

Kielce, 02.03.2026 r.

znak sprawy EZ/22/2026/SL

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320) na: Zakup i dostawa sprzętu i wyposażenia na potrzeby Zespołu Pracowni Radiologii Zabiegowej, Hemodynamiki i Elektrokardiologii w ramach projektu pn. „Poprawa efektywności funkcjonowania, dostępności i jakości świadczeń wysokospecjalistycznych w Wojewódzkim Szpitalu Zespolonym we Kielcach”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy – Zał. 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych- pakiet nr 5; Zadanie nr 1 Wózek anestezjologiczny jezdny z nadstawką- 4 szt.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wózka o wymiarach 690 × 700 × 985 mm jako rozwiązania równoważnego? Oferowany przez nas wózek posiada zbliżone parametry użytkowe oraz funkcjonalność zgodną z przeznaczeniem. Różnice w wymiarach wynikają z konstrukcji producenta i nie wpływają na ergonomię pracy, stabilność ani możliwość wyposażenia w wymagane elementy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2

Dotyczy – Zał. 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych- pakiet nr 5; Zadanie nr 2 Wózek medyczny jezdny z szufladami- 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wózka o wymiarach 690 × 700 × 985 mm jako rozwiązania równoważnego? Oferowany przez nas wózek posiada zbliżone parametry użytkowe oraz funkcjonalność zgodną z przeznaczeniem. Różnice w wymiarach wynikają z konstrukcji producenta i nie wpływają na ergonomię pracy, stabilność ani możliwość wyposażenia w wymagane elementy

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Dotyczy – Zał. 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych- pakiet nr 5; Zadanie nr 2 Wózek medyczny jezdny z szufladami- 2 szt.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wózek ma posiadać trzy szuflady o wysokości użytkowej ok. 110–120 mm każda. Przy wymaganej wysokości całkowitej wózka oraz uwzględnieniu niezbędnych elementów konstrukcyjnych (blat, podstawa jezdna, prowadnice, odstępy technologiczne), wykonanie trzech szuflad o wskazanej wysokości użytkowej 110–120 mm każda nie jest technicznie możliwe z utrzymaniem wysokości całkowitej wózka.

W związku z powyższym zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w trzy szuflady o większej wysokości użytkowej (wynikającej z podziału dostępnej przestrzeni konstrukcyjnej) ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4

Dotyczy – Zał. 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych- pakiet nr 5; Zadanie nr 3 Stojak na fartuchy ołowiane 12 ramion- 3 szt

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stojaka na fartuchy o wymiarach 725x665x1600 mm jako rozwiązania równoważnego? Oferowany przez nas stojak posiada zbliżone parametry użytkowe oraz funkcjonalność zgodną z przeznaczeniem. Różnice w wymiarach wynikają z konstrukcji producenta i nie wpływają na ergonomię pracy, stabilność ani możliwość wyposażenia w wymagane elementy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania stojaków, które posiadają 2 rzędy po 6 uchwyty na fartuchy

Pytanie nr 5

Dotyczy – Zał. 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych- pakiet nr 5;

Zadanie nr 4 Taboret medyczny obrotowy na kółkach- 10 szt

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie taboretu z podstawą trójamenną, zapewniającą odpowiednią stabilność, wytrzymałość oraz bezpieczeństwo użytkowania, przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymaganych parametrów technicznych i funkcjonalnych? Oferowane rozwiązanie spełnia wymagania w zakresie ergonomii oraz stabilności, a różnica w konstrukcji podstawy nie wpływa negatywnie na sposób użytkowania ani trwałość produktu

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6

Dotyczy – Zał. 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych- pakiet nr 5;

Zadanie nr 4 Taboret medyczny obrotowy na kółkach- 10 szt

W opisie parametrów technicznych taboretu wskazano wymóg: „obciążenie od 120 kg”. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisu, czy Zamawiającemu chodzi o maksymalne dopuszczalne obciążenie do 120 kg, czy o nośność nie mniejszą niż 120 kg. Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie prawidłowej interpretacji parametru w celu przygotowania oferty zgodnej z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli nośność nie mniejszą niż 120 kg.

