



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce, dnia 24.08.2021 r.

Znak sprawy: EZ/105/2021/ESL

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129 t.j.) na „Zakup i dostawę aparatury medycznej dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, ul. Grunwaldzka 45, działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129 t.j.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1 dotyczące Pakietu nr 5 – Holter EKG z oprogramowaniem – 1 szt.

W celu otrzymania alternatywnej, korzystnej cenowo, równoważnej technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urzędnika prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urzędów charakteryzujących się parametrami określonymi poniżej.

System Holterowski

1. Sprzęt fabrycznie nowy. Rok produkcji 2021.
2. Automatyczna retrospektywna analiza arytmii
3. Wybór dowolnych kanałów do automatycznej analizy arytmii
4. Wielokanałowa automatyczna detekcja i klasyfikacja zaburzeń rytmu serca. Możliwość pełnej edycji i walidacji wykrytych arytmii. Automatyczne wykrywanie artefaktów.
5. Automatyczne rozpoznawanie, z możliwością reklasyfikacji wszystkich podstawowych typów morfologii (dominującej, komorowej, nadkomorowej, wystymulowanej – w trybie AAI, VDD, DDD, VVI, VDD, BiV – CRT i CRT-D)
6. Prezentacja znaczników wykrytego impulsu stymulatora serca w każdym trybie widoku EKG oraz informacją o rodzaju wykrytego impulsu stymulacji (przedsionkowy, komorowy), także w przypadku arytmii (np. częstoskurcz stymulatorowy)
7. Automatyczne rozpoznawanie, z możliwością usuwania oraz wstawiania własnych, podstawowych typów arytmii
8. Szablony dla pobudzeni Normalnych / SVE/ VE/ Rozrusznika serca/ Artefaktów/ Wątpliwych zdarzeń
9. Automatyczna detekcja migotania przedsionków
10. Możliwość ręcznej edycji epizodów migotania - oznaczenia migotania przedsionków poprzez wstawianie znacznika początku a następnie końca napadu bezpośrednio w widoku informacji o łącznym procencie migotania w analizowanym zapisie
11. 40 histogramów dla przedziałów RR / RR / HR



12. Szybkie określenie stanu pacjenta – wykres RR dla automatycznej analizy AF
13. Analiza fali T (TWA)
14. Analiza turbulencji rytmu serca (HRT)
15. Analiza QT, QTc i QTd
16. Analiza HRV czasowa i częstotliwościowa
17. Analiza bezdechu sennego (SAP)
18. Funkcja „idź do” konkretnego odcinka czasu badania
19. Lista zdarzeń HR (Tachykardia / Bradykardia), ST (obniżenia / podwyższenia), VE, SVE, AF, zdarzeń pauzy, zdarzeń znaczników oraz zdarzeń użytkownika
20. Możliwość oznaczania fragmentów EKG jako artefaktów i ich usuwanie z analizy
21. Możliwość korekcji markerów pomiarowych punktów Q i J
22. Tworzenie raportów w oparciu o szablony
23. Podgląd raportu przed wydrukiem
24. Archiwizacja raportów i badań na dysku twardym analizatora oraz zewnętrznych nośnikach pamięci
25. Oprogramowanie i instrukcje w języku polskim

Rejestrator Holterowski – 3 kanałowy

1. Wymiary rejestratora 91x60x18 mm
2. Masa rejestratora z baterią 83g
3. Sprzęt fabrycznie nowy. Rok produkcji 2021
4. Rozdzielczość LCD 128*64
5. Czas zapisu 3 kanałów 7 dni
6. Wymienny przewód pacjenta z jedną wtyczką do rejestratora i bez wystających elementów połączeniowych
7. Możliwy zapis badania na karcie SD o pojemności 32 GB
8. Prezentacja sygnału EKG w trybie rzeczywistym
9. Zasilanie z baterii lub akumulatora AAA dla dowolnego trybu pracy
10. Minimum 48 godzin pracy na jednej baterii lub akumulatorze AAA
11. Zapis w pamięci stałej rejestratora w sposób ciągły bez kompresji minimum 48 godzin
12. Aktywny filtr zakłóceń
13. Przycisk zdarzeń pacjenta
14. Wykrywanie impulsów stymulatora od 0,1 ms
15. Częstotliwość próbkowanie 200 Hz
16. CMMR >80dB
17. Sygnalizacja stanu baterii
18. Identyfikacja pacjenta – możliwość wprowadzenia numeru identyfikacyjnego lub zaprogramowania danych pacjenta przed rozpoczęciem badania

