

Kielce, dnia 10.10.2023 r.

Znak sprawy: **EZ/179/2023/ESŁ**

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023, poz. 1605 ze zm.) pn. „**Dostawa aparatu RTG wraz z adaptacją pomieszczeń dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Obrazowej Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego Kielcach**”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach w celu wypełnienia dyspozycji art. 135 ust. 2 oraz działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Dotyczy pkt 4. - Istotne parametry aparatu tzn. min. lampa, generator, zawieszenie sufitowe, stół, statyw wyprodukowane przez jednego producenta

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu wysokiej klasy, którego istotne elementy składowe pochodzą od producenta aparatu natomiast lampa RTG jest wytwarzana przez innego producenta, jednakże cały aparat jest montowany i konfigurowany przez jednego wytwórcę oraz całość jest objęta jednym, wspólnym certyfikatem CE. Należy zwrócić uwagę, że dzisiejsza globalna produkcja opiera się na wyspecjalizowanych producentach, ekspertach w swoich wąskich dziedzinach. Coraz mniej jest firm, które w 100% samodzielnie wytwarzają całość swoich produktów, raczej większość bazuje na podwykonawcach i w momencie procesu technologicznego nadaje podzespołom swoje oznaczenia (tabliczki znamionowe) co nie jest jednoznaczne z wyprodukowaniem. Postawienie przez Zamawiającego takiego wymogu w znacznym stopniu ogranicza ilość potencjalnych oferentów. Ponadto - takie wymaganie nie ma żadnego uzasadnienia praktycznego, ponieważ za całe urządzenie i tak odpowiada jego wytwórca. Dopuszczenie jest w interesie Zamawiającego, bo pozwoli mu uzyskać dużo więcej konkurencyjnych ofert i lepszy wybór.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy pkt 8. - Zakres ruchu wózka z kolumną lampy – poprzecznie ≥ 200 cm

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wysokiej klasy aparatu RTG o zakresie zmotoryzowanego ruchu poprzecznego lampy na poziomie 190 cm. W praktyce, posiadając zakres ruchu wzdłużnego wynoszącego 320 cm oraz ruchu pionowego wynoszącego 180 cm nasze urządzenia zapewnia możliwość wykonania każdej projekcji z jeszcze wygodniejszą możliwością pozycjonowania pacjenta na stole i statywie oraz wózkach inwalidzkich i łóżkach mobilnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy pkt 22. - Zmotoryzowane ruchy statywu sufitowego min. w 5 osiach (wzdłuż, w poprzek, ruch pionowy, obroty lampy w dwóch osiach) oraz wspomaganie silnikowe ruchów manualnych wykonywanych przez technika



Zamawiający wymaga zmotoryzowanego ruch statywu sufitowego w pięciu osiach (wzdłuż, poprzek, ruch pionowy, obrót lampy w dwóch osiach). Prosimy o dopuszczenie zestawu w którym wszystkie ruchy zmotoryzowane wykonują się jednocześnie, natomiast jedynie obrót wokół osi pionowej nie jest zmotoryzowany, co nie wpływa znacząco na funkcjonalność systemu, gdyż rotacja ta jest wymagana jedynie w nielicznych przypadkach

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4

Dotyczy pkt 32. - Pojemność cieplna kołpaka lampy rtg $\geq 1,5$ MHU

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pojemnością cieplną kołpaka lampy RTG wynoszącą 1,339 MHU? Różnica pomiędzy wymaganym, a oferowanym parametrem jest niewielka i nie wpływa na funkcjonalność urządzenia, a oferowana pojemność cieplna pozwala na swobodne wykonywanie badań diagnostycznych bez ryzyka przegrzania lampy RTG, która dodatkowo posiada aktywne układ chłodzenia. W związku z powyższym prosimy o pozytywną odpowiedź

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy pkt 61. - Minimalna możliwa odległość środka detektora, licząc od podłogi ≤ 30 cm

Czy Zamawiający dopuści statyw do zdjęć odległościowych z minimalną możliwą odległością środka detektora, licząc od podłogi 31,5cm? Różnica pomiędzy wymaganym, a oferowanym parametrem jest nieznaczna, a obecny zapis uniemożliwia nam złożenie oferty. W związku z powyższym prosimy o pozytywną odpowiedź

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Dotyczy pkt 73. - Detektor zabudowany w statywie, na stałe podpięty do zasilania

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym aparat wyposażony jest w dwa detektory bezprzewodowe? Detektor umieszczony w statywie jest podpięty do zasilania i może być traktowany identycznie jak detektor zabudowany. Dwa detektory bezprzewodowe pozwalają na wymienną pracę na stanowiskach i mają przewagę nad detektorem wbudowanym – w przypadku awarii detektora stałego, praca na danym stanowisku jest niemożliwa do czasu naprawy, podczas gdy w rozwiązaniu z detektorami bezprzewodowymi, wystarczy zastosować sprawny detektor. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7

Dotyczy pkt 74. - Wymiary pola aktywnego każdego detektora $\geq 42,0$ cm x $42,0$ cm

Zamawiający wymaga, aby Wymiary pola aktywnego detektora ≥ 42 cm x 42 cm. Pragniemy poinformować, że w przypadku sprzętu, który pragniemy Państwu zaoferować, parametr ten wynosi 41,5x42,6 cm, co nie wpływa znacząco na funkcjonalność oferowanego sprzętu. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8

Dotyczy pkt 85. - Maksymalna waga detektora z akumulatorem $\leq 3,5$ kg



Zamawiający wymaga, aby maksymalna waga detektora wynosiła 3,5 kg. Pragniemy poinformować, że w przypadku oferowanego sprzętu waga detektora wynosi 3,7 kg, co stanowi niewielką różnicę, przy jednoczesnym zwiększeniu komfortu pracy poprzez większy format matrycy 42,6x41,5cm. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści takie rozwiązanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9

Dotyczy pkt 86. - Maksymalny udźwig detektora dla pacjenta leżącego na nim (przy wolnej ekspozycji) ≥ 300 kg

Zamawiający wymaga, aby maksymalny udźwig detektora dla pacjenta leżącego na nim wynosił co najmniej 300 kg. Pragniemy poinformować, że w przypadku sprzętu, który pragniemy Państwu zaoferować, parametr ten wynosi 150 kg, co jest rozwiązaniem zapewniającym odpowiednią wytrzymałość w większości przypadków klinicznych i nie wpływa znacząco na funkcjonalność oferowanego sprzętu. Z aparatem dostarczona zostanie dodatkowa osłona, co pozwoli zwiększyć ten parametr. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dot. pkt. 12 lit.c – certyfikaty WE/ deklaracje zgodności

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty certyfikatów WE lub deklaracji zgodności wyłącznie dla zaoferowanego aparatu RTG, czy dla wszystkich oferowanych wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty certyfikatów WE / deklaracji zgodności dla wszystkich oferowanych wyrobów medycznych.

