

- a) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy Sprzętu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia wyznaczonego jako dzień dostawy do dnia dostawy,
- b) z tytułu niedotrzymania terminu uruchomienia Sprzętu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia wyznaczonego jako dzień uruchomienia do dnia uruchomienia,
- c) z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 0,5 % wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust.1,
- d) z tytułu niedotrzymania terminu naprawy lub wymiany urządzenia (podzespołu, części), ustalonych na podstawie Oświadczenia Gwarancyjnego – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia upływu terminu naprawy lub wymiany, wynikającego z tego oświadczenia do dnia naprawy lub wymiany,
- e) z tytułu nie przystąpienia do usunięcia awarii, naprawy, usterki lub uszkodzenia w terminach wynikających z Oświadczenia Gwarancyjnego - w wysokości 50 złotych, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki.
- f) ~~za zwłokę w dostarczeniu urządzenia zastępczego – w wysokości 0,3% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki dostarczenia zastępczego urządzenia,~~
- g) w przypadku nie spełnienia wszystkich warunków szkolenia określonych w § 3 ust. 15 – w wysokości 1000 zł za każde takie szkolenie.”

#### Pytanie nr 11

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność. Zwracamy się z

prośbą o zastosowanie kary 10% wartości umowy brutto w przypadku kary zarówno dla Wykonawcy jak i Zamawiającego.

#### Odpowiedź nr 11

Projekt umowy wg załącznika nr 9 B zawiera powyższe zapisy w § 8 ust. 4, zgodnie z poniższym brzmieniem:

*„4. Wykonawca będzie mógł dochodzić od Zamawiającego zapłaty kary umownej za odstąpienie Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po jego stronie - w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto, o którym mowa w § 2 ust. 1 umowy.”*

#### Pytanie nr 12

Zwracamy się z prośbą, aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. (z wyłączeniem dni wolnych od pracy).

#### Odpowiedź nr 12

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie modyfikacji.

### **Pytania dotyczące Części 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG:**

#### Pytanie nr 1

##### **dotyczy projektu umowy dostawy cz. 2**

Wykonawca odnośnie treści par. 4 ust. 1 wskazuje, iż nie ma takiego aktu prawnego jak ustawa z dnia 24 lutego 2022 roku o działalności leczniczej - jest ustawa z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (Dz.U. z 2022 r. poz. 633 j.t. z późn. zm.). Dodatkowo wskazać należy, iż jej przepisy dotyczące zmiany wierzyciela SP ZOZ nie będą miały w niniejszej sprawie zastosowania albowiem Zamawiający nie jest SP ZOZ, a jednostką samorządu terytorialnego i tym samym nie posiada podmiotu tworzącego (art. 54 ust. 5 w/w ustawy).

#### Odpowiedź nr 1

Zamawiający dokonuje zmiany par. 4 ust. 1, który otrzymuje brzmienie:

*„1. Żadne prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone ani wnoszone do innych podmiotów, bez uprzedniej zgody pisemnej Zamawiającego i bez zachowania trybu przewidzianego dla zmiany wierzyciela w ustawie z dnia z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. W szczególności Wykonawca nie może dokonać cesji*

wierzytelności wynikających z umowy pod jakimkolwiek tytułem, w tym również przez przyjmowanie poręki celem umożliwienia przejęcia wierzytelności przez osobę trzecią.”

### **Pytanie nr 2**

#### **dotyczy projektu umowy dostawy cz. 2**

Wykonawca wnosi o usunięcie postanowienia:

- 1) par. 8 ust.1 lit f) jako kreowanie kary umownej rażąco wygórowanej,
- 2) par. 8 ust.1 lit f) albowiem umowa nie przewiduje zapewnienia przez Wykonawcę urządzenia zastępczego.
- 3) par. 8 ust. 3 albowiem nie jest wiadome w jakim zakresie i na podstawie jakich kryteriów Zamawiający mógłby odstąpić od części umowy i jak w takim przypadku wyglądałoby rozliczenie pomiędzy stronami, w szczególności wynagrodzenie Wykonawcy, tym bardziej że umowa nie rozróżnia elementów składowych wynagrodzenia w zakresie kwotowym.
- 4) par. 8 ust. 3 albowiem albowiem w umowie nie występuje taka strona jak "Inwestor".

### **Odpowiedź nr 2**

Zamawiający usuwa postanowienia § 8 ust. 1 litera f.

~~f) za zwłokę w dostarczeniu urządzenia zastępczego w wysokości 0,3% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki dostarczenia zastępczego urządzenia,~~

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie postanowień § 8 ust. 3.

Zamawiający wyjaśnia, iż w § 8 ust. 3 nie występuje taka strona jak „Inwestor”, natomiast występuje w § 8 ust. 7 – wobec czego Zamawiający dokonuje modyfikacji § 8 ust. 7, który otrzymuje następujące brzmienie:

*„7. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącania kar umownych z należnego Wykonawcy wynagrodzenia, a także dochodzenia ich na zasadach ogólnych.”*

### **Pytanie nr 3**

#### **dotyczy projektu umowy dostawy cz.2**

Wykonawca wnosi o nadanie brzmienia par. 8 ust.2 jak niżej:

"W razie stwierdzenia w czasie odbioru wad sprzętu lub nieprawidłowego funkcjonowania urządzenia Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin nie dłuższy niż 7 dni na dokonanie naprawy. Po bezskutecznym upływie tego terminu Zamawiający ma prawo natychmiastowego odstąpienia od umowy, z prawem żądania kary umownej, o której mowa w ust. 1 lit. c). Oświadczenie o odstąpieniu powinno być złożone na piśmie w terminie 7 dni roboczych od upływu terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym."

Uzasadnienie: Usunięto sformułowanie "wymianę urządzenia na wolne od wad" - w pierwszej kolejności wykonawca winien mieć możliwość dokonania naprawy urządzenia

### **Odpowiedź nr 3**

Zamawiający modyfikuje zapis w następujący sposób:

*„W razie stwierdzenia w czasie obioru wad sprzętu lub nieprawidłowego funkcjonowania urządzenia Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin nie dłuższy niż 21 dni na dokonanie naprawy lub wymianę urządzenia na wolne od wad.”*

#### **Pytanie nr 4**

W kontekście treści §3 ust. 1 wzoru umowy prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie informował Wykonawcę o przebiegu realizacji inwestycji? Kiedy – z jakim minimalnym wyprzedzeniem Zamawiający powiadomi Wykonawcę o planowanym zakończeniu robót budowlanych i umożliwieniu realizacji dostawy/installacji Sprzętu?

Jakie działania i w jakiej perspektywie czasowej planuje podjąć Zamawiający w sytuacji, gdy okaże się, że okres 24 miesięcy przewidziany na roboty budowlane okaże się niewystarczający do ich zakończenia?

Z jakim wyprzedzeniem Zamawiający powiadomi Wykonawcę o ewentualnych opóźnieniach w robotach budowlanych?

#### **Odpowiedź nr 4**

Zamawiający powiadomi Wykonawcę minimum na 8 tygodni przed planowanym zakończeniem robót budowlanych o możliwości dostawy i instalacji sprzętu.

Zamawiający wymaga od Wykonawcy robót budowlanych przedłożenia harmonogramu rzeczowo-finansowego w celu bieżącego monitorowania prac projektowych i budowlanych.

W przypadku zmiany harmonogramu rzeczowo-finansowego w zakresie zakończenia realizacji cz. 1 zadania Zamawiający niezwłocznie poinformuje Wykonawców pozostałych części o takiej zmianie.

#### **Pytanie nr 5**

W §1 ust. 5 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

*„Wykonawca przyjmuje do wiadomości i godzi się na finansowanie inwestycji w ramach programu Rządowy Fundusz Polski Ład: Program Inwestycji Strategicznych – Promesa nr 01/2021/843/PolskiŁad.”*

Prosimy o informację czy w momencie podpisania umowy Zamawiający będzie miał zagwarantowane środki na realizację przedmiotowego zamówienia?

#### **Odpowiedź nr 5**

Podpisanie umowy z wykonawcą jest jednocześnie potwierdzeniem posiadania środków finansowych przez Zamawiającego.

#### **Pytanie nr 6**

W §6 ust. 6 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

*„Wykonanie dostawy zostanie potwierdzone końcowym protokołem odbioru sporządzonym w formie pisemnej, podpisanym przez Przedstawicieli obu Stron w terminie 7 dni od dnia przekazania do eksploatacji, który będzie stanowił podstawę do wystawienia faktury VAT, z zastrzeżeniem, że jej*



wystawienie będzie mogło nastąpić **po zakończeniu całości inwestycji rozumianej jako całość prac i umów realizowanych na podstawie Promesy** określonej w § 1 ust. 5.”

Data odebrania przedmiotu umowy realizowanego przez Wykonawcę nie powinna być uzależniona od zakończenia i odebrania pozostałych elementów inwestycji realizowanej przez Zamawiającego. Wykonawca może ponosić odpowiedzialność wyłącznie za tę część, którą realizuje on sam, a nie za pozostałych wykonawców. Wstrzymywanie wystawienia faktury VAT do czasu odbioru innych prac lub dostaw, pozostaje bezzasadne.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ww. postanowienia?

#### Odpowiedź nr 6

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie ww. postanowienia.

#### Pytanie nr 7

W §3 ust. 8 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„W razie stwierdzenia w czasie odbioru braków lub wad (jakościowych, użytkowych) Sprzętu lub jego dokumentacji albo nieprawidłowości w uruchomieniu Sprzętu, Zamawiający może wstrzymać się z podpisaniem protokołu odbioru do czasu usunięcia stwierdzonych braków, wad lub nieprawidłowości.”