Rejestrator Holterowski – 3/12 kanałowy

1. Wymiary rejestratora 93x60x18 mm
2. Masa rejestratora z baterią 83g
3. Sprzęt fabrycznie nowy. Rok produkcji 2021
4. Rozdzielczość LCD 128*64
5. Zasilanie z baterii lub akumulatora AAA dla dowolnego trybu pracy
6. 48 godzin pracy na jednej baterii lub akumulatorze AAA
7. Zapis w pamięci stałej rejestratora w sposób ciągły bez kompresji minimum 48 godzin
8. Możliwy zapis badania na karcie SD o pojemności 32 GB
9. Prezentacja sygnału EKG w trybie rzeczywistym
10. Aktywny filtr zakłóceń
11. Przycisk zdarzeń pacjenta



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



12. Wykrywanie impulsów stymulatora od 0,1 ms
13. Częstotliwość próbkowanie 200 Hz
14. CMMR >80dB
15. Sygnalizacja stanu baterii
16. Identyfikacja pacjenta – możliwość wprowadzenia numeru identyfikacyjnego lub zaprogramowania danych pacjenta przed rozpoczęciem badania

Stanowisko komputerowe

1. Centralna jednostka komputerowa w obudowie wolnostojącej, pamięć operacyjna min. 4 GB, dysk twardy min. 500GB, karta graficzna, min. 4 porty USB, napęd DVD-multi, klawiatura oraz mysz, system operacyjny Windows 10 Home
2. Monitor o przekątnej 21,5
3. Drukarka laserowa A4

Warunki ogólne oraz gwarancja i serwis

1. Instalacja i adaptacja, uruchomienie i szkolenie w cenie oferty
2. Bezpłatne upgrad'y w okresie eksploatacji systemu
3. Oprogramowanie systemowe i użytkownika dostarczone na nośniku
4. Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim (drukowana 2szt. – dostarczona wraz z dostawą aparatu), w wersji elektronicznej dołączona do oferty
5. Gwarancja 36 miesięcy
6. Gwarancja obejmuje bezpłatne naprawy, konserwacje, przeglądy wraz z materiałami i częściami zamiennymi
7. Bezpłatne, okresowe przeglądy gwarancyjne wg zaleceń producenta
8. Czas reakcji serwisu od powiadomienia do rozpoczęcia naprawy max. 48 godz
9. Czas skutecznej naprawy max. 5 dni licząc od dnia zgłoszenia
10. Obsługa urządzenia i komunikaty w języku polskim
11. Szkolenie dla personelu medycznego i technicznego – dwukrotnie
12. Po okresie gwarancyjnym Wykonawca zapewnia odpłatny serwis obejmujący naprawy i sprzedaż części zamiennych przez okres min. 10 lat od dnia zakończenia okresu gwarancyjnego

Zważywszy na powyższe prosimy o dopuszczenie innych systemów, co w żaden sposób nie zaniży jakości zamawianego systemu, a może jedynie przyczynić się do wybrania zestawu o bardziej przydatnych nowoczesnych możliwościach analizy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2 dotyczące Pakietu nr 2 – Aparat do kriochirurgii z wózkiem – 1 szt.

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 1 dopuści urządzenie, które może być zasilane elektrycznie w granicach 110 ÷ 240V (50 / 60 Hz) AC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 2 dopuści urządzenie, w którym klasa bezpieczeństwa elektrycznego to: klasa 1, stopień BF?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 4 dopuści urządzenie, w którym klasa IP obudowy wynosi IPx0, a sterownika nożnego IP68?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 6 dopuści urządzenie, w którym ciśnienie robocze zawiera się w przedziale 31-58 Bar?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
5. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 7 dopuści urządzenie, w którym ciśnienie max wynosi 83 bar?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
6. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 8 dopuści urządzenie, w którym praca odbywa się w sposób tylko automatyczny, bez możliwości wyboru trybu ręcznego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
7. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 9 dopuści urządzenie, w którym minimalna temperatura pracy końcówki roboczej to ok -80 st C?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
8. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 10 dopuści urządzenie o następujących wymiarach: szer:305mm, gł:200mm, wys: 190mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
9. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 12 dopuści urządzenie z ekranem LCD wyświetlającym istotne parametry dla użytkownika bez funkcji dotykowej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
10. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 13 dopuści urządzenie, które ciśnienie przepływu gazu wyświetla jako pojedynczy parametr wydajnościowy sondy?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
11. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 15 dopuści urządzenie, w którym praca odbywa się w sposób automatyczny i urządzenie nie wymaga zastosowania pokrętła regulacji gazu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
12. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 16 dopuści urządzenie wyposażone w pedał z jednym przyciskiem?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
13. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 17 dopuści urządzenie, które cykl automatycznego czyszczenia sond wykonuje we wstępnym cyklu oczyszczania, a w przypadku niedrożności informuje o konieczności ponownego przeprowadzenia cyklu oczyszczania?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
14. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 18 dopuści urządzenie, które przystosowane jest do stosowania tylko w okulistyce, ze względu na wymagane akcesoria dodatkowe oraz specyfikę sond dołączanych do urządzenia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
15. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 23 dopuści urządzenie, które pracuje w trybie automatycznym; czas sekwencji zależny jest od operatora poprzez naciśnięcie przycisku mrożenia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



16. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 punkt 24 dopuści urządzenie, które posiada monochromatyczny wyświetlacz z podstawowymi informacjami dla użytkownika oraz sygnałami dźwiękowymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczące Pakietu nr 1 – Urządzenie do mycia i dezynfekcji termicznej obuwia operacyjnego – 4 szt.

1. Dot. pkt. 9- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając wartości parametru A0 na poziomie jedynie 60? Zgodnie z klasyfikacją obuwie operacyjne powinno być traktowane jak nieinwazyjne narzędzia chirurgiczne i poddawane dezynfekcji termicznej przy A0 na poziomie co najmniej 600. Wartość A0=60 jest stosowana w przypadku dezynfekcji termicznej naczyń na wydzielinę i wydaliny pochodzenia ludzkiego (kaczki, baseny itp.)

Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Dezynfekcja termiczna z bieżącą kontrolą wartości A0=600. Standardowa temperatura dezynfekcji 74°-80°.

2. Dot. pkt. 11- Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w 2 ramiona myjące umieszczone na suficie i spodzie komory myjącej? Jest to rozwiązanie powszechnie stosowane w urządzeniach tego typu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dot. pkt. 12- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając odpływu o średnicy 3/4"? Tak mały odpływ nie gwarantuje szybkiego opróżniania komory mycia. W urządzeniach tego typu stosowane są odpływy o średnicy min. 32mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej, dopuszcza nie wymaga.

4. Dot. pkt. 15- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając komory o pojemności jedynie 6 par? Większość myjni tego typu pozwala na mycie 10-12 par butów operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej, wymaga aby kosz załadunkowy był o minimalnej pojemności dla 6 par obuwia operacyjnego. Dopuszcza komory o większej pojemności.

5. Dot. pkt. 16- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając komory głęboko tłocznej? Rozwiązanie tego typu stosowane jest w myjniach do kaczek i basenów. Myjnie do obuwia wyposażone są, podobnie jak myjnie narzędziowe, w komory spawane.

Odpowiedź: Nie popełniono omyłki pisarskiej, zamawiający dopuszcza nie wymaga. Dopuszcza również dopuszcza komory spawane.

6. Dot. pkt. 19- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej dopuszczając myjnię o głośności na poziomie 65dB? Większość myjni do obuwia operacyjnego wiodących producentów zapewnia poziom hałasu na poziomie 56-58dB, co oznacza 4 krotnie cichszą pracę.

Odpowiedź: Zamawiający nie popełnił błędu, 65dB to maksymalny dopuszczalny poziom hałasu.

7. Dot. pkt. 21- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając czasu trwania procesu na poziomie 6-8 minut? Takie czasy są charakterystyczne do myjni do kaczek i basenów. Myjnie narzędziowe przeprowadzają proces w trakcie ok. 45-60minut. Prosimy o doprecyzowanie jakie fazy procesu mają mieć opisane cykle mycia i dezynfekcji. Proces mycia obuwia składa się zazwyczaj z min. 4 faz - mycie wstępne/płukanie, mycie zasadnicze, płukanie, dezynfekcja termiczna.

Odpowiedź: Czas właściwy do wartości A0600 i temperatury w granicach 74°-80°.

8. Dot. pkt. 22- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając pokazywania na wyświetlaczu danych na temat ostatniego płukania? Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie na wyświetlaczu prezentowało dane na temat aktualnie przeprowadzanego cyklu mycia i dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby urządzenie na wyświetlaczu prezentowało dane na temat aktualnie przeprowadzanego cyklu mycia i dezynfekcji.