Pytanie nr 11

Dot. pkt. 12 lit.c – opisy, katalogi

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty folderów potwierdzających parametry techniczne wyłącznie dla zaoferowanego aparatu RTG, czy dla wszystkich opisanych w tabeli technicznej wyrobów?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty folderów potwierdzających parametry techniczne dla wszystkich opisanych w tabeli technicznej wyrobów.

Pytanie nr 12

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga potwierdzania usług (np. szkoleń, czy deklaracji dostarczenia instrukcji aparatu) ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający nie wymaga potwierdzania usług.

Pytanie nr 13

Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego aparatu RTG?

Odpowiedź:



W przypadku braku możliwości potwierdzenia spełnienia wymagań technicznych ze względu na brak katalogów firmowych lub dokumentacji technicznej, Zamawiający dopuszcza złożenie szczegółowych oświadczeń producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta na terenie Polski potwierdzających spełnienie wymagań technicznych.

Pytanie nr 14

Dot. PACS/ RIS

Czy Zamawiający wymaga podłączenia aparatu do PACS/ RIS? Jeśli tak, to jakiego producenta?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga od Wykonawcy zintegrowania dostarczanego aparatu RTG z systemami PACS i RIS, w zakresie co najmniej przesyłania obrazów i obsługi listy roboczej. Zamawiający informuje, iż użytkuje systemy PACS - EI firmy Agfa oraz RIS VIZO+ firmy SoftMed. Opis szczegółowy integracji zawiera PFU .

Pytanie nr 15

Dot. par. 2, etap 1 ust. 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający rozważy wykreślenie powyższego postanowienia?

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuj zapis § 2 Etap I ust 1 pkt 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 16

Dot. par. 5 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na o zmianę na zapis:

„Termin zapłaty uznaje się za spełniony z chwilą wpływu wynagrodzenia Wykonawcy na jego rachunek bankowy.”?

Uzasadnienie: Dług pieniężny, zgodnie z art. 454 Kodeksu cywilnego, jest długiem oddawczym, a zatem świadczenie uznaje się za spełnione z chwilą wpływu wynagrodzenia Wykonawcy na jego rachunek bankowy.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 17

Dot. par. 6 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie i dodanie zapisu, że: *„gwarancja obejmuje wady konstrukcyjne i materiałowe powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym sprzęcie”?*

Wynika to z art. 578 kc.

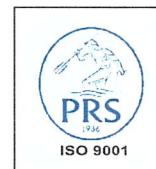
Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 18

Dot. par. 6 ust. 7 wzoru umowy

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów



i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. W związku z powyższym prosimy o rezygnację z tego wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje brzmienie § 6 ust 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 19

Dot. par. 6 ust. 8 wzoru umowy

Czy Zamawiający rozważy wykreślenie powyższego postanowienia?

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje brzmienie § 6 ust 7 wzoru umowy.

Pytanie nr 20

Dot. par. 7 ust. 1 p.pkt. 1 oraz 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraz zgodę na obniżenie stawki do 0,1% - powszechnie przyjętej w umowach zawieranych na podstawie pzp w sektorze medycznym?

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczą – kompensacyjną, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

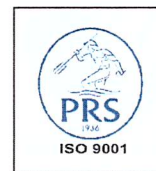
Pytanie nr 21

Dot. par. 7 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraz zgodę na dodanie zapisu:

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

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony



pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 22

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w dniu podpisania umowy protokolarnie przekaze Wykonawcy pomieszczenia wskazane w postępowaniu do remontu. W przypadku zwłoki z wydaniem pomieszczeń termin realizacji zadania zostanie wydłużony o ten czas zwłoki.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26, 27, 72.

Pytanie nr 23

Prosimy o informację czy Zamawiający posiada jakieś zalecenia Straży Pożarnej lub program dostosowawczy p.poż. obejmujący swymi zaleceniami pomieszczenia objęte przebudową/adaptacją.

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada na dzień dzisiejszy zaleceń straży Pożarnej oraz programu dostosowawczego p.poż. obejmujący swymi zaleceniami pomieszczenia objęte przebudową/adaptacją.

Pytanie nr 24

Prosimy o podanie szacowanej tygodniowej ilości badań, a także wartości napięcia, natężenia prądu oraz czasu ekspozycji dla planowanych badań. Dane potrzebne są do projektu osłon stałych.

Odpowiedź:

Badania wykonywane są całodobowo (24h/7dni) w trybie 3-zmianowym. Planowana ilość ekspozycji na 1 zmianę roboczą:

- wiązka skierowana na statyw - 10 ekspozycji (125 kV, 400 mA, 20 ms), 10 ekspozycji (80 kV 300 mA 100 ms),
- wiązka skierowana na stół/podłogę - 15 ekspozycji (80 kV 300 mA 100 ms), 15 ekspozycji (60 kV 160 mA 50 ms).

Pytanie nr 25

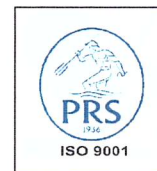
Prosimy o wykreślenie wymogu dostarczenia decyzji Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie przedmiotu zamówienia. Wykonawca dostarczy wszelkie niezbędne dokumenty dotyczące aparatu konieczne do odbioru przez PWIS. RTG oraz pracownia wymaga zezwolenia na użytkowanie wydane przez Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny, jednak formalnie stroną wnioskującą do PWIS jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca. Również dokumenty stanowiące załącznik do wniosku tylko w części dotyczą aparatu i są w gestii dostawcy sprzętu. W związku z powyższym prosimy o zmianę wymagań na następujące: „Przekazanie do użytkowania wraz wykonaniem testów akceptacyjnych po uruchomieniu RTG i wszystkich wymaganych pomiarów oraz dostarczenie atestów, certyfikatów i innych dokumentów dotyczących urządzenia, a niezbędnych do uzyskania przez Zamawiającego zezwolenia na użytkowanie wydawanego przez PWIS”.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 26

W przypadku odmowy na powyższe pytanie prosimy o potwierdzenie, że protokół bezusterkowego odbioru sprzętu (zwany też protokołem końcowym) zostanie podpisany po realizacji zadania, rozumianym jako adaptacji pomieszczenia, wykonaniu dostawy, instalacji, uruchomienia i przekazanie do użytkowania RTG wraz z wykonaniem testów akceptacyjnych, a sam czas oczekiwania na wydanie decyzji PWIS nie będzie



wliczany do czasu realizacji całego zadania. Termin uzyskania zezwolenia nie jest w żadnym stopniu zależny od Wykonawcy.