Czy Zamawiający zgodzi się doprecyzować ww. zapis poprzez uzupełnienie, że wady uprawniające Zamawiającego do wstrzymania się z podpisaniem protokołu muszą mieć charakter wad istotnych (takich, które uniemożliwiają prawidłowe korzystanie ze sprzętu zgodnie z przeznaczeniem)?

W praktyce tego typu postanowienia mogą prowadzić do nadużyć w postaci zgłaszania nieistotnych uwag do przedmiotu dostawy, które wydłużają w praktyce czas gwarancji, podczas gdy ewentualne niewielkie mankamenty/zastrzeżenia/usterki/wady można usunąć w drodze uruchomionej gwarancji, która powinna rozpocząć swój bieg od momentu podpisania protokołu odbioru końcowego.

#### Odpowiedź nr 7

Nie, Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

#### Pytanie nr 8

W §3 ust. 9 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„W przypadku, gdy w trakcie czynności poprzedzających przekazanie Sprzętu do eksploatacji Zamawiający stwierdzi wadę Sprzętu (usterki, wady, braki), Wykonawca zobowiązuje się w tym samym dniu usunąć Sprzęt z terenu Zamawiającego na własny koszt i ryzyko. Kolejny termin dostawy ustalony zostanie zgodnie z postanowieniami określonymi powyżej w ust. 3.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ww. postanowienia poprzez doprecyzowanie, iż żądanie usunięcia Sprzętu może dotyczyć wyłącznie wad istotnych, dyskwalifikujących Sprzęt z eksploatacji oraz że nastąpi w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego - nie krótszym niż 3 dni robocze? Należy stwierdzić, iż zgodnie z art. 387 k.c. umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna. Ponadto, żądanie całkowitego usunięcia sprzętu musi być poparte wystąpieniem istotnych, niemożliwych do usunięcia w trybie rękojmi lub gwarancji wad fizycznych. W związku z powyższym zasadne jest doprecyzowanie wskazanego postanowienia celem dostosowania do obowiązujących zasad ogólnych.

Odpowiedź nr 8

Nie, Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

**Pytanie nr 9**

W §3 ust. 10 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„Jeżeli w czasie przekazania Sprzętu do eksploatacji okaże się, że Sprzęt nie posiada parametrów wymaganych przez Zamawiającego w SWZ, Opisie Przedmiotu Zamówienia (OPZ), Programie Funkcjonalno Użytkowym (PFU) i w nin. umowie Zamawiający odmawia odbioru Sprzętu, a Wykonawca w tym samym dniu zobowiązuje się usunąć Sprzęt terenu Zamawiającego na własny koszt i ryzyko. Odmowę odbioru sporządza się na piśmie. Odmowę odbioru podpisuje co najmniej dwóch przedstawicieli Zamawiającego. W takiej sytuacji przyjmuje się, że Wykonawca nie wykonał umowy.”

Podobnie jak w przypadku §3 ust. 10 Wykonawca prosi o wprowadzenie zmian, poprzez doprecyzowanie, iż żądanie usunięcia Sprzętu może dotyczyć wyłącznie wad istotnych, dyskwalifikujących Sprzęt z eksploatacji oraz że ewentualne usunięcie nastąpi w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 3 dni robocze.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ostatniego zdania z ww. postanowienia? Niewykonanie zobowiązania związane jest z całkowitym niewykonaniem obowiązków umownych przez dłużnika. Dostarczenie Sprzętu niezgodnego z umową jest zaś nienależytym wykonaniem umowy. Powyższe rozróżnienie wynika z wyraźnego podziału określonego treścią art. 471 k.c.

Odpowiedź nr 9

Nie, Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

**Pytanie nr 10**

Wykonawca wnosi o doprecyzowanie, iż upoważnienie, o którym mowa w §3 ust. 11 wzoru umowy dotyczy wyłącznie technicznych czynności dostawy.

Osoby realizujące dostawy w firmach nie są standardowo upoważnione do czynności prawnych, wskazanych w tym postanowieniu. Bezpieczeństwo finansowe i majątkowe podmiotów gospodarczych nie pozwala na dowolne upoważnienia (pełnomocnictwa) dla pracowników lub osób, którymi wykonawca posługuje się do czynności opisanych w ww. postanowieniu. Jednocześnie Wykonawca wskazuje, iż w razie potrzeby Zamawiający jest władny składać Wykonawcy oświadczenia w formie mailowej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym, co jest równoważne formie pisemnej, w związku z czym nie ma podstaw, aby rozciągać kompetencje osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy na pracowników zgodnie z treścią zaproponowanego zapisu.

Odpowiedź nr 10

Paragraf 3 ust. 11 otrzymuje brzmienie:

„Strony zgodnie ustalają, że osoba/y(podmiot) dostarczająca/e przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego jest skutecznie upoważniona do wykonywania technicznych czynności dostaw w imieniu Wykonawcy.”

**Pytanie nr 11**

W §3 ust. 14 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„Wykonawca jest odpowiedzialny z tytułu uszkodzenia lub utraty sprzętu(w zakresie § 1 ust. 1 pkt 1–2) aż do chwili protokolarnego odbioru przez Zamawiającego.”

Czy Zamawiający zmodyfikuje ww. postanowienie umowne w ten sposób, iż ryzyko uszkodzenia lub utraty sprzętu przejdzie na Zamawiającego z chwilą potwierdzonego pisemnie fizycznego dostarczenia przedmiotu umowy do Zamawiającego?

Wykonawca podnosi, że już w momencie dostawy do pomieszczeń przychodni Zamawiający staje się faktycznym dysponentem sprzętu. Wykonawca nie powinien zatem ponosić ryzyka utraty i uszkodzenia aparatu w okresie od momentu dostawy do podpisania protokołu odbioru końcowego (pomiędzy którymi to datami może upłynąć wiele dni). Wykonawca nie dysponuje faktyczną możliwością pełnego zabezpieczenia sprzętu, w tym m.in. nie odpowiada za zdarzenia mogące wywołać szkodę w sprzęcie na terenie przychodni, która będzie pod pieczęcią Zamawiającego lub wykonawcy robót budowlanych.

**Odpowiedź nr 11**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

**Pytanie nr 12**

W §7 ust. 1 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. Wykonawcy nie przysługuje w powyższym zakresie roszczenie odszkodowawcze, w tym roszczenie o zwrot nakładów poniesionych na realizację przedmiotu Umowy.”

Czy Zamawiający wykreśli zdanie drugie ww. postanowienia umowne? W ocenie Wykonawcy ww. zapisy są niezgodne z normą wynikającą z art. 395 § 2 k.c., wedle której: „W razie wykonania prawa odstąpienia umowa uważana jest za nie zawartą. To, co strony już świadczyły, ulega zwrotowi w stanie niezmienionym, chyba że zmiana była konieczna w granicach zwykłego zarządu. Za świadczone usługi oraz za korzystanie z rzeczy należy się drugiej stronie odpowiednie wynagrodzenie.”

W świetle powyższego nie można ograniczyć prawa żądania wynagrodzenia lub zwrotu poniesionych nakładów/wydatków przez Wykonawcę, gdyż prowadziłoby to do bezpodstawnego wzbogacenia Zamawiającego kosztem Wykonawcy.

**Odpowiedź nr 12**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

**Pytanie nr 13**

W §7 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„Zamawiający zastrzega możliwość odstąpienia od niniejszej Umowy w całości lub części w przypadku nieuzyskania lub cofnięcia dofinansowania na realizację Projektu, w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tym fakcie. Wykonawcy nie przysługuje w powyższym zakresie roszczenie odszkodowawcze, w tym roszczenie o zwrot nakładów poniesionych na realizację przedmiotu Umowy.”

Prosimy o informację czy w momencie podpisania umowy Zamawiający będzie miał zagwarantowane środki na realizację przedmiotowego zamówienia?

Jeżeli nie, prosimy o informację jak ma się ww. postanowienie umowne do treści art. 15 ust. 1 ustawy o odpowiedzialności za dyscyplinę finansów publicznych, zgodnie z którym: „**Naruszeniem dyscypliny finansów publicznych** jest zaciągnięcie lub zmiana zobowiązania bez upoważnienia określonego ustawą budżetową, uchwałą budżetową lub planem finansowym albo z przekroczeniem zakresu tego upoważnienia lub z naruszeniem przepisów dotyczących zaciągania lub zmiany zobowiązań przez jednostkę sektora finansów publicznych.” ?

Czy Zamawiający wykreśli ww. postanowienie umowne ze wzoru umowy?

#### Odpowiedź nr 13

Zamawiający w momencie podpisania umowy będzie posiadał środki finansowe niezbędne do podpisania umowy. Zamawiający nie wykreśli w/w postanowień.

#### Pytanie nr 14

W §8 ust. 2 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„W razie stwierdzenia w czasie obioru wad sprzętu lub nieprawidłowego funkcjonowania urządzenia Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin nie dłuższy niż 7 dni na wymianę urządzenia na wolne od wad lub dokonanie naprawy. Po bezskutecznym upływie tego terminu Zamawiający ma prawo natychmiastowego odstąpienia od umowy, z prawem żądania kary umownej, o której mowa w ust. 1 lit. c). Oświadczenie o odstąpieniu powinno być złożone na piśmie w terminie 7 dni roboczych od upływu terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez uzupełnienie, że jedynie wady istotne, uniemożliwiające użytkowanie Sprzętu będą uprawniały Zamawiającego do odstąpienia, a ponadto, że w uzasadnionych przypadkach termin 7 dni na wymianę lub naprawę może zostać wydłużony?

Jeśli ewentualna naprawa lub wymiana będzie uzależniona od dostawy części lub elementu zamiennego termin 7-dniowy w określonych przypadkach może być niewystarczający. Ponadto do odstąpienia powinno dojść w ostateczności. Jeśli istnieje obiektywna szansa i wysokie prawdopodobieństwo zrealizowania umowy - rozwiązaniem korzystniejszym dla Zamawiającego jest dodatkowe wyczekanie, niż pochope zrywanie umowy.