9. Dot. pkt. 23- Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w 2 czujniki temperatury umieszczone w komorze mycia? Dane o temperaturze wewnątrz bojlera są z punktu widzenia prawidłowości procesu zupełnie nie potrzebne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza myjnię z dwoma czujnikami temperatury umieszczonymi w komorze mycia, z tym że przynajmniej jeden z nich będzie znajdował się na dole komory.

10. Dot. pkt. 24- Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w system filtrów mechanicznych zapewniających skuteczną filtrację wody procesowej? Wymaganie konkretnego typu filtra wskazuje na konkretne urządzenie, co stanowi ograniczanie konkurencji i naraża Zamawiającego na niepotrzebnie zwiększone koszty zakupu urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dot. pkt. 27- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając zużycia na poziomie 3-14l wody na cykl? Myjnię do obuwia zużywają 10-15l na 1 fazę cyklu. Nie ma fizycznej możliwości poprawnego umycia 6 par butów operacyjnych przy użyciu 3l wody.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie o większym poborze wody niż w SIWZ.

12. Dot. pkt. 30- czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w pompę wodną o mocy 0,39kW i wydajności 400l/min co gwarantuje osiągnięcie doskonałych rezultatów mycia i dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga urządzenia z pompą wodną o mocy 0,39kW i wydajności 400 l/min.

13. Dot. pkt. 32- Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w elementy grzejne o mocy 6kW.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza myjnię wyposażoną w elementy grzejne o mocy 6kW.

14. Dot. pkt. 36- Prosimy o doprecyzowanie czy podane wymiary mają obejmować również miejsce na środki chemiczne opisane w p. 35 SIWZ? Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w szufladę na środki chemiczne o łącznej wysokości 1.250mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Akcesoria dodatkowe

Dot. pkt. 1- Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia spełniała wymagania formalno-prawne obowiązujące w Polsce, a zwłaszcza by jej konstrukcja i działanie były zgodne z wymogami normy PN-EN ISO 15883-1/2? Na rynku pokazują się również urządzenia, które spełniają wymagania normy PN-EN ISO 15883-3 dotyczącej Myjni-dezynfektorów przeznaczonych do dezynfekcji termicznej pojemników na odpady pochodzenia ludzkiego i jako takie nie powinny być stosowane do mycia i dezynfekcji obuwia operacyjnego.

Odpowiedź: Tak zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia spełniała wymagania formalno-prawne obowiązujące w Polsce, aby jej konstrukcja i działanie były zgodne z wymogami normy PN-EN ISO 15883-1/2.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 4 dotyczące Pakietu nr 7 - Automatywna endoskopowa myjnia-dezynfektor – 1 szt.

Pkt 1. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Mycie i dezynfekcja wszystkich typów zanurzalnych endoskopów giętkich, 1 do 2 urządzeń (max 2 urządzenia) jednocześnie – system modułowy, niezależny”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 1. Prosimy o doprecyzowanie czy oferowana myjnia powinna posiadać 2 niezależne, asynchroniczne komory mycia co jest zgodne z obowiązującą normą EN-PN15883 z możliwością komunikacji z posiadany przez użytkownika systemem archiwizacji badań EndoBox oraz korelacją procesu z endoskopem i pacjentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pkt 4. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Ustawienia czasu (wszystkie ustawienia zapisywane):

1. Czas mycia (regulowany): min. 1-30min
2. Czas dezynfekcji (regulowany): min. 1 min – 30 min
3. Detergent: regulowany czas dozowania min: 1-60 sek
4. Alkohol: min. 1-60 sek
5. Płukanie: min 1sek.-30min (Czasy regulowane przez użytkownika)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 5. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Pojemność zbiornika:

Dezynfektant: 13L

Koncentrat dezynfektanta: 2L

Detergent: 3L”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 9. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Tryby pracy:

1. Tryb automatyczny z możliwością regulacji czasu dezynfekcji i mycia: Mycie wstępne →Mycie za pomocą detergentu → Płukanie po myciu detergentem →Dezynfekcja→ Płukanie po dezynfekcji →Suszenie (zgodnie z obowiązująca normą EN-PN15883)
2. Tryb dezynfekcja z możliwością regulacji czasu dezynfekcji i mycia
3. Test szczelności pozwalający na dokończenie procesu nawet przy wykryciu nieszczelności
4. Wymuszony odpływ płynów z komory dezynfekcyjnej
5. Napelnianie i opróżnianie środka dezynfekcyjnego – automatyczne mycie zbiornika dezynfektantu, Automatyczne opróżnianie środka dezynfekcyjnego – system pomp zapewniający całkowite opróżnienie środka dezynfekcyjnego ze zbiornika nie wymagający ręcznego opróżniania pozostałości środka przez użytkownika.
6. Opcja przepłukania alkoholem”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 10. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Myjnia wyposażona w ręczny uchwyt otwierania komory”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 15, 16. Prosimy o dopuszczenie zapisu: „System druku (cały proces) min:

1. Indywidualne podłączenie endoskopu do każdej z komór, bez konieczności identyfikacji i rejestracji na wydruku.
2. Data i godzina rozpoczęcia procesu
3. Proces Mycia, Płukania, Dezynfekcji



4. Godzina zakończenia procesu
 5. czas ekspozycji alkoholu
 6. Ilość cykli
 7. Dane z systemu: poprawność dezynfekcji
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pkt 17. Prosimy i dopuszczenie zapisu: „Dezynfekcja wody: Wbudowane 2 lampy UV”
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 19, 20. Prosimy i dopuszczenie zapisu: „Funkcja przedmuchu po procesie dezynfekcji”
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt 21. Prosimy i dopuszczenie zapisu: „Konektory (złączki): 2 wyjścia na test szczelności wewnątrz komory myjącej, wyjścia na kanały robocze”
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 23. Prosimy i dopuszczenie zapisu: „Komunikacja. Wbudowane złącze typu RS do komunikacji z urządzeniem”
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 26. Prosimy i dopuszczenie zapisu: „Wymiary / Waga: 890x735x1005 / 120kg”
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do wzoru umowy

Pytanie 1

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może dokonywać przelewu (cesji) wierzytelności przypadającej mu w stosunku do Zamawiającego na rzecz osób trzecich bez uzyskania uprzedniej zgody, podmiotu tworzącego Zamawiającego oraz po wyrażeniu zgody Zamawiającego, w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić wyłącznie w trybie określonym przepisami ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia. Zamawiający nie może podjąć zobowiązania w imieniu podmiotu tworzącego w zakresie dotyczącym wyrażenia zgody.

Pytanie 2

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„usunięcia wad, braków lub niezgodności towaru z umową niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 10 dni roboczych od daty otrzymania pisemnej reklamacji lub,”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



„Okres gwarancji każdorazowo zostaje przedłużony o czas trwania naprawy, liczony od dnia zgłoszenia do momentu zakończenia naprawy, o ile naprawa trwała dłużej niż 10 dni roboczych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli Wykonawca nie usunie wady, braku albo niezgodności towaru z umową w terminie, o którym mowa w ust. 2, lub nie dostarczy urządzenia zastępczego, Zamawiający ma prawo do zaangażowania innych osób prawnych lub fizycznych (tzw. wykonanie zastępcze) posiadających autoryzację Wytwórcy w celu usunięcia wady, braku, niezgodności towaru z umową lub dostarczenia urządzenia zastępczego, a kosztami z tego tytułu obciążać Wykonawcę, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres minimum 8 lat.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1.1a oraz 2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto,”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 7

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2 b i c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 500 zł na 250 zł oraz odpowiednio z 200 zł na 100 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 8

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2.1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca jest w zwłoce w wydaniu towaru lub usunięciu stwierdzonych wad, braków lub niezgodności towaru z umową o 5 dni roboczych ponad terminy określone w umowie, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Pytanie 9

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2.2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający jest w zwłoce z uiszczeniem należności na rzecz Wykonawcy 30 dni ponad termin płatności faktury i pomimo dodatkowego wezwania listem poleconym odmawia uiszczenia należności.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.



Pytanie 10

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Przed wykonaniem prawa odstąpienia od umowy, strona zamierzająca odstąpić od umowy wyznaczy pisemnie drugiej stronie stosowny termin na usunięcie naruszeń lub usunięcie ich przyczyn, który nie może być jednakże dłuższy niż 5 dni roboczych od dnia otrzymania zawiadomienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia.

Odpowiedzi na pytania zawarte w niniejszym piśmie są wiążące i należy uwzględnić je w treści składanej oferty.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
[Signature]
mgr *Sebastian Szaniawski*

DZIAŁ ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
[Signature]
mgr *Edyta Słowińska*
INSPEKTOR