Odpowiedź:

Protokół odbioru Etapu II zostanie podpisany po spełnieniu wszystkich obowiązków wskazanych w § 2 wzoru umowy, w przypadku przedłużającego się termin uzyskania uzgodnień, postanowień i decyzji wydawanych przez organy administracyjne niezbędnych do uzyskania decyzji w zakresie dopuszczenia pracowni do użytkowania wynikających z przyczyn niezależnych od Wykonawcy będzie miał zastosowanie § 10 ust 1 pkt e) wzoru umowy, który otrzymał nowe brzmienie w odpowiedzi na pytanie nr 72.

Pytanie nr 27

Prosimy o wskazanie miejsca magazynowania aparatu od momentu dostawy do chwili instalacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje magazynowania aparatu. Wykonawca tak powinien zaplanować realizację zadania by dostawę aparatu zgrać z jednoczesnymi robotami projektowymi i adaptacyjnymi. Jednocześnie w celu umożliwienia Wykonawcy prawidłowego zaplanowania i realizacji zadania wprowadza modyfikację terminu realizacji Etapu II.

Wobec powyższego Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy Pzp informuje, iż dokonał zmiany treści SWZ poprzez przekazanie w dniu 10.10.2023 r. Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej *Ogłoszenia o sprostowaniu* w powyższym zakresie.

Pytanie nr 28

Prosimy o informację w jakim zakresie Zamawiający oczekuje modernizacji obecnej instalacji wentylacji mechanicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje, iż w momencie zaprojektowania pomieszczenia dostosuje układ wentylacji do nowo zainstalowanego urządzenia RTG zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie nr 29

Dotyczy SWZ Rozdział 12.c)

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający zaakceptuje wskazanie na dokumencie typu deklaracja zgodności, certyfikat WE którego urządzenia dotyczą, bez odniesienia do poszczególnych pozycji w tabeli. Podkreślamy, iż wymóg taki ma zastosowanie przy potwierdzaniu spełnienia poszczególnych parametrów technicznych, wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 30

Dotyczy SWZ Rozdział 12.c)

Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog firmowy/dokumentacja techniczna jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 2 do swz, a nie np. wymogów odnoszących się np. do usług (przykładowo: podłączenie urządzeń do systemu PACS/HIS/RIS), czy też wymogów dotyczących np. dokumentacji, gwarancji itd.?

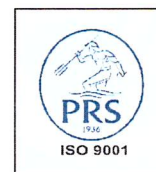
Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 31

Dotyczy SWZ Rozdział 12.c)

Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się



w dokumentach wymienionych w tym punkcie SIWZ. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w katalogach firmowych lub dokumentacji technicznej itp. oferowanego sprzętu. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych.

Odpowiedź:

W przypadku braku możliwości potwierdzenia spełnienia wymagań technicznych ze względu na brak katalogów firmowych lub dokumentacji technicznej, Zamawiający dopuszcza złożenie szczegółowych oświadczeń producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta na terenie Polski potwierdzających spełnienie wymagań technicznych.

Pytanie nr 32

Dotyczy SWZ Rozdział 12.c)

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. aparatu RTG), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty przedmiotowych środków dowodowych dla wszystkich oferowanych wyrobów medycznych.

Pytanie nr 33

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, I INFORMACJE OGÓLNE, pkt 4

Z zamieszczonego opisu parametrów SWZ wynika, że Zamawiający planuje zakupić zaawansowany technologicznie, cyfrowy aparat RTG. Takie aparaty cechuje złożoność budowy wynikająca z konieczności synergii pomiędzy poszczególnymi modułami aby dać jak najlepszy efekt w postaci najwyższej jakości obrazu przy zachowaniu jak najmniejszej dawki promieniowania.

W związku z powyższym najbardziej zaawansowane systemy zbudowane są z podzespołów, które są wyprodukowane przez jednego producenta. Takie rozwiązanie daje gwarancje, iż elementy te idealnie ze sobą współpracują, dzięki czemu oprócz wspomnianej wcześniej jakości obrazu i niskiej dawki promieniowania dają gwarancję długiej, bezawaryjnej eksploatacji. Na rynku dostępnych jest wiele rozwiązań, które składane są z elementów różnych producentów – co wiąże się z wieloma kompromisami dotyczącymi jakości obrazu i dawki promieniowania.

Zamawiający w punkcie 4. słusznie wymaga, aby istotne elementy oferowanego aparatu RTG tzn. min. lampa, generator, zawieszenie sufitowe, stół, statyw były wyprodukowane przez jednego producenta. Zapewne przez omyłkę pisarską, Zamawiający nie wymienia bardzo istotnej części, jaką jest detektor. Proponujemy zatem poprawę omyłki lub wprowadzenie punktacji dla tej wartości wymagań technicznych:

4.	Istotne parametry aparatu tzn. min. lampa, generator, zawieszenie sufitowe, stół, statyw, detektory wyprodukowane przez jednego producenta	Tak, podać			Bez punktacji
----	--	------------	--	--	---------------

Lub:



4.	Istotne parametry aparatu tzn. min. lampa, generator, zawieszenie sufitowe, stół, statyw wyprodukowane przez jednego producenta	Tak, podać			Lampa, generator, zawieszenie sufitowe, stół, statyw, detektory wyprodukowane przez jednego producenta – 10 pkt Pozostałe – 0 pkt
----	---	------------	--	--	--

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, II SUFITOWY STATYW 3D LAMPY RTG, pkt 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu o zakresie zmotoryzowanego obrotu lampy wokół osi pionowej (od pozycji środkowej) wynoszącym $+135^{\circ}/-135^{\circ}$.