#### Odpowiedź nr 14

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną przez Wykonawcę zmianę zapisu.

Zamawiający wyraża zgodę jedynie na to, że termin może zostać wydłużony do 21 dni.

#### Pytanie nr 15

W §8 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia w całości lub części od umowy z prawem żądania kary umownej, o której mowa ust. 1 lit. c). Oświadczenie o odstąpieniu powinno być złożone na piśmie w terminie 7 dni roboczych od dowiedzenia się o zdarzeniu stanowiącym podstawę odstąpienia.”

W jakich przypadkach nienależytego wykonania umowy Zamawiający przewiduje realizację ustanowionego w tym postanowieniu uprawnienia do odstąpienia od umowy? Jakiego rodzaju nienależyte wykonanie umowy ma uprawniać Zamawiającego do odstąpienia?

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić do ww. postanowienia dodatkowy obowiązek Zamawiającego pisemnego wezwania Wykonawcy do wykonywania umowy w sposób należyty, poprzez wyznaczenie Wykonawcy dodatkowego terminu, nie krótszego niż 7 dni, dopiero po upływie którego zaktualizuje się prawo do odstąpienia?

#### Odpowiedź nr 15

Zamawiający przewiduje realizację ustanowionego w tym postanowieniu uprawnienia do odstąpienia od umowy w przypadku nie dostarczenia lub dostarczenia sprzętu niezgodnego z wymogami Zamawiającego, co jest równoznaczne z brakiem możliwości podpisania protokołu końcowego. Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

#### Pytanie nr 16

W §10 wzoru umowy Zamawiający zastrzegł, iż:

„Wykonawca odpowiada za realizację zobowiązań wynikających z Umowy, na zasadzie ryzyka.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ww. postanowienia poprzez wskazanie, że zasadą odpowiedzialności Wykonawcy jest zasada winy?

Zgodnie z art. 471 k.c.: „Dłużnik obowiązany jest do naprawienia szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które dłużnik odpowiedzialności nie ponosi.” W ramach kodeksu cywilnego odpowiedzialność dłużnika z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kontraktowego została ukształtowana **na zasadzie winy**. Zaproponowane postanowienie przeczy zaś tej zasadzie.

Kwestionowany zapis zaburza całkowicie zasady równowagi kontraktowej i kreuje stosunek prawny, w sposób nakładający na Wykonawcę odpowiedzialność niemal absolutną. Jest także dalece niekorzystny dla Zamawiającego - może skutkować zawyżeniem wartości ofert składanych w ramach postępowania, albowiem wykonawcy zmuszeni będą równoważyć ewentualne ryzyka ceną oferty.

Ochrona kontraktowa gwarantowana na podstawie przepisów kodeksowych jest wystarczająca dla potrzeb zabezpieczenia uzasadnionych interesów Zamawiającego.

#### Odpowiedź nr 16

Nie, Zamawiający pozostawia zapis umowy w niezmienionej formie.

#### Pytanie nr 17

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 tunelu VPN typu IPsec?

#### Odpowiedź nr 17

Tak, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki Zamawiający zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec

#### **Pytanie nr 18**

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?

#### **Odpowiedź nr 18**

Tak, 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.

#### **Pytanie nr 19**

Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłaconym przez Wykonawcę?

#### **Odpowiedź nr 19**

Tak, w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłaconym przez Wykonawcę.

#### **Pytanie nr 20**

**Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 2:** Przedmiotem oferty są wyroby medyczne, za poprawne działanie których Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność za produkt zarówno wobec użytkownika, jak i pacjentów. W wyniku nieprawidłowej obsługi urządzenia może dojść do poważnych obrażeń, dlatego na urządzeniach obowiązują pewne ograniczenia w dostępie do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych. Niewłaściwa obsługa, taka jak naprawa lub ingerencja w konfigurację urządzenia, również może mieć negatywny wpływ na jakość diagnostyczną. Z tego powodu producent wprowadził odpowiednie instrukcje serwisowe i kody serwisowe, które są udostępniane przez producenta w odrębnej procedurze i umożliwiają korzystanie z oprogramowania serwisowego.

Prawo do korzystania z oprogramowania serwisowego możliwe jest w drodze udostępnienia kodów serwisowych, które producent udostępnia użytkownikom i niezależnym dostawcą usług serwisowych (tj. innym niż autoryzowany dostawca usług) w formie licencji na niedyskryminacyjnych zasadach i które umożliwiają pełną obsługę techniczną urządzenia i przywrócenie urządzenia do pełnej sprawności. Są dostępne za opłatą licencyjną. Jeżeli Zamawiający chce uwzględnienia takich licencji na kody serwisowych w niniejszym postępowaniu, może to znacząco wpłynąć na cenę sprzętu, niepotrzebnie zwiększając ją dla Zamawiającego.

Zwracamy również uwagę, że z naszego doświadczenia wynika, że posiadanie licencji na klucze z góry nie gwarantuje, że koszt usługi serwisowej będzie niższy w przyszłości. Dodatkowo, zwracamy uwagę,

że w takim przypadku Zamawiający niepotrzebnie ponosi koszty z góry. Koszt kodu usługi powinien w przyszłości ponosić usługodawcy (jako koszt ich koszty operacyjne), a nawet, jeśli tacy usługodawcy zdecydują się przenieść koszty kodów usług na Zamawiającego w ramach ich opłaty za usługę, koszt ten będzie nadal rozłożony w czasie, co daje Zamawiającemu lepszą kontrolę kosztów i umożliwi rozłożenie ich w czasie.

Zwracamy również uwagę, że sprzęty tego rodzaju posiadają blokady uniemożliwiające dostęp do know-how producenta, a jednocześnie nie są wymagane do prowadzenia serwisu pogwarancyjnego. W związku z tym proponujemy modyfikację postanowień wzoru umowy i usunięcie § 5 ust. 2 lub alternatywnie zobowiązanie Wykonawcy do udostępnienia takich kodów serwisowych, które potrzebne są do świadczenia serwisu sprzętu, na żądanie Zamawiającego (po cennie cennikowej z uwzględnieniem 10% rabatu).

#### Odpowiedź nr 20

Zamawiający pozostawia zapisy umowy w niezmienionej formie.

#### Pytanie nr 21

**Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 pkt. a), b), d), e):** W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/świadczeniu usług serwisowych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

#### Odpowiedź nr 21

Zamawiający wprowadza zmianę § 8 ust. 1 litera a), b), d), e), które otrzymują poniższe brzmienie:

*„1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:*

- a) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy Sprzętu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia wyznaczonego jako dzień dostawy do dnia dostawy,*
- b) z tytułu niedotrzymania terminu uruchomienia Sprzętu – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia wyznaczonego jako dzień uruchomienia do dnia uruchomienia,*
- d) z tytułu niedotrzymania terminu naprawy lub wymiany urządzenia (podzespołu, części), ustalonych na podstawie Oświadczenia Gwarancyjnego – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki od dnia upływu terminu naprawy lub wymiany, wynikającego z tego oświadczenia do dnia naprawy lub wymiany,*
- e) z tytułu nie przystąpienia do usunięcia awarii, naprawy, usterki lub uszkodzenia w terminach wynikających z Oświadczenia Gwarancyjnego - w wysokości 50 złotych, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki.*

#### Pytanie nr 22

**Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna wysokość kar, których mogą dochodzić strony wynosiła max. 20% wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 ust. 1 umowy?

Odpowiedź nr 22

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy umowy w niezmienionej formie.

**Pytanie nr 23**

**Dotyczy Załącznika 11A do swz pkt 8, wiersz 2:** z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas każdej naprawy, również takiej, która nie ma wpływu na funkcjonowanie systemu ani nie uniemożliwia prowadzenie badań, ale o czas całkowitej niesprawności urządzenia. W związku z tym wnosimy o następującą modyfikację zapisu swz: „Czas przystąpienia do naprawy maks. 48 godz. Od zgłoszenia awarii z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Czas naprawy usterki uniemożliwiającej wykonywanie badań przedłuża okres gwarancji o czas całkowitego przestoju aparatury liczonej od momentu zgłoszenia awarii do momentu jej usunięcia.”

Odpowiedź nr 23

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną przez Wykonawcę modyfikację.

**Pytania dotyczące Części 5 – Dostawa pozostałego sprzętu i wyposażenia medycznego**

**Poz. 1. Fotel ginekologiczny 2 szt.**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z odejmowanym segmentem nóg?

Odpowiedź nr 1

Zamawiający oczekuje komfortowych rozwiązań, optymalizujących wykorzystanie powierzchni. Wysuwanie segmentu nożnego jest bardziej komfortowe dla personelu. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z podstawą oraz kolumną zabudowanymi osłonami ze stali malowanej proszkowo?

Odpowiedź nr 2

Obudowa stalowa nie będzie tak dokładnie dopasowana i wyprofilowana jak z tworzywa sztucznego, co utrudni jej mycie i dezynfekcję. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w tapicerowane podpórki pod ręce w kolorze materaca mocowane do listew bocznych?

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający dopuszcza podpórki pod ręce w kolorze materaca mocowane do listew bocznych.



**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z możliwością poprowadzenia podkładu papierowego pomiędzy segmentem pleców i siedziska oraz na całej długości leża?

**Odpowiedź nr 4**

Zamawiający przewiduje rozkładanie podkładów papierowych jednorazowego użytku tylko na całej długości leża. Jeżeli oferowany produkt oferuje inne, dodatkowe funkcjonalności, są one dopuszczalne. Istotne jest spełnienie warunku podstawowego zawartego w SWZ

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w uchylną okrągłą miskę ginekologiczną wykonaną ze stali nierdzewnej?

**Odpowiedź nr 5**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny o długości 4-segmentowej powierzchni roboczej fotela w pozycji leża 1700mm?