dot. Załącznik nr 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno- funkcjonalnych pakiet nr 5

Zadanie nr 1: Wózek anestezjologiczny jezdny z nadstawką- 4szt.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny jezdny z nadstawką o szerokości 650 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny jezdny z nadstawką o głębokości 550 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny jezdny z nadstawką wykonany w całości ze stali lakierowanej proszkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny jezdny z nadstawką o wysokości 3 szuflad 14,1 cm i 1 szuflady 20,9 cm (powierzchni użytkowej)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

dot. Załącznik nr 2.5 do SWZ- Zestawienie parametrów techniczno- funkcjonalnych pakiet nr 5

Zadanie nr 2: Wózek medyczny jezdny z szufladami- 2 szt

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek medyczny jezdny z szufladami o szerokości 650 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści wózek medyczny jezdny z szufladami o głębokości 550 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści wózek medyczny jezdny z szufladami wykonany w całości ze stali lakierowanej proszkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści wózek medyczny jezdny z szufladami o wysokości 3 szuflad 20,9 cm (powierzchni użytkowej)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15

dot. Załącznik nr 3 do SWZ umowa

dot. §3 ust.2 oraz §5 ust. 1 lit b) i ust 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu montażu, uruchomienia oraz przeszkolenia personelu, w zakresie pakietu nr 5, ze względu na fakt, iż produkty będące przedmiotem zamówienia w tym pakiecie dostarczane są złożone, gotowe do użytku, a ich obsługa ma charakter typowy

Odpowiedź: Zamawiający przy sporządzaniu przedmiotowej umowy odpowiednio zmodyfikuje zapisy §3 ust. 2 oraz §5 ust. 1 lit b) i ust. 3

Pytanie nr 16

dot. Załącznik nr 3 do SWZ umowa

dot. §3 ust.3 lit e) oraz §7 ust 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie że w przypadku sprzętów, dla których producent nie przewidział konieczności wykonywania przeglądów, (pakiet nr 5) dokument lub dostęp do aplikacji umożliwiających rejestrację okresowych przeglądów technicznych zgodnie z art. 63 ust. 3 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych ani same przeglądy nie będą wymagane

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 17

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka w tytule pakietu nr 2 „Pakiet nr 2 – System do ultrasonografii naczyniowej mobilny– 1 kpl”? Z opisu i parametrów technicznych wskazanych w załączniku 2.2 do SWZ wynika, że opisany przedmiot zamówienia to Zintegrowany system do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej, a nie system mobilny. Czy w związku z tym Zamawiający miał na myśli: „Pakiet nr 2 – Zintegrowany system do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej”?

Odpowiedź: Nazwa „Pakiet nr 2 – System do ultrasonografii naczyniowej mobilny– 1 kpl” została użyta jako nazwa tożsama z projektem KPO i nie przesądza o szczegółowych parametrach technicznych i funkcjonalnych aparatu, które zostały szczegółowo opisane w Załączniku nr 2.2 do SWZ.

Pytanie nr 18

Prosimy o rozważenie modyfikacji § 8 Umowy w zakresie wysokości kar umownych w celu dostosowania wysokości kar do zasad proporcjonalności oraz równowagi stron wynikających z przepisów PZP, oraz zgodnie z powszechnie akceptowanym stanowiskiem KIO, aby postanowienia umowy pozostawały adekwatne do charakteru i zakresu zamówienia:

Ust. 1

Pkt 1) Zamawiający zapłaci kary umowne Wykonawcy:

a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego z wyjątkiem przypadków określonych w § 9 - w wysokości 5% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,

pkt 2) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1

b) za zwłokę w dostawie asortymentu zgodnego z umową – 500,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,

c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową – w wysokości 200,00 zł brutto za każdy dzień zwłoki,

d) za zwłokę w przedłożeniu dokumentów potwierdzających spełnienie wymagań/standardów dostępności – w wysokości 300 zł za każdy dzień zwłoki;

e) za zwłokę w przedłożeniu dokumentów potwierdzających spełnienie zasad DNSH – w wysokości 300 zł za każdy dzień zwłoki;

Ust. 2 - Łączna suma kar umownych, o których mowa w lit. a–d, nie może przekroczyć 10% wynagrodzenia brutto określonego w § 5 umowy.