Zakres ten pozwala na realizację wszystkich procedur klinicznych. Rozumiemy, że Zamawiającemu zależy na możliwości wykonania ekspozycji poziomym promieniem na stole od boku pacjenta, np. stawów biodrowych. W takich przypadkach promień centralny powinien znajdować się pod kątem 45° do osi pacjenta – zatem proponowany zakres pomaga również w poprawnym pozycjonowaniu lampy (położenie końcowe pozycji obrotu przekłada się na uzyskanie kąta 45° do osi pacjenta).

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:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, II SUFITOWY STATYW 3D LAMPY RTG, pkt 12

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że wielkość dotykowego panelu LCD na kołpaku lampy RTG ma duże znaczenie dla ergonomii pracy Technika – najnowocześniejsze rozwiązania na rynku dysponują wyświetlaczami o przekątnej 12 i więcej cali. Proponujemy zatem modyfikację tego punktu wymagań OPZ w celu pozyskania przez Zamawiającego najlepszych dla niego rozwiązań:

12.	Wielofunkcyjny dotykowy panel LCD min. 10" zlokalizowany na kołpaku umożliwiający odczyt i ustawianie parametrów ekspozycji	Tak, podać			$\geq 12''$ – 5 PKT $< 12''$ – 0 PKT
-----	---	------------	--	--	---

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, II SUFITOWY STATYW 3D LAMPY RTG, pkt 13



Zwracamy uwagę Zamawiającego, że nowoczesne systemy RTG umożliwiają nie tylko bezpośrednią modyfikację pojedynczych parametrów ekspozycji: kV, mAs, modyfikację wielkości ogniska, wybór komór AEC, zmianę kolejności wykonywania programów anatomicznych oraz zmianę miejsca ekspozycji: stół, statyw lub wolna ekspozycja z dotykowego panelu sterującego usytuowanego na kołpaku lampy rtg, ale również przenoszą do pomieszczenia badań możliwość wyświetlenia, odświeżenia i sterowania listą roboczą pacjentów oraz dają możliwość rozpoczęcia badania. Ma to istotny wpływ na ograniczenie konieczności przemieszczania się Technika oraz bezpieczeństwo pacjenta minimalizując ryzyko pomyłki.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przyzna punkty dodatkowe tylko i wyłącznie dla rozwiązania, które na dotykowym panelu sterującym usytuowanym na kołpaku lampy rtg, oprócz obecnie wymaganych funkcji, umożliwia wyświetlenie listy roboczej pacjentów, wybór pacjenta oraz rozpoczęcie badania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 37

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, II SUFITOWY STATYW 3D LAMPY RTG, pkt 17

Uprzejmie informujemy, że opisana funkcjonalność może być realizowana w różny sposób – np. wyposażenie aparatu w dedykowany algorytm wirtualnej kratki przeciw rozproszeniowej pozwala na usunięcie efektów pochodzących od promieniowania rozproszonego powstającego w większej ilości przy braku idealnie prostopadłego ustawienia detektora w wolnych projekcjach. Prosimy zatem o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoważne i przyzna punkty dodatkowe w przypadku, kiedy aparat wyposażony jest w dedykowany algorytm kratki wirtualnej do zdjęć przy użyciu wolnej kasety.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, II SUFITOWY STATYW 3D LAMPY RTG, pkt 22

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu wspomagania silnikowego ruchów manualnych wykonywanych przez Technika – przy aparacie wyposażonym w pełną motoryzację zawieszenia sufitowego ma to ograniczone znaczenie. Konstrukcja mechaniczna zawieszenia (wielokrotne łożyskowanie, przeciwwagi mechaniczne niwelujące efekt ciężaru) zapewnia również w razie potrzeby możliwość wykonania ruchu manualnego bez wysiłku Technika.

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.

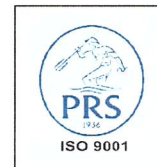
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez wspomagania silnikowego ruchów manualnych wykonywanych przez technika

Pytanie nr 39

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, II SUFITOWY STATYW 3D LAMPY RTG, pkt 23

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego automatyczne pozycjonowanie lampy RTG za pomocą zdefiniowanych programów anatomicznych, programowanych 20 ustawień. Taka liczba możliwych do realizacji pozycji wystarcza podczas codziennej



pracy aparatu, 100 pozycji nie ma zastosowania klinicznego, ponieważ wiele projekcji wykorzystuje te same pozycje zawieszenia sufitowego.

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:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, V UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt 49

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego zakres ruchu wzdłużnego blatu wynoszący 68 cm. Niższa wartość zakresu ruchu wzdłużnego blatu rekompensowana jest przez duży zakres ruchu wzdłużnego detektora w stole.

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:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 41

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, V UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt 52

Proponujemy Zamawiającemu wprowadzenie punktacji technicznej dla tego istotnego parametru stołu jakim jest maksymalne obciążenie stołu w pozycji środkowej z możliwością wykonania ekspozycji. Parametr ten ma nie tylko wpływ na własności użytkowe aparatu ale również świadczy o mechanicznej wytrzymałości stołu na jaką został on zaprojektowany, co będzie przekładać się na jego niezawodność.

Proponujemy modyfikację:

52.	Max. obciążenie stołu w pozycji środkowej z możliwością wykonania ekspozycji	≥ 250 kg			Wartość największa – 10 PKT Pozostałe – 0 PKT
-----	--	---------------	--	--	--

Odpowiedź:

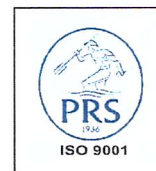
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, VI STATYW DO ZDJĘĆ ODLEGŁOŚCIOWYCH, pkt 61

Proponujemy Zamawiającemu wprowadzenie punktacji technicznej dla tego istotnego parametru statywu jakim jest minimalna możliwa odległość środka detektora, licząc od podłogi. Parametr ten ma istotny wpływ na własności użytkowe aparatu podczas wykonywania zdjęć kończyn dolnych.