**Odpowiedź nr 6**

Oferowany parametr (1700 mm długości) jest znacząco gorszy od wymaganego (1800 mm długości). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny elektryczną regulacją wysokości, pochylenia segmentu pleców, pochylenia segmentu siedziska realizowane ze sterownika nożnego wbudowanego w podstawę fotela?

**Odpowiedź nr 7**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu głowy względem płaszczyzny segmentu pleców w zakresie  $-25^{\circ}$  do  $+25^{\circ}$ ?

**Odpowiedź nr 8**

Oferowany parametr (zakres 50 stopni) jest znacząco gorszy od wymaganego (zakres 60 stopni). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny bez programatora 3-ech pozycji zabiegowych?

Odpowiedź nr 9

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w schodek wykonany ze stali malowanej proszkowo pokryty gumą antypoślizgową?

Odpowiedź nr 10

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 2. Stół zabiegowy chirurgiczny 2 szt.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny, w którym regulacje elektromechaniczne realizowane są z centralnego panelu przewodowego?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny, w którym podstawa stołu zabudowana jest osłonami wykonanymi ze stali malowanej proszkowo, a poszczególne segmenty leża są obustronnie tapicerowane?

Odpowiedź nr 12

Obudowa stalowa nie będzie tak dokładnie dopasowana i wyprofilowana jak z tworzywa sztucznego, co utrudni jej mycie i dezynfekcję. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z podstawą wyposażoną w koła o średnicy 100 mm?

Odpowiedź nr 13

Tak. Zamawiający dopuszcza koła o średnicy 100mm.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z leżem o szerokości 600 mm?

Odpowiedź nr 14

Oferowany parametr (600mm szerokości) jest znacząco gorszy od wymaganego (620mm szerokości). Zamawiający dopuszcza tolerancję +/-10mm względem wymaganej długości 620mm.

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 650 do 1000 mm?

**Odpowiedź nr 15**

Tak, Zamawiający dopuszcza zakres regulacji wysokości w zakresie 650-1000mm.

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z elektryczną regulacją segmentu pleców w zakresie  $-5^{\circ}$  do  $+75^{\circ}$ ?

**Odpowiedź nr 16**

Zamawiający dopuszcza odchył  $-5\%$ , lecz nie dopuszcza  $+75\%$ . Zamawiający wymaga możliwości prostopadłego ustawienia oparcia.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z elektryczną regulacją segmentu siedziska z możliwością ustawienia do pozycji Trendelenburga  $15^{\circ}$ ?

**Odpowiedź nr 17**

Oferowany parametr (zakres 15 stopni) jest znacząco gorszy od wymaganego (zakres 20 stopni). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z elektryczną regulacją segmentu nóg w zakresie  $0/-85^{\circ}$ ?

**Odpowiedź nr 18**

Tak, Zamawiający dopuszcza regulację segmentu nóg w zakresie 0-85 stopni.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny z manualną regulacją segmentu głowy w zakresie  $\pm 25^{\circ}$ ?

**Odpowiedź nr 19**

Oferowany parametr (zakres 50 stopni) jest znacząco gorszy od wymaganego (zakres 60 stopni). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny wyposażony w tapicerowaną podpórkę ręki (1 szt.) z mocowaniem na listwę?

**Odpowiedź nr 20**

Tak, Zamawiający dopuszcza wersję tapicerowaną podpórki na rękę z mocowaniem na listwie. Tapicerka musi zmywalna i odporna na działanie środków dezynfekujących.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy chirurgiczny wyposażony w tapicerowane podpórki pod rękę pacjenta (1 para) z mocowaniem na listwie?

**Odpowiedź nr 21**

Tak, Zamawiający dopuszcza wersję tapicerowaną podpórki na rękę z mocowaniem na listwie. Tapicerka musi zmywalna i odporna na działanie środków dezynfekujących.

**Poz. 3. Kozetka lekarska 10 szt.**

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską o wymiarach leżyska 195x70 cm?

**Odpowiedź nr 22**

Zmawiający dopuszcza większą długość kozetki, jednocześnie nie dopuszcza znacząco większej szerokości kozetki (oferowane 700 zamiast oczekiwanych przez Zamawiającego 550mm +/-10mm).

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską o wysokości 55 cm?

**Odpowiedź nr 23**

Zamawiający nie dopuszcza kozetki o wysokości 550mm. Rozwiązanie jest nieergonomiczne według DIN 18040. Zamawiający oczekuje kozetki o wysokości w zakresie 430-500mm.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską z regulacją nachylenia zagłówka -60° do +45°?

**Odpowiedź nr 24**

Tak, Zamawiający dopuszcza większy zakres regulacji nachylenia zagłówka w zakresie -60 do +45 stopni.

**Poz. 6. Lampa zabiegowa sufitowa 3 szt.**

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową, której pozycjonowanie kopuły realizowane poprzez uchwyt sterylny umiejscowiony w centralnej części kopuły?

**Odpowiedź nr 25**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z kopułą o zwartej wieloczęściowej konstrukcji z wyodrębnionymi modułami świetlnymi?

**Odpowiedź nr 26**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową ze stałą temperaturą barwową na poziomie 4500K?

**Odpowiedź nr 27**

Zamawiający oczekuje regulacji temperatury barwowej emitowanego przez lampę światła.  
Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z regulowaną temperaturą barwową w zakresie 3700- 4700K?

**Odpowiedź nr 28**

Tak, Zamawiający dopuszcza regulację temperatury barwowej emitowanego przez lampę światła w zakresie 3700-4700K.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z żywotnością układu świetlnego 50 000godzin?

**Odpowiedź nr 29**

Oferowany parametr (żywotność 50 tys. godz.) jest znacząco gorszy od wymaganego (60 tys. godz.).  
Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z regulacją plamy świetlnej w zakresie 13-33cm?

**Odpowiedź nr 30**

Oferowany parametr (regulacja plamy świetlnej w zakresie 130-330mm) jest znacząco gorszy od wymaganego (regulacja plamy świetlnej w zakresie 110-330mm). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z czaszą o grubości 8 cm?

Odpowiedź nr 31

Tak, Zamawiający dopuszcza lampę z czaszą o grubości 80mm.

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z regulacją pola operacyjnego realizowaną z panelu sterowania zlokalizowanego na ramieniu przy czaszy lampy?

Odpowiedź nr 32

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z poborem mocy 69W?

Odpowiedź nr 33

Oferowany parametr (pobór mocy 69W) jest znacząco gorszy od wymaganego (max 50W). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową z poborem mocy 75W?

Odpowiedź nr 34

Oferowany parametr (pobór mocy 75W) jest znacząco gorszy od wymaganego (max 50W). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową sufitową, której czasza osadzona jest na systemie dwóch ramion o łącznej długości 1520mm?

Odpowiedź nr 35

Oferowany parametr (długość ramion 1520mm) jest znacząco gorszy od wymaganego (długość ramion 1600mm). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ, dopuszczając tolerancję +/- 50mm.

**Pytanie nr 36**

Proszę o podanie z jakiego materiału wykonany jest sufit - strop na którym będzie dokonany montaż lampy?

Odpowiedź nr 36

Docelowy strop, sufit podwieszany i wszystkie niezbędne instalacje będą wykonane zgodnie z projektem, który jest również przedmiotem niniejszego postępowania i wymaga uzgodnień i akceptacji ze strony Zamawiającego na etapie realizacji.

**Pytanie nr 37**

Czy występuje sufit podwieszany, jeśli tak to na jakiej wysokości od podłogi i jaka jest odległość od stropu?

**Odpowiedź nr 37**

Docelowy strop, sufit podwieszany i wszystkie niezbędne instalacje będą wykonane zgodnie z projektem, który jest również przedmiotem niniejszego postępowania i wymaga uzgodnień i akceptacji ze strony Zamawiającego na etapie realizacji.

**Pytanie nr 38**

Czy w miejscu montażu doprowadzone są wszystkie potrzebne przewody do podłączenia lampy? Jeśli nie to czy wykonawca musi je doprowadzić we własnym zakresie i jaka jest odległość do rozdzielni?

**Odpowiedź nr 38**

Docelowy strop, sufit podwieszany i wszystkie niezbędne instalacje będą wykonane zgodnie z projektem, który jest również przedmiotem niniejszego postępowania i wymaga uzgodnień i akceptacji ze strony Zamawiającego na etapie realizacji.

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z diodami emitującymi białe światło poprzez diody: „białe ciepłe i „białe zimne”?

**Odpowiedź nr 39**

Zamawiający nie dopuszcza parametrów typu "światło zimne" lub "światło ciepłe", ponieważ są to opisy subiektywne. W dokumentach przetargowych zawarto wymagania dla oczekiwanej temperatury barwowej emitowanej przez lampę (Załącznik nr 11 D).

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający dopuści lampę z uchwytem do pozycjonowania (uchwyt brudny) jak na zdjęciu poniżej oraz z uchwytem sterylnym na zatrzask klikowy?



**Odpowiedź nr 40**

Zamawiający potwierdza wymóg obecności uchwyty sterylnego na zatrzasku klikowym przy lampie zgodnie z wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 11 D.

**Pytanie nr 41**

Czy Zamawiający dopuści lampę ze średnicą bezcieniowego pola oświetlanego regulowaną przez panel boczny umieszczonym w bocznej części oprawy - w zakresie 20-30 cm oraz regulacja przyciskami przy sterylnym uchwycie ?

**Odpowiedź nr 41**

Oferowany parametr (rozmiar plamy świetlnej 200-300mm) jest użytkowo znacząco gorszy od wymaganego (rozmiar plamy świetlnej 110-330mm). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 42**

Czy Zamawiający dopuści lampę ze średnicą bezcieniowego pola oświetlanego regulowaną przez panel boczny umieszczonym w bocznej części oprawy - w zakresie 15-25 cm oraz regulacja przyciskami przy sterylnym uchwycie ?