Proponujemy modyfikację:



61.	Minimalna możliwa odległość środka detektora, licząc od podłogi	≤ 30 cm			Wartość najmniejsza – 10 PKT Pozostałe – 0 PKT
-----	---	--------------	--	--	---

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, VII DETEKTOR W STATYWIE – 1 SZT

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że posiadanie aparatu wyposażonego w detektor cyfrowy o wymiarach 43x43 cm w statywie, będącym detektorem mobilnym wifi z możliwością ładowania w statywie do zdjęć odległościowych bez konieczności wyjmowania detektora znacząco podnosi możliwości kliniczne aparatu. Daje możliwość wyboru rozmiaru detektora w zastosowaniach do zdjęć w trybie wolnej kasety. Niejednokrotnie (zwłaszcza przy zdjęciach klatek piersiowych u leżących pacjentów) możliwość wykonania zdjęcia na dużym formacie detektora w kształcie kwadratu znacząco upraszcza Technikowi wykonanie tej procedury, ogranicza również ryzyko obcięcia anatomii na zdjęciu i redukuje liczbę zdjęć odrzuconych. Jednocześnie detektor będąc zainstalowanym w statywie komunikuje się z systemem za pomocą interfejsu kablowego co zapewnia niezakłóconą pracę i praktycznie nie różni się od funkcjonalności detektora wbudowanego.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że będzie wymagał aparatu wyposażonego w detektor w statywie, będący detektorem bezprzewodowym z możliwością ładowania w szufladzie statywu, spełniającym pozostałe wymagania zawarte w punktach 74 – 78 OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 44

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, VIII DETEKTOR PRZENOŚNY, BEZPRZEWODOWY DO ZDJĘĆ W STOLE ORAZ ZDJĘĆ SWOBODNYCH – 1 SZT, pkt 86

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego maksymalny udźwig detektora dla pacjenta leżącego na nim wynoszący 150 kg (przy wolnej ekspozycji). Zwracamy uwagę, że w pozycji leżącej masa pacjenta jest rozłożona równomiernie i wspierana również przez łóżko co powoduje, że 150 kg wytrzymałości detektora jest wartością w zupełności wystarczającą.

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.

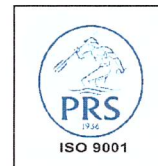
Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, VIII DETEKTOR PRZENOŚNY, BEZPRZEWODOWY DO ZDJĘĆ W STOLE ORAZ ZDJĘĆ SWOBODNYCH – 1 SZT, pkt 88

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna maksymalną wartość punktów dla rozwiązania dającego tę samą funkcjonalność to znaczy detektora posiadającego dedykowany uchwyt ze zintegrowaną rączką montowany do detektora cyfrowego na czas przenoszenia oraz pozycjonowania pacjenta?



Zwracamy uwagę zamawiającego, że rozwiązanie pozwalające rozdzielić detektor i uchwyt z rączką jest wygodniejsze ponieważ nie powiększa rozmiaru detektora i daje większą elastyczność w doborze akcesoriów do konkretnych zastosowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pytanie dotyczy pkt 89 opisu przedmiotu zamówienia.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, IX KONSOLA TECHNIKA APARATU Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, pkt 107

Zamawiający słusznie docenia w tym punkcie rozszerzone funkcjonalności wspomagania pozycjonowania pacjenta za pomocą kamery, jednak zwracamy uwagę, że mogą być one realizowane w różny sposób – na przykład przez dynamiczne nanoszenie linii wyznaczających krawędzie detektora oraz pozycję komór AEC na obraz z kamery wyświetlany na konsoli technika. Prosimy zatem o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna punkty dodatkowe również dla aparatu wyposażonego w kamerę przekazującą obraz pacjenta na konsolę technika z dynamicznie nanoszonymi liniami wyznaczającymi krawędzie detektora oraz pozycję komór systemu AEC.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów technicznych, APARAT RTG Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, IX KONSOLA TECHNIKA APARATU Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM, pkt 110

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

Odpowiedź:

Tak, 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.

b) 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:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 47 pkt a).

c) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modulem 3G opłacanym przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

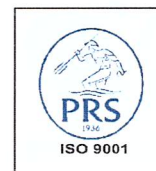
Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 47 pkt a).

Pytanie nr 48

Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga integracji z systemami PACS / RIS. Jeśli tak – prosimy o podanie nazwy dostawcy systemu oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga integracji z systemami PACS / RIS, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 14. Zamawiający informuje, iż nie posiada wolnych licencji na podłączenie aparatu RTG do systemów PACS i



RIS. Wszelkie koszty związane z wykonaniem w/w integracji, w tym koszt ewentualnych licencji jeżeli są wymagane, są po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 49

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

Odpowiedź:

Wykonawca zobowiązany jest do świadczenia usług gwarancyjnych w zadeklarowanym okresie wskazanym w ofercie, w przypadku wymiany elementu/podzespołu na nowy okres gwarancji nowego elementu/podzespołu winien być zgodny z okresem gwarancji producenta. Zamawiający po upływie okresu gwarancji podstawowej zadeklamowanej w ofercie przez Wykonawcę, będzie samodzielnie dochodził uprawnień z gwarancji w stosunku do producenta wymienionego elementu/podzespołu w przypadku gdy okres gwarancji będzie dłuższy od określonego w umowie.

Pytanie nr 50

Dotyczy wzoru umowy: Par. 6 ust. 2 b)

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

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

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza w par. 6 wzoru umowy ust. 12 o następującym brzmieniu:

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

- a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;*
- b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*



- c) *samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);*
- d) *uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, etc.).*

Pytanie nr 51

Dotyczy wzoru umowy: Par. 6 ust. 7

Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów oraz gwarancji jakości wykonywanych usług naprawy urządzenia, będącego przedmiotem umowy, ze względu na swoją specyfikę powinny być wykonywane tylko i wyłącznie przez autoryzowany przez producenta serwis. Wykonawca nie może zagwarantować prawidłowości naprawy wykonanej przez serwis nieautoryzowany. W związku z tym prosimy o zmianę treści ust. 7 w taki sposób, aby w przypadku zaistnienia okoliczności tam opisanych Zamawiający miał prawo zlecenia usunięcia awarii podmiotowi trzeciemu, posiadającemu autoryzację producenta urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 52

Dotyczy wzoru umowy: Par. 6 ust. 9

Mając na względzie fakt, iż rękojmią jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje zmianę § 6 ust. 9 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi powinno więc odpowiadać okresowi udzielanej rękojmi.

Dodatkowo wskazujemy, że zastosowanie instytucji rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest niekorzystne i niecelowe również dla Zamawiającego. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy wobec tego dodanie następującego postanowienia do § 6 ust. 9:

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 53

Dotyczy wzoru umowy: Par. 7 ust. 1, ust. 2 pkt b), c)

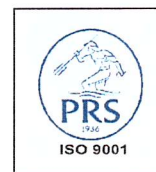
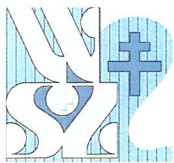
W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1% - 0,2% wartości umowy za każdy dzień. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 54

Dotyczy wzoru umowy: Par. 7 ust. 2



Określenie górnego limitu naliczenia kary umownej na tak wysokim poziomie w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych. W związku z powyższym proponujemy obniżenie górnego limitu naliczenia kary umownej maksymalnie do wysokości 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 55

Dotyczy wzoru umowy: Par. 7 ust. 3

Prosimy o usunięcie postanowienia projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 56

Czy zamawiający posiada sprawną instalację PPOŻ w pracowni ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż posiada sprawną instalację PPOŻ w pracowni.

Pytanie nr 57

Czy zamawiający będzie wymagał rozbudowy instalacji PPOŻ ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał rozbudowy instalacji PPOŻ.

Pytanie nr 58

Czy zamawiający posiada wolne miejsca do wpięcia się z kablami internetowymi ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w pomieszczeniach, w których przewidziany jest montaż elementów systemu RTG, znajdują się gniazda LAN (RJ45) w ilości:

- w sterowni RTG: 13
- w pomieszczeniu aparatu RTG: 0.

Gniazda te mogą być wykorzystane do podłączenia elementów systemu RTG do sieci LAN Zamawiającego, w tym z możliwością dostępu do sieci Internet.

Na potrzeby komunikacji wewnętrznej pomiędzy elementami dostarczanego systemu RTG, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć i wykonać niezbędną infrastrukturę teleinformatyczną oraz dostarczyć niezbędne urządzenia.

Pytanie nr 59

Jakiej mocy kabel elektryczny jest doprowadzony do pracowni ?

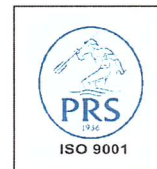
Odpowiedź:

Do pracowni doprowadzony jest kabel typ YAKY 5x70mm² zasilanie podstawowe i rezerwowe.

Pytanie nr 60

Czy zamawiający posiada sprawną wentylację ? Czy ewentualnie zamawiający posiada pomiary wentylacji ?

Odpowiedź:



Zamawiający posiada sprawną wentylację oraz aktualne pomiary wentylacji.

Pytanie nr 61

Czy zamawiający będzie wymagał montażu klimatyzatorów ? Jeśli tak to ile klimatyzatorów i jakiej mocy mają być zamontowane ?

Odpowiedź:

Zgodnie z PFU, montaż klimatyzatorów naściennych 5,0 KW pomieszczeniu sterowni 3,5 KW.

Pytanie nr 62

Czy zamawiający będzie wymagał wymiany kabli elektrycznych zasilających aparat RTG

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał wymiany kabli elektrycznych zasilających aparat RTG zgodnie z wymaganiami dokumentacji techniczno-ruchowej oferowanego urządzenia.

Pytanie nr 63

Czy zamawiający będzie wymagał wymiany rolet w oknach pracowni radiologicznych ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał wymiany rolet w oknach pracowni radiologicznych, jeśli pomiary dozymetryczne będą w normie.

Pytanie nr 64

Czy zamawiający będzie wymagał wymiany podłogi w salach RTG oraz w sterowni ?

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał w salach RTG oraz w sterowni prac i robót zgodnie z opracowaną dokumentacją techniczną oraz wymogami po akceptacji Zamawiającego.

Pytanie nr 65

Czy zamawiający będzie wymagał remontu łazienki ?

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał remontu łazienki.

Pytanie nr 66

Czy zamawiający będzie wymagał skucia płytek w pomieszczeniu RTG ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje realizacji zgodnie z opracowaną dokumentacją techniczną oraz wymogami po akceptacji Zamawiającego.

Pytanie nr 67

Prosimy o zamieszczenie na stronie www Zamawiającego aktualnego projektu ochrony radiologicznej

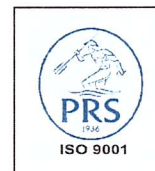
Odpowiedź:

Zamawiający dysponuje projektem ochrony radiologicznej zamieszczonym na stronie internetowej prowadzonego postępowania w folderze pn. Załącznik nr 2a do SWZ – PFU.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wydzieli, wyznaczy, wygrodzi i zabezpieczy drogę dostawy systemu zgodnie z wytycznymi producenta oraz drogę dojazdu i manewrów samochodu ciężarowego, wózka widłowego, dźwigu i pozostałych sprzętów?

Odpowiedź:



Zamawiający oczekuje, że Wykonawca wydzieli, wyznaczy, wygrodzi i zabezpieczy drogę dostawy systemu zgodnie z wytycznymi producenta oraz drogę dojazdu i manewrów samochodu ciężarowego, wózka widłowego, dźwigu i pozostałych sprzętów. Zamawiający udostępni teren wskazany przez Wykonawcę.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku istnienia ograniczeń wjazdu do miejsca dostawy Zamawiający wyrazi zgodę na przejazd/ dojazd transportu i uzyska własnym staraniem zgody od podmiotów trzecich jeżeli będą wymagane?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku istnienia ograniczeń wjazdu do miejsca dostawy Zamawiający wyrazi zgodę na przejazd/ dojazd transportu i uzyska własnym staraniem zgody od podmiotów trzecich jeżeli będą wymagane.

Pytanie nr 70

Z doświadczenia wiemy, iż zorganizowanie szkoleń aplikacyjnych od razu po zakończeniu instalacji może być trudne m.in. ze względu na dostępność lekarzy oraz umówienie pacjentów. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeprowadzenie jednodniowego szkolenia z bezpiecznej, podstawowej obsługi systemu, na fantomach, od razu po zakończeniu instalacji, tym samym rozpoczynając szkolenia aplikacyjne, a kolejne dni szkoleń zaplanuje w terminie uzgodnionym z Zamawiającym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił terminów realizacji szkoleń w SWZ (Załącznik nr 2 do SWZ punkt 120 parametrów technicznych), to Wykonawca winien przygotować harmonogram szkoleń w uzgodnieniu z Zamawiającym, w którym terminy zostaną tak określone aby szkolenia były najbardziej efektywne dla zespołu radiologów.