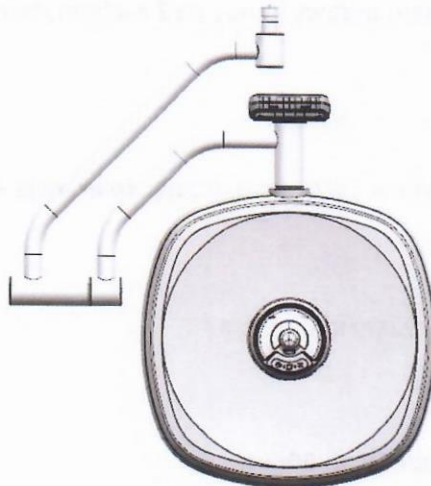
**Odpowiedź nr 42**

Oferowany parametr (rozmiar plamy świetlnej 150-250mm) jest użytkowo znacząco gorszy od wymaganego (rozmiar plamy świetlnej 110-330mm). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający dopuści lampę z uchwytem do pozycjonowania (uchwyt brudny) jak na zdjęciu poniżej?





**Odpowiedź nr 43**

Zamawiający potwierdza wymóg obecności uchwyty sterylnego na zatrzasku klikowym przy lampie zgodnie z wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 11 D.

**Pytanie nr 44**

Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia światła lampy w zakresie 30% do 100% ?

**Odpowiedź nr 44**

Oferowany parametr (regulacja natężenia światła 30-100%) jest użytkowo niewiele gorszy od wymaganego (regulacja natężenia światła 20-100%). Zamawiający dopuszcza do postępowania regulację natężenia światła lampy zabiegowej w zakresie 30-100%.

**Pytanie nr 45**

Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją temp. barwowej 3800 / 4300 / 4800 K?

**Odpowiedź nr 45**

Zamawiający dopuszcza do postępowania regulację temperaturę barwową lampy zabiegowej w zakresach 3800-4300-4800K.

**Pytanie nr 46**

Czy Zamawiający dopuści lampę z całkowitym poborem mocy lampy 53W?

Odpowiedź nr 46

Oferowany parametr (pobór mocy 53W) jest niewiele gorszy od wymaganego (max 50W). Zamawiający dopuszcza pobór mocy przez lampę max 53W.

**Pytanie nr 47**

Czy Zamawiający dopuści lampę z mocowaniem oprawy lampy na 2 ruchomych ramionach o łącznej długości 172 cm?

Odpowiedź nr 47

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ, dopuszczając tolerancję +/-50mm.

**Pytanie nr 48**

Czy Zamawiający dopuści lampę z grubością czaszy max 10 cm?

Odpowiedź nr 48

Zamawiający dopuszcza lampę z czaszą o grubości do 80mm.

**Poz. 7. Lampa diagnostyczna mobilna 5 szt.**

**Pytanie nr 49**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę diagnostyczną mobilną z panelem sterowania lampą umieszczonym na czole czaszy?

Odpowiedź nr 49

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 50**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę diagnostyczną mobilną wyposażoną w nieodejmowany uchwyt do pozycjonowania lampy z możliwością jego dezynfekcji wraz z całą lampą?

Odpowiedź nr 50

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 51**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę diagnostyczną mobilną z poborem mocy 12W?

Odpowiedź nr 51

Oferowany parametr (pobór mocy 10W) jest niewiele gorszy od wymaganego (max 10W). Zamawiający dopuszcza pobór mocy przez lampę max 12W.

**Pytanie nr 52**

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z diodami emitującymi białe światło poprzez diody: „białe ciepłe i „białe zimne”?

**Odpowiedź nr 52**

Zamawiający nie dopuszcza parametrów typu "światło zimne" lub "światło ciepłe", ponieważ są to opisy subiektywne. W dokumentach przetargowych zawarto wymagania dla oczekiwanej temperatury barwowej emitowanej przez lampę (Załącznik nr 11 D).

**Pytanie nr 53**

Czy Zamawiający dopuści lampę mobilną bez opcji jej demontażu i zamontowania w razie potrzeby na np. uchwycie ściennym lub szynowym?

**Odpowiedź nr 53**

Oferowany parametr (lampa nie demontowalna) jest użytkowo znacząco gorszy od wymaganego (możliwość przeniesienia lampy na uchwyt ścienny lub szynowy). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 54**

Czy Zamawiający dopuści lampę mobilną ze stałą temperaturą barwową 4750K ?

**Odpowiedź nr 54**

Zamawiający oczekuje możliwości zmiany temperatury barwowej emitowanego przez lampę światła. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 55**

Czy Zamawiający dopuści lampę z żywotnością źródła światła 50 000h ?

**Odpowiedź nr 55**

Oferowany parametr (żywotność 50 tys. godz.) jest znacząco gorszy od wymaganego (60 tys. godz.). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 56**

Czy Zamawiający dopuści lampę - wielkość plamy świetlnej przy odległości 50 cm 130mm ?

**Odpowiedź nr 56**

Oferowany parametr (regulacja natężenia światła 30-100%) jest użytkowo niewiele gorszy od wymaganego (regulacja natężenia światła 20-100%). Zamawiający dopuszcza do postępowania wielkość plamy świetlnej 130mm z odległości 50cm.

**Pytanie nr 57**

Czy Zamawiający dopuści lampę z możliwością regulacji ustawienia lampy - płynną regulacją natężenia światła w zakresie 10%-100% realizowaną poprzez pokrętko umieszczone na czaszy, które służy również jako włącz/wyłącz.

**Odpowiedź nr 57**

Zamawiający dopuszcza do postępowania lampę z możliwością płynnej regulacji natężenia światła w zakresie 10-100% sterowaną przez pokrętko umieszczone na boku czaszy.

**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający dopuści lampę z możliwością regulacji ustawienia lampy - płynną regulacją natężenia światła w zakresie 10%-100% realizowaną poprzez bezdotykowy czujnik umieszczone na czaszy, który służy również jako włącz/wyłącz. Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego, dodatkowo zapobiegające zakażeniom krzyżowym.

**Odpowiedź nr 58**

Zamawiający dopuszcza do postępowania lampę z możliwością płynnej regulacji natężenia światła w zakresie 10-100% sterowaną bezdotykowym czujnikiem umieszczonym na czaszy.

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający dopuści lampę bez opcji panelu w boku czaszy?

**Odpowiedź nr 59**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający dopuści lampę ze średnicą czaszy 215 mm?

**Odpowiedź nr 60**

Oferowany parametr (średnica czaszy 215mm) jest użytkowo niewiele gorszy od wymaganego (średnica czaszy max 200mm). Zamawiający dopuszcza do postępowania wielkość lampę o średnicy czaszy nie większej niż 215mm.

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający dopuści lampę o masie całkowitej ok. 7 kg ?

Odpowiedź nr 61

Oferowany parametr (waga lampy 7kg) jest znacząco gorszy od wymaganego (waga lampy max 4kg). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 8. Fotel do pobierania krwi - 2 szt.**

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do pobierania krwi o długości całkowitej 80cm?

Odpowiedź nr 62

Zamawiający dopuszcza tolerancję długości całkowitej w zakresie +/-10mm.

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do pobierania krwi z podstawą o wymiarach 70x57cm?

Odpowiedź nr 63

Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów podstawy w zakresie +/-10mm.

**Poz. 9. Szafa lekarska - 10 szt.**

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafę lekarską wykonaną w technologii standardowej ze stali malowanej proszkowo?

Odpowiedź nr 64

Zamawiający nie zna szczegółów „technologii standardowej” i nie może wyrażać zgody na nieznanemu rozwiązaniu. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 10. Leżanka rehabilitacyjna - 6 szt.**

**Pytanie nr 65**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania leżankę rehabilitacyjną, której konstrukcja wykonana jest w technologii standardowej ze stali malowanej proszkowo?

Odpowiedź nr 65

Zamawiający nie zna szczegółów „technologii standardowej” i nie może wyrażać zgody na nieznanemu rozwiązaniu. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 11. Taboret rehabilitacyjny - 30 szt.**

**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania taboret rehabilitacyjny, którego konstrukcja wykonana jest w technologii standardowej ze stali malowanej proszkowo?

Odpowiedź nr 66

Zamawiający nie zna szczegółów „technologii standardowej” i nie może wyrażać zgody na nieznanemu rozwiązaniu. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 17. Aparat do masażu uciskowego - 1 szt.**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający wymaga deklaracji zgodności z wyrobem medycznym?

Odpowiedź nr 67

Zgodnie z Załącznikiem nr 11 D - *specyfikacja techniczna cz. 5 pkt. 17 L.p. 20* parametrem wymaganym przez Zamawiającego jest „Deklaracja zgodności z wyrobem medycznym”.

Ponadto w Załączniku nr 9 C – wzór umowy cz. 5, 6 – po modyfikacji z dn. 19.07.22 w paragrafie 1 ust. 3 pkt 1) Zamawiający wpisał: „3. Wykonawca oświadcza, że sprzęt .....

1) posiada świadectwo dopuszczenia do obrotu i stosowania w placówkach służby zdrowia zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz. U. 2022 poz. 974 z późn. zm.), certyfikat CE, jak również inne zezwolenia na dopuszczenie do użytku i stosowania jako urządzenia ....., zgodne z obowiązującymi przepisami prawa;”

W Załączniku nr 9 B – wzór umowy cz. 2, 3, 4 – po modyfikacji z dn. 19.07.22 w paragrafie 1 ust. 3 pkt 1) Zamawiający wpisał: „3. Wykonawca oświadcza, że sprzęt:

1) posiada świadectwo dopuszczenia do obrotu i stosowania w placówkach służby zdrowia zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 974 z późn. zm.), certyfikat CE, jak również inne zezwolenia na dopuszczenie do użytku i stosowania jako urządzenia medycznego, zgodne z obowiązującymi przepisami prawa;”

**Pytanie nr 68**

Czy zamawiający dopuszcza opcję wyposażenia urządzenia w mankiety - spodnie z pasem biodrowym?