Pytanie nr 71

Jeśli Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, prosimy o potwierdzenie, że termin szkoleń aplikacyjnych nie warunkuje podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 72

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Zamawiający wydłuży czas realizacji w sytuacji, gdy nie będzie w stanie przekazać Wykonawcy pomieszczeń w wymaganym terminie lub infrastruktura (po stronie Zamawiającego) wymagana do uruchomienia urządzeń nie będzie umożliwiała zakończenia realizacji umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zwłoki w przekazaniu pomieszczeń do remontu, jednakże w celu uregulowania w/w zagadnienia § 10 ust 1 e) wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

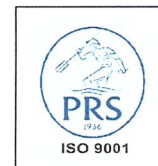
„e) zmiany terminu realizacji etapu II lub III zadania ze względu na przedłużający się termin uzyskania uzgodnień, postanowień i decyzji wydawanych przez organy administracyjne, których uzgodnienia są niezbędne do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy lub braku możliwości udostępnienia pomieszczeń pracowni RTG z winy Zamawiającego lub oddelegowania przez zamawiającego osób na szkolenie ze względu na konieczność zachowania ciągłości udzielania świadczeń medycznych,”

Pytanie nr 73

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. I Informacje ogólne pkt 4 „Istotne parametry aparatu tzn. min lampa, generator, zawieszenie sufitowe, stół, statyw wyprodukowane przez jednego producenta.”

Czy Zamawiający dopuści lampę wyprodukowaną przez innego producenta niż wszystkie inne wymienione elementy? Bardzo częstym rozwiązaniem u wiodących producentów systemów RTG jest stosowanie lampy



RTG wyprodukowanej przez innego producenta, np. Canon, który jest znanym i posiadającym długą historię produkcyjną. Pomimo, że lampa RTG jest innego producenta, to jest ona w pełni zintegrowana z systemem i takie wieloletnie rozwiązanie wskazuje na brak problemów z systemem. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. II Sufitowy statyw 3D lampy RTG pkt 9 „Zakres pionowego ruchu lampy $\geq 160\text{cm}$ ”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zakresy pionowego ruchu lampy wynoszącego 150cm. Zakres ten jest w pełni wystarczający w codziennej pracy i w wykonaniu badań obrazowych wszystkich obowiązujących procedur. Użytkownicy nie odczują różnicy 10cm, a sama różnica nie ma wpływu na właściwości kliniczne i obrazowe systemu RTG. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. II Sufitowy statyw 3D lampy RTG pkt 10 „Zakres obrotu lampy wokół osi pionowej w zakresie $\geq 330^\circ$ (co najmniej w jedną stronę 180°)”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zakresu obrotu lampy wokół osi pionowej w zakresie $240^\circ (\pm 120^\circ)$. Zakres ten w zupełności wystarczy do wykonywania zdjęć na stole diagnostycznym oraz poza nim w przypadku zdjęć pacjentów będących na łóżku szpitalnym. Taki zakres również pozwala na wykonywanie zdjęć przy statywie płucnym oraz zdjęć kości długich bez żadnych nieprawidłowości. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. Ad. II Sufitowy statyw 3D lampy RTG pkt 13 „Bezpośrednia modyfikacja pojedynczych parametrów ekspozycji: kV, mAs, modyfikacja wielkości ogniska, wybór komór AEC, zmiana kolejności wykonywania programów anatomicznych oraz zmiana miejsca ekspozycji: stół, statyw lub wolna ekspozycja z odpowiednią zmianą w programach anatomicznych bezpośrednio z dotykowego panelu sterującego usytuowanego na kołpaku lampy rtg bez konieczności zmiany programu anatomicznego”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o usunięcie w zapisie modyfikację wielkości ogniska. Prosimy zauważyć, że ogniska wybierane są automatycznie ze względu parametry ekspozycji lub zapisane programy anatomiczne. Pozwolenie na swobodną zmianę wielkości ogniska przez technika elektroradiologii może z czasem spowodować nieprawidłowe działanie lampy, co skutkować będzie przedwczesną wymianą.

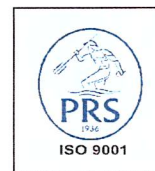
Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. II Sufitowy statyw 3D lampy RTG pkt 21 „Zwolnienie wszystkich hamulców zawieszenia sufitowego jednym przyciskiem”



Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie kiedy możliwe tylko jest zwolnienie ruchu horyzontalnego, który usprawnia ruch kolumny i przyspiesza go? Prosimy zauważyć, że zwolnienie wszystkich hamulców zawieszenia sufitowego jest mało bezpieczne dla użytkownika, ponieważ może on nie utrzymać kolumny lampy a ta będzie swobodnie poruszać się po zwolnieniu. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 78

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. II Sufitowy statyw 3D lampy RTG pkt 22 „Zmotoryzowane ruchy statywu sufitowego min. w 5 osiach (wzdłuż, w poprzek, ruch pionowy, obroty lampy w dwóch osiach) oraz wspomaganie silnikowe ruchów manualnych wykonywanych przez technika”

Czy Zamawiający dopuści, aby ruch obrotowy kolumny lampy wokół osi pionowej był wykonywany manualnie? Wszystkie pozostałe ruchy są zmotoryzowane, a ruch obrotowy kolumny lampy jest wykonywany ręcznie, ponieważ nie jest on standardowym ruchem w trakcie wykonywania badań diagnostycznych i ustawiania lampy. Również ręczny przesuw wymusza na użytkowniku prawidłową kontrolę ustawienia lampy w trakcie obracania kolumny. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 79

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. II Sufitowy statyw 3D lampy RTG pkt 23 „Automatyczne pozycjonowanie lampy RTG za pomocą zdefiniowanych w programach anatomicznych ustawień ≥ 100 różnych ustawień aparatu w pomieszczeniu”

Czy Zamawiający dopuści 17 zdefiniowanych w programach anatomicznych ustawień aparatu w pomieszczeniu? Ilość ta powinna w zupełności wystarczyć użytkownikowi w jego codziennej pracy, natomiast każdy dostępny program anatomiczny może posiadać zdefiniowane ustawienie. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. III Lampa RTG i kolimator pkt 32 „Pojemność cieplna kołpaka lampy rtg $\geq 1,5\text{MHU}$ ”

Czy Zamawiający dopuści pojemność cieplną kołpaka lampy RTG wynoszącą 1,339MHU? Pojemność cieplna kołpaka jest wystarczającą do oferowanej lampy i nie pozwala na przegrzanie się jej, co daje pełną gwarancję długiego i prawidłowego działania. Tym bardziej renomowany producent lampy RTG umieszcza lampę w kołpaku od wielu lat. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

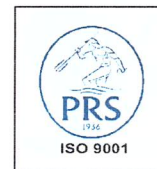
Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81

Załącznik nr 2 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia

Ad. VI Statyw do zdjęć odległościowych pkt 61 „Minimalna możliwa odległość środka detektora, licząc od podłogi $\leq 30\text{ cm}$ ”



Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie odległości środka detektora od podłogi wynoszącej 37cm. Różnica 7cm nie wpłynie w właściwości kliniczne systemu RTG oraz jakości obrazowania. Sama odległość 37cm pozwoli na wykonanie wszystkich dostępnych procedur radiologicznych oraz pełnego zakresu badania kości długich. Dopuszczenie powyższego rozwiązania pozwoli Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o określenie w jakich dniach i godzinach będzie możliwe prowadzenie prac budowlanych.