Odpowiedź nr 68

Oferowany parametr (łączone spodnie z pasem biodrowym) jest znacząco gorszy od wymaganego (osobno spodnie i pas biodrowy). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 18. Aparat do masażu wibracyjnego - 1 szt.**

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zbiornik na wodę 9l (+/- 2l) ? Urządzenie do masażu wibracyjnego nie wymaga większego zbiornika na wodę, aby wykonywać prawidłowo i bezpiecznie zabiegi.

Odpowiedź nr 69

Oferowany parametr (zbiornik 9l +/-2l) jest znacząco gorszy od wymaganego (20l +/-2l), ponieważ będzie znacznie mniej efektywnie odbierał ciepło i powodował przestoje na czas schłodzenia. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 21. Aparat do terapii falami radiowymi RF - 1 szt.**

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z częstotliwościami pracy 420,500,720 i 1000kHz ?

**Odpowiedź nr 70**

Tak, Zamawiający dopuszcza zakres częstotliwości terapii falami RF 420, 500,720 i 1000kHz.

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z elektrodami oporowy 35-55-75mm i elektrodami pojemnościowymi 35-55-75mm?

**Odpowiedź nr 71**

Zamawiający dopuszcza elektrody o średnicach 35-55-75 mm z zastrzeżeniem, że oprócz nich muszą też być elektrody o średnicy nie większej niż 25mm, co pozwoli zadziałać precyzyjnie punktowo.

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z własnymi programami na USB?

**Odpowiedź nr 72**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z możliwością doposażenia w opcję AUTOMATIC oraz PhysioAesthetic? Co wpływa na dodatkowy rozwój terapii z wykorzystaniem jednego stanowiska.

**Odpowiedź nr 73**

Zamawiający nie zna szczegółów opcji „AUTOMATIC” oraz „PhysioAesthetic” i nie może wyrażać zgody na nieznane mu rozwiązania. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Poz. 27. Drabinka gimnastyczna - 2 szt.**

**Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania drabinkę gimnastyczną o wysokości 2,27m?

**Odpowiedź nr 74**

Tak, Zamawiający dopuszcza maksymalną wysokość drabinki 2270mm.

**Poz. 36. Wózek reanimacyjny z wyposażeniem - 1 szt.**

**Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek reanimacyjny z wyposażeniem wykonany ze stali malowanej proszkowo?

**Odpowiedź nr 75**

Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowanie wózek reanimacyjny o konstrukcji nośnej wykonanej ze stali malowanej proszkowo.

**Poz. 37. Wózek trzypółkowy pod aparaturę medyczną - 15 szt.**

**Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pod aparaturę medyczną o wymiarach 900x530x400mm?

**Odpowiedź nr 76**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pod aparaturę medyczną z podstawą wyposażoną w koła jezdne z hamulcem o średnicy 50mm?

**Odpowiedź nr 77**

Zamawiający dopuszczana wózka na aparaturę medyczną tylko koła jezdne o średnicy w zakresie 75-100mm.

**Pytanie nr 78**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pod aparaturę medyczną wyposażony w 3 półki o wymiarach 32x45cm?

**Odpowiedź nr 78**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ, dopuszczając tolerancję wymiaru półek w zakresie +/-10mm.

**Poz. 25 diatermia kontaktowa**

**Pytanie nr 79**

Czy Zamawiający dopuszcza diatermię o częstotliwości 27,12 MHz?

**Odpowiedź nr 79**

Tak, Zamawiający oczekuje diatermii krótkofalowej o częstotliwości emisji 27,12MHz.



**Pytanie nr 80**

Czy Zamawiający dopuszcza aparat z doposażeniem w ramię łamane w 4 miejscach?

**Odpowiedź nr 80**

Zamawiający dopuszcza ramię diatermii krótkofalowej łamanej 3 lub 4 miejscach.

**Pytania dotyczące Części 3 – Dostawa sprzętu medycznego w postaci aparatu USG ginekologicznego i USG ogólnego**

Treść pytania skierowanego do Zamawiającego znajduje się w Załączniku nr 14 – pytania dot. cz. 3

**Odpowiedź**

Po przeprowadzeniu analizy porównawczej wymaganych przez Zamawiającego parametrów przy postępowaniu przetargowym gmin Rudna i Wołów wyraźnie widać istotne różnice techniczne między oczekiwanymi przez Zamawiających parametrów. Wykonawca wskazuje system punktowania, który miałyby wyeliminować niektórych wykonawców lub produkty, tymczasem Zamawiający nie wprowadził punktowania dla parametrów.

Wykonawca wskazuje, że „jedynie 2 wyrazy są inne niż w opisie innego postępowania”. Zamawiający zwraca uwagę, że zasadnicze różnice są w wymaganych parametrach i jest ich znacznie więcej, niż tylko dwie, m.in. dotyczące: dynamiki systemu, pamięci dynamicznej dla trybów M lub D, częstotliwości odświeżania obrazu, zakresie częstotliwości pracy głowicy liniowej, szerokości pola skanowania głowicy liniowej, liczbie pasm częstotliwości obrazowania harmonicznego głowicy liniowej, zakresie częstotliwości pracy głowicy endowaginalnej, kącie skanowania głowicy endowaginalnej, wymogu certyfikatów CE na aparat i głowice, zupełnie innych warunków gwarancyjnych.

Zmawiający przypomina, że warunki przetargowe są publicznie dostępne i przysługuje mu prawo do posiłkowania się innymi postępowaniami, jak chociażby wspomniane postępowanie przeprowadzone przez gminę Rudna.

Zamawiający ograniczył część produktów, o ile nie spełniają jego oczekiwań. Zamawiający potwierdza, że wszyscy Oferenci spełniający zadane wymagania są traktowani na równi.

USG ginekologiczne:

1. Zamawiający nie dopuszcza aparatu bez portów parkingowych. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
2. Zamawiający uzna warunek za spełniony dla częstotliwości minimalnej PRF Dopplera Pulsacyjnego 1,04kHz.
3. Wskazany parametr jest znacząco gorszy od wymaganego (możliwość uzyskania jednoczesnego spektrum przepływu z dwóch głowic). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
4. Wskazany parametr (12 map) jest znacząco gorszy od wymaganego (min. 30 map). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
5. Wskazany parametr (kąt skanowania głowicy 65 stopni) jest znacząco gorszy od wymaganego (kąt skanowania głowicy 70 stopni). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
6. Zamawiający wymaga trybu pamięci dynamicznej obrazu Cineloop, który posiadają aparaty wielu renomowanych producentów.

USG ogólne:

1. Zamawiający nie dopuszcza aparatu bez portów parkingowych. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
2. Zamawiający uzna warunek za spełniony dla częstotliwości minimalnej PRF Dopplera Pulsacyjnego 1,04kHz.
3. Wskazany parametr jest znacząco gorszy od wymaganego (możliwość uzyskania jednoczesnego spektrum przepływu z dwóch głowic). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
4. Wskazany parametr (12 map) jest znacząco gorszy od wymaganego (min. 30 map). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
5. Wskazany parametr (kąt skanowania głowicy 65 stopni) jest znacząco gorszy od wymaganego (kąt skanowania głowicy 70 stopni). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.
6. Zamawiający wymaga trybu pamięci dynamicznej obrazu CineLoop, który posiadają aparaty wielu renomowanych producentów.

### **Pytania dotyczące Części 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG:**

#### **Pytanie nr 1**

##### **dotyczy część 2 zawieszenie podłogowe lampy**

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie aparatu RTG z max. odległością ogniska lampy od podłogi na poziomie 190 cm?

Uzasadnienie: wysokość 190 cm jest wysokością w pełni funkcjonalną i zapewnia wykonanie wszystkich podstawowych badań radiologicznych zarówno dla osób młodych jak i starszych oraz nie wpłynie na jakość wykonywanych badań.

#### **Odpowiedź nr 1**

Zamawiający dopuszcza odległość ogniska od podłogi na poziomie 190cm.

#### **Pytanie nr 2**

##### **dotyczy część 2 detektor bezprzewodowy zintegrowany ze ścianką płucną**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o usunięcie zapisu „Wskaźnik naładowania baterii znajdujący się na obudowie detektora”

Uzasadnienie: Detektory zintegrowane na stałe są podłączone do zasilania nie posiadają wbudowanej baterii, a tym samym wskaźnika o stanie naładowania.

#### **Odpowiedź nr 2**

Zmawiający wykreśla wymóg konieczności wskaźnika naładowania baterii detektora ścianki płucnej na obudowie detektora pod warunkiem możliwości sprawdzenia poziomu naładowania baterii detektora na konsoli operatora.

W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

#### **Pytanie nr 3**

##### **dotyczy część 2 stacja robocza z system PACS**

Zamawiający w tym punkcie wskazuje parametry stacji opisowej wraz z systemem archiwizacji badań ale nie wskazał parametrów monitorów medycznych, które zgodnie z rozporządzeniem MZ z dn. 18 lutego 2011 są wymagane do opisu badań RTG:

” II. Wymagania szczegółowe — radiologia ogólna

1. Monitory

1.1. Stanowisko opisowe:

- 1) co najmniej 2 monitory monochromatyczne pracujące w układzie pionowym, w standardzie DICOM, stanowiące parę i posiadające świadectwo parowania wydane przez producenta;
- 2) minimalna rozdzielczość: 1,92 megapiksela;
- 3) minimalna, robocza przekątna ekranu lub pola obrazowego: 47,5 cm;
- 4) minimalna luminancja: 400 cd/m<sup>2</sup>;
- 5) minimalny kontrast: 400/1;
- 6) minimalna częstotliwość odchyłania pionowego: dla monitorów CRT — 70 Hz; jako odpowiednik tej wartości dla innych monitorów jest wymagane cyfrowe złącze przesyłania obrazów.”

W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z aparatem RTG stacji opisowej spełniającej wymogi wskazane w rozporządzeniu Ministra Zdrowia.

Odpowiedź nr 3

Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia stacji opisowej spełniającej wymagania zawarte w obowiązującym rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dn. 18 lutego 2011.

Pytanie nr 4

**Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, ZAWIESZENIE PODŁOGOWE LAMPY RTG**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego przesuw kolumny z lampą RTG wzdłuż stołu min. 164 cm. Zakres ruchu kolumny lampy aparatu pozwala na wykonanie zdjęć kończyn dolnych blisko podłogi, poza obszarem blatu stołu. Mniejsza długość elementów konstrukcyjnych aparatu pozwala na oszczędność miejsca w pomieszczeniu. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź nr 4

Oferowany parametr (przesuw wzdłużny 164cm) jest znacząco gorszy od wymaganego (200cm). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

Pytanie nr 5

**Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, ZAWIESZENIE PODŁOGOWE LAMPY RTG**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego maksymalną odległość ogniska lampy od podłogi min. 198 cm. Różnica między parametrem oferowanym a wymaganym jest znikoma i nie ma wpływu na właściwości kliniczne aparatu. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

#### Odpowiedź nr 5

Oferowany parametr (odległość ogniska lampy od podłogi 198cm) jest niewiele gorszy od wymaganego (odległość ogniska lampy od podłogi 200cm). Zamawiający dopuszcza odległość ogniska lampy od podłogi min. 198cm.

#### Pytanie nr 6

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, STÓŁ RTG**

Prosimy o potwierdzenie, że przez stół RTG przygotowany do współpracy z oferowanym detektorem bezprzewodowym Zamawiający rozumie stół wyposażony w szufladę detektora przystosowaną do jego ciągłego ładowania podczas pracy aparatu bez konieczności używania dodatkowych kabli ładujących.

#### Odpowiedź nr 6

Stół RTG powinien posiadać szufladę przystosowaną do oferowanego detektora w zależności od rozwiązania oferowanego przez Wykonawcę.

#### Pytanie nr 7

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, STÓŁ RTG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat posiadający stół RTG o najniższym położeniu blatu (od podłogi) max 57 cm? Stół RTG spełnia wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego.

Zapis w obecnym brzmieniu uniemożliwia Pytającemu złożenie ważnej, konkurencyjnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty na wysokiej klasy system RTG, pomimo że reprezentuje on czołowego producenta urządzeń będących przedmiotem zamówienia.

#### Odpowiedź nr 7

Oferowany parametr (minimalne obniżenie blatu 57cm od podłogi) jest użytkowo znacząco gorszy od wymaganego (minimalne obniżenie blatu 51cm od podłogi) i znacząco utrudni korzystanie osobom o obniżonej mobilności, w tym poruszających się na wózkach, na podstawie DIN 18040. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

#### Pytanie nr 8

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, STÓŁ RTG**

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że im wyższa maksymalna waga pacjenta pozwalająca na zachowanie pełnej funkcjonalności stołu, tym bardziej rośnie spektrum zastosowań aparatu dla pacjentów bariatrycznych, ergonomia pracy Technika RTG oraz wytrzymałość mechaniczna i niezawodność komponentów stołu. Proponujemy zwiększenie minimalnej wymaganej wartości w tym punkcie Specyfikacji Technicznej do 300 kg.

#### Odpowiedź nr 8

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

#### Pytanie nr 9

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, STOJAK DO ZDJĘĆ PŁUCNYCH**

Prosimy o potwierdzenie, że przez stojak do zdjęć płucnych przygotowany do współpracy z oferowanym detektorem bezprzewodowym Zamawiający rozumie stojak wyposażony w szufladę detektora przystosowaną do jego ciągłego ładowania podczas pracy aparatu bez konieczności używania dodatkowych kabli ładujących.

#### Odpowiedź nr 9

Stojak do zdjęć płucnych powinien być przygotowany do współpracy z oferowanym detektorem w zależności od rozwiązania oferowanego przez Wykonawcę.

#### Pytanie nr 10

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, STOJAK DO ZDJĘĆ PŁUCNYCH**

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że minimalna odległość środka detektora od podłogi w stojaku do zdjęć płucnych ma kluczowe znaczenie dla możliwości wykonywania zdjęć kończyn dolnych na przykład u pacjentów z ograniczoną ruchomością. Proponujemy zmniejszenie maksymalnej wymaganej wartości w tym punkcie Specyfikacji Technicznej do 35 cm.

#### Odpowiedź nr 10

Oferowany parametr (odległość środka detektora od podłogi 35cm) jest użytkowo niewiele lepszy od wymaganego (odległość środka detektora od podłogi 40cm). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

#### Pytanie nr 11

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, STOJAK DO ZDJĘĆ PŁUCNYCH**

Czy Zamawiający uzna wymóg dostarczenia łatwo wyjmowalnej (bez użycia narzędzi) kratki przeciwwrozproszeniowej za spełniony w przypadku dostarczenia kratki o paramterach 40 l/cm oraz ogniskowej 180 cm? Odległość FFD 180 cm jest zalecana w przypadku wykonywania badań klatki piersiowej u pacjentów dorosłych zgodnie z wykazem wzorcowych procedur radiologicznych.

#### Odpowiedź nr 11

Oferowany parametr (ogniskowa 180cm) jest użytkowo lepszy od wymaganego (ogniskowa 100cm). Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie.

**Pytanie nr 12****Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat posiadający detektory bezprzewodowe zasilane za pomocą wbudowanego na stałe akumulatora na bazie litowo-jonowych kondensatorów?

Ten typ zasilania detektora w przeciwieństwie do tradycyjnej baterii nie traci swoich właściwości wraz z czasem i kolejnymi ładowaniami. Jego żywotność jest równa żywotności detektora, zatem nie ma konieczności jego wymiany co jest korzystne ekonomicznie dla pracowni RTG. Czas pełnego ładowania jest dużo szybszy od tradycyjnych akumulatorów i wynosi 30 minut.

Dzięki brakowi konieczności wyjmowania baterii detektor ma mocniejszą konstrukcję. Detektory ładują się w szufladzie ścianki płucnej i stołu, nie ma potrzeby używania kabla ładującego.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź nr 12**

Zamawiający dopuszcza do postępowania detektor bezprzewodowy z baterią wbudowaną na stałe.

**Pytanie nr 13****Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat posiadający dedykowaną ładowarkę do ładowania detektora bez konieczności wyciągania akumulatora do ładowania? Akumulator jest zabudowany w detektorze na stałe. Ładowarka umożliwia ładowanie jednego detektora jednocześnie. Detektory mogą być również ładowane w szufladzie ścianki płucnej i stołu bez konieczności stosowania dodatkowych kabli ładujących.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź nr 13**

Zamawiający dopuszcza do postępowania aparat posiadający dedykowaną ładowarkę do ładowania detektora bez konieczności wyciągania akumulatora do ładowania, o ile w pełni naładowany detektor umożliwi wykonanie co najmniej 100 ekspozycji poza stacją ładowania.

**Pytanie nr 14****Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wyposażony w najwyższej klasy detektor RTG o wadze maksymalnej z baterią 3,25kg?

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź nr 14**

Oferowany parametr (waga detektora bezprzewodowego 3,25kg) jest użytkowo znacząco gorszy od wymaganego (waga detektora bezprzewodowego 2,50kg). Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SWZ.

#### **Pytanie nr 15**

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wyposażony w najwyższej klasy detektor RTG wyposażony w pamięć wewnętrzną zabezpieczającą przed utratą danych obrazowych w przypadku utraty komunikacji z aparatem? Pamięć umożliwiająca przechowywanie określonej liczby zdjęć w detektorze nie ma zastosowania w przypadku jego współpracy ze stacjonarnym aparatem RTG. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

#### **Odpowiedź nr 15**

Zamawiający dopuszcza do postępowania detektor RTG wyposażony w pamięć wewnętrzną zabezpieczającą przed utratą danych obrazowych w przypadku utraty komunikacji z aparatem.

#### **Pytanie nr 16**

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego intuicyjne, łatwe w obsłudze oprogramowanie konsoli operatora w języku angielskim. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

#### **Odpowiedź nr 16**

Zgodnie z obowiązującą ustawą o języku polskim, aparat musi posiadać oprogramowanie konsoli operatora z języku polskim.

#### **Pytanie nr 17**

##### **Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego sygnalizację przegrzania lampy RTG w postaci informacji wyświetlanej na panelu zlokalizowanym na kołpaku lampy RTG. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

#### **Odpowiedź nr 17**

Zamawiający dopuszcza do postępowania aparat posiadający sygnalizację przegrzania lampy RTG w postaci informacji wyświetlanej na panelu znajdującym się na kołpaku lampy RTG.

**Pytanie nr 18****Dotyczy SPECYFIKACJA TECHNICZNA, część 2 – dostawa sprzętu medycznego w postaci cyfrowego aparatu RTG, DETEKTOR BEZPRZEWODOWY**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przez dostęp do gotowego obrazu od momentu ekspozycji nie dłuższy niż 2 sekundy rozumie czas potrzebny na przesłanie obrazu z detektora do konsoli sterującej i wyświetlenie jego wstępnego podglądu na konsoli operatora.

Jednocześnie prosimy o dopuszczenie do postępowania detektora umożliwiającego realizację opisanej powyżej funkcjonalności w czasie nie dłuższym niż 3 sekundy.