Odpowiedź:

Prowadzenie prac budowlanych będzie możliwe w godzinach od 7 do 20, 7 dni w tygodniu.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający posiada pomiary sieci elektrycznej w pomieszczeniach objętych adaptacją? Jeśli tak, to zwracamy się z uprzejmą prośbą o udostępnienie dokumentacji.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada pomiary sieci elektrycznej w pomieszczeniach objętych adaptacją, udostępni Wykonawcy przed przystąpieniem do prac projektowych.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający posiada testy, pomiary i przeglądy wentylacji? Jeśli tak, to zwracamy się z uprzejmą prośbą o udostępnienie dokumentacji.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada pomiary i przeglądy wentylacji w pomieszczeniach objętych adaptacją, udostępni Wykonawcy przed przystąpieniem do prac projektowych.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający wymaga umieszczenia umywalki w pracowni RTG, która znajduje się już w przebieralni?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga umieszczenia umywalki w pracowni RTG jeśli będzie tego wymagała dokumentacja projektowa oraz uzgodnienia z Zamawiającym.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający zgodzi się, aby wykorzystać istniejące kanały kablowe, jeśli te są w odpowiednim stanie użytkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zgodzi się, aby wykorzystać istniejące kanały kablowe, jeśli te są w odpowiednim stanie użytkowym.

Pytanie nr 87

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o określenie kolorystyki okładzin ściennych, posadzek celem prawidłowego wyboru do oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje propozycji od Wykonawcy w opracowanym projekcie technicznym przedłożonym do akceptacji Zamawiającego.



Pytanie nr 88

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o określenie kolorystyki i modelu lub producenta osłon radiologicznych celem prawidłowego wyboru do uzupełnienia istniejących osłon.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga od Wykonawcy wykonania projektu osłon radiologicznych, który przed realizacją winien uzyskać akceptację właściwych organów oraz Zamawiającego. Jako przykład akceptowalnych osłon osobistych może służyć katalog firmy Kiran – Garsonka model Maxima dwuczęściowa - spódnica i kamizelka, kolorystyka - ocean green-cloud grey.

Pytanie nr 89

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o określenie czy Zamawiający wymaga wymiany umywalki i płytek glazurowanych opisanych w dokumencie, ponieważ w rozmowach podczas wizji lokalnej Zamawiający określił, że nie jest to wymagane. Odpowiednie stanowisko Zamawiającego pozwoli na określenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje realizacji prac remontowych zgodnie wytycznymi określonymi w z PFU oraz wyżej udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie nr 90

Dotyczy wentylacji mechanicznej. Jaki jest obecny dopływ powietrza w m³/ h do pomieszczenia RTG oraz pomieszczenia sterowni?

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 91

Dotyczy wentylacji mechanicznej. Jaki jest obecny wyciąg powietrza w m³/ h do pomieszczenia RTG oraz pomieszczenia sterowni?

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi normami.

Pytanie nr 92

Kiedy została instalacja sanitarna i elektryczna podana okresowej kontroli stanu technicznego z przeglądów rocznych i pięcioletnich? Proszę o ujawnienie protokołów z przeglądów rocznych i pięcioletnich?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada dokumentację i udostępni Wykonawcy po podpisaniu umowy z Wykonawcą.

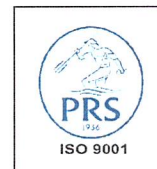
Pytanie nr 93

Jakie parametry obecnie spełniają drzwi wejściowe do pomieszczenia RTG a jakie parametry obecnie spełniają do pomieszczenia sterowni?

Odpowiedź:

Zgodnie z aktualnym projektem osłon radiologicznych.

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów innych niż opisane w SWZ zaznaczyć, iż parametry /zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ.



INFORMACJA O ZMIANIE TREŚCI SWZ

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, działając w oparciu o art. 137 ust. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), udostępnia informację o zmianie treści SWZ po publikacji *Ogłoszenia o sprostowaniu* przez Urząd Publikacji Unii Europejskiej w dniu 10.10.2023 r., w poniższym zakresie:

- **punkt 25 SWZ - Termin związania ofertą, otrzymuje brzmienie:**
Termin związania ofertą wynosi 90 dni tj. Wykonawca jest związany ofertą **do dnia 14.01.2024 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- **punkt 30 SWZ - Składanie ofert, otrzymuje brzmienie:**
Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć zgodnie z pkt 27 SWZ **do dnia 17.10.2023 r. do godz. 9:00.**
- **punkt 31 SWZ - Otwarcie ofert, otrzymuje brzmienie:**
Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 17.10.2023 r. o godz. 9:30.**
Otwarcie ofert nastąpi przy użyciu Platformy e-Zamówienia poprzez rozszyfrowanie ofert złożonych za pośrednictwem platformy.

ZMIANA TREŚCI SWZ_2

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, w oparciu o art. 137 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) informuje, iż dokonał zmiany treści SWZ, co prowadzi do zmiany ogłoszenia o zamówieniu.

W dniu 10.10.2023 r. Zamawiający przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej *Ogłoszenie o sprostowaniu* w poniższym zakresie:

- zmiana treści SWZ w punkcie 6 pkt b) – Termin miejsce wykonania zamówienia
- zmiana treści SWZ w punkcie 25 - Termin związania ofertą
- zmiana treści SWZ w punkcie 30 - Składanie ofert
- zmiana treści SWZ w punkcie 31 - Otwarcie ofert

Zamawiający, w celu wypełnienia dyspozycji art. 137 ust. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), niezwłocznie po publikacji *Ogłoszenia o sprostowaniu* przez Urząd Publikacji Unii Europejskiej, która nastąpi w dniu 13.10.2023 r., udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-08103a2b-5162-11ee-a60c-9ec5599dddc1> powyższą zmianę.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Edyta Słowińska

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