**Odpowiedź nr 18**

Oferowany parametr (czas przesłania obrazu z detektora max 3s) jest niewiele gorszy od wymaganego (czas przesłania obrazu z detektora max 2s). Zamawiający dopuszcza dostęp do gotowego obrazu od momentu ekspozycji w czasie nie dłuższym niż 3 sekundy.

**Pytanie nr 19****do pkt. 9, stacja robocza z Systemem PACS**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie koncepcji rozwiązania. Czy Zamawiający oczekuje, że obrazy DICOM będą archiwizowane długoterminowo na stacji lekarskiej?

**Odpowiedź nr 19**

Zamawiający wykreśla pkt. 9 stacja robocza z systemem PACS ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 20****do pkt. 9, stacja robocza z Systemem PACS, Możliwość przesyłania obrazów DICOM drogą e-mail.**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym obrazy DICOM nie mogą być wysyłane przez e-mail bezpośrednio z poziomu stacji lekarskiej?

Wysyłanie obrazów DICOM przez e-mail jest niespotykane z wielu względów, a w szczególności ze względu na objętość badań (np. TK, MR, ECHO serca). W praktyce nie stosuje się tego typu rozwiązań. Możemy sobie wyobrazić eksport badania lub pojedynczych obrazów i dodanie ich do maila w postaci załącznika.

**Odpowiedź nr 20**

Zamawiający wykreśla pkt. 9 stacja robocza z systemem PACS ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 21****do pkt. 9, stacja robocza z Systemem PACS, Moduł teleradiologii**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie pojęcia moduł teleradiologii. Sama teleradiologia jest bardzo szerokim pojęciem i może być realizowana na bardzo wiele sposobów od prostego dostępu do badań przez przeglądarkę, aż do zaawansowanych systemów obsługujących cały przepływ pracy z



zarządzaniem opisami, rozliczeniami i obrazami DICOM. Oczywiście tego typu rozwiązania różnią się między sobą również kosztem.

**Odpowiedź nr 21**

Zamawiający wykreśla pkt. 9 stacja robocza z systemem PACS ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 22**

**do pkt. 9, stacja robocza z Systemem PACS,**

Czy wraz ze stacją zamawiający będzie wymagał pary monitorów diagnostycznych dedykowanych do opisów RTG, o rozdzielczości min. 1600x1200, jasności skalibrowanej 500 cd/m<sup>2</sup>, jasności max. 800 cd/m<sup>2</sup>, klasyfikowanych jako wyrób medyczny w klasie min. IIa?

Czy Zamawiający dopuści kartę graficzną z dwoma złączami miniDP i jednym DP, zamiast wyspecyfikowanego złącza DVI-D?

**Odpowiedź nr 22**

Zamawiający wykreśla pkt. 9 stacja robocza z systemem PACS ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 23**

**do pkt. 10, Robot nagrywający CD/DVD**

Czy Zamawiający dopuści robota, który nie jest wyrobem medycznym?

Roboty dostępne na rynku, np. marki EPSON, RIMAGE, Primera nie są wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź nr 23**

Zamawiający wykreśla pkt. 10 robot nagrywający CD/DVD ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 24**

**do pkt. 10, Robot nagrywający CD/DVD**

Czy Zamawiający dopuści robota o rozdzielczości nadruku 1.440 dpi x 720 dpi (tryb szybki), 1.440 dpi (tryb wysokiej jakości), np. urządzenie Epson PP-100III. Są to najpopularniejsze i najbardziej niezawodne urządzenia na rynku. Charakteryzują się również ekonomicznym użytkowaniem w porównaniu do urządzeń marki Rimage (dobór płyt i wkłady atramentowe).

**Odpowiedź nr 24**

Zamawiający wykreśla pkt. 10 robot nagrywający CD/DVD ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 25**

**do pkt. 10, Robot nagrywający CD/DVD**

Czy wraz z duplikatorem ma być dostarczony komputer sterujący (jeżeli jest wymagany do pracy urządzenia) oraz oprogramowanie pozwalające na nagrywanie badań DICOM wraz z przeglądarką, wyposażone w interfejs WEB i pozwalające na nagrywanie badań w sposób automatyczny oraz ręczny?

**Odpowiedź nr 25**

Zamawiający wykreśla pkt. 10 robot nagrywający CD/DVD ze specyfikacji technicznej. W załączeniu Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

**Pytanie nr 26**

**do pkt. 11, Fartuch osłonny i osłony**

Czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony, jeżeli fartuch i osłony zostaną wykonane z materiału ołowianego?

**Odpowiedź nr 26**

Zamawiający potwierdza, że dopuszcza fartuch i osłony wykonane z materiału ołowianego. Ważne jest zachowanie zadanych ekwiwalentów, aby produkty były bezpieczne dla użytkowników.

**Pytanie nr 27**

od 12 listopada 2015 roku, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, nie wykonuje się testu podstawowego "osiowości" czyli sprawdzenia prostopadłości promienia centralnego wiązki promieniowania do płaszczyzny detektora - czy Zamawiający podtrzymuje obowiązek dostarczenia przyrządu do sprawdzania tego parametru wraz z fantomem ?

**Odpowiedź nr 27**

Zamawiający potwierdza wymóg dostarczenia fantomu z możliwością sprawdzenia prostopadłości promienia centralnego wiązki promieniowania do płaszczyzny detektora.

**Pytanie nr 28**

W testach podstawowych cyfrowych aparatów rentgenowskich do sprawdzania powtarzalności dawki wykorzystuje się powtarzalność wartości SNR zmierzonej w ROI w środku obrazu. Klin schodkowy miedziany lub aluminiowy, który służył do wzrokowej oceny powtarzalności ekspozycji w systemach analogowych, jest wykorzystywany do oceny dynamiki sygnału w testach specjalistycznych. Czy Zamawiający podtrzymuje, aby fantom uniwersalny rtg był wyposażony w taki klin schodkowy.

### Odpowiedź nr 28

Zamawiający potwierdza wymóg dostarczenia fantomu uniwersalnego wyposażonego w klin schodkowy.

### Pytanie nr 29

Wymieniony w załączniku 11A rozdz. 11 fantom nie jest wystarczający do wykonania wszystkich testów podstawowych cyfrowego aparatu rtg. Czy wraz z tym fantomem należy zaoferować niezbędne wyposażenie uzupełniające, to jest:

- a) uchwyt do mocowania standardowego fantomu rentgenowskiego ogólnodiagnostycznego na statywie płucnym aparatu rtg,
- b) fantom równoważny pacjentowi zakrywający całe okno kolimatora, dwuczęściowy (np. 25mm + 10 mm Al), niezbędny do wykonywania wszystkich testów podstawowych, w tym testów systemu AEC,
- c) Program komputerowy online wspomagający wykonywanie testów podstawowych cyfrowych aparatów rtg (automatyczne obliczenia, generowanie raportów itp.) - licencja ważna co najmniej w okresie gwarancji na oferowany aparat rentgenowski

### Odpowiedź nr 29

Intencją Zamawiającego jest, aby otrzymać w pełni wyposażoną i funkcjonalną pracownię RTG, wyposażoną we wszystkie urządzenia i akcesoria z punktu widzenia celu, obejmujące m.in. aparat RTG, osłony osobiste i fantom, tak, aby bez przeszkód móc zacząć wykonywać badania radiologiczne dzień po odbiorze końcowym. Fantom do radiografii cyfrowej powinien umożliwiać pomiar minimum:

- Kolimacji i geometrii wiązki
- Pozycji i rozmiaru efektywnego pola promieniowania
- Zakresu dynamicznego
- Rozdzielczości przestrzennej
- Rozdzielczości kontrastowej
- Jednorodności obrazu

### **2. Zamawiający informuje o zmianie Specyfikacji Warunków Zamówienia:**

**w ramach Część 1 – Opracowanie dokumentacji projektowej i wykonanie robót budowlanych należy dodatkowo wyposażać budynek przychodni w urządzenia sanitarne zgodnie z załączonym zestawieniem i opisem, które stanowią Załącznik nr 13 – wyposażenie sanitarne do SWZ.**

**3. Zamawiający informuje o zmianie w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień **05.08.2022** r. oraz na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp), modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ) w następujący sposób:**

### **3.1 treść Rozdziału XII SWZ - Miejsce i termin składania i otwarcia ofert pkt.1, brzmi:**

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/wolow> w myśl Ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Oferty należy składać do dnia 02.08.2022 r. do godz. 9.00

Oferty zostaną otwarte dnia: 02.08.2022 r. o godz. 9.10

treść Rozdziału XII SWZ- Miejsce i termin składania i otwarcia ofert pkt.1, otrzymuje brzmienie:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/wolow> w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Oferty należy składać do dnia **05.08.2022** r. do godz. 9.00

Oferty zostaną otwarte dnia: **05.08.2022** r. o godz. 9.10

**3.2** treść Rozdziału X SWZ - Termin związania ofertą pkt. 2, brzmi:

2. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert, tj. do dnia 31.08.2022 r.

treść Rozdziału X SWZ - Termin związania ofertą pkt. 2, otrzymuje brzmienie:

2. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert, tj. do dnia **03.09.2022** r.

Pozostałe warunki i wymagania określone w SWZ pozostają bez zmian.

Powyższe zmiany są wiążące dla wszystkich wykonawców i stanowią integralną część SWZ.

**BURMISTRZ**

*Dariusz Chmur*

Kierownik Zamawiającego

**Załączniki:**

1. Załącznika nr 11C wersja 2 - po modyfikacji z dnia 27.07.2022
2. Załącznik nr 13 – wyposażenie sanitarne
3. Załącznik nr 14 – pytania dot. cz. 3
4. Załącznik nr 11 A – Specyfikacja techniczna cz. 2 RTG- po modyfikacji z dnia 27.07.2022

Sprawę prowadzi: Aleksander Korcz tel. 71 319 13 27  
Sporządziła: Anna Mykowska tel. 71 319 13 44