Odpowiedź: Brak zgody Zamawiającego na proponowane zmiany

Pytanie nr 19

Zgodnie z Rozporządzeniem o Wyrobach Medycznych (UE) 2017/745 („MDR”), którego przepisy są bezpośrednio stosowane w Polsce, dopuszczalny zakres działań serwisowych (konserwacji, przeglądów, kalibracji) określa instrukcja używania wyrobu medycznego. Producent ma obowiązek wskazać w instrukcji używania m.in.:

- wymagania dotyczące konserwacji,
- częstotliwość i zakres przeglądów,
- instrukcje dotyczące kalibracji, jeżeli są niezbędne do bezpiecznego i prawidłowego działania wyrobu,
- warunki utrzymania dokładności i bezpieczeństwa.

Nie wynika z tych przepisów, jaka powinna być metoda, sposób wykonywania konserwacji, przeglądów ani kalibracji wyrobu medycznego. Dokonuje tego podmiot (firma) serwisowa lub sam użytkownik, na własne ryzyko, jeśli ma do tego kwalifikacje. Tym bardziej MDR nie wymaga, żeby producent wyrobu medycznego przekazywał na rzecz użytkownika wyrobu kody/klucze serwisowe, specjalistyczne oprogramowanie serwisowe ani instrukcje serwisowe wyrobu ani jakiekolwiek inne swoje know-how, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa i własność intelektualną producenta.

Philips w żaden sposób nie ogranicza możliwości świadczenia usług serwisowych urządzeń medycznych marki Philips. Rynek serwisu urządzeń medycznych w Polsce pozostaje rynkiem otwartym i konkurencyjnym, co Philips w pełni respektuje. Philips nie posiada ani faktycznie, ani prawnie wyłączności w zakresie serwisowania urządzeń medycznych marki Philips.

Powyższe znajduje potwierdzenie w aktualnej sytuacji rynkowej. Na polskim rynku funkcjonuje wiele niezależnych organizacji serwisowych świadczących usługi serwisowe dla urządzeń marki Philips. Działalność serwisową może prowadzić każda firma niezależna od Philips, o ile posiada odpowiednie kwalifikacje oraz wiedzę niezbędną do wykonywania takich usług. Kryteria te są określone i weryfikowane przez zamawiającego.

Philips jako producent danego wyrobu medycznego udziela licencji na kody/klucze serwisowe oraz instrukcje serwisowe, które stanowią własność intelektualną Philipsa podlegającą ochronie prawnej. Jednocześnie firma serwisowa wybrana przez zamawiającego nie jest zobowiązana do wykonywania czynności serwisowych zgodnie z instrukcjami serwisowymi Philips ani do korzystania z kodów/kluczy serwisowych Philips. Może ona prowadzić działania serwisowe według własnych procedur i metodologii, ponosząc wobec zamawiającego (użytkownika sprzętu medycznego) pełną odpowiedzialność za ich realizację.

Jeżeli jednak zamawiający lub wybrana przez niego firma serwisowa zdecyduje się na korzystanie w ramach usług serwisowych z kodów/kluczy serwisowych, instrukcji serwisowych lub wsparcia działu serwisowego Philipsa, możliwe jest ich udostępnienie tych zasobów na zasadach licencji. Udzielenie

licencji jest jedyną, prawnie dopuszczalną formą udostępnienia kodów/kluczy serwisowych, instrukcji serwisowych, ponieważ stanowią one własność producenta urządzeń medycznych marki Philips. Philips Polska jest dystrybutorem tych urządzeń i jako dystrybutor nie może działać z naruszeniem zasad ochrony praw własności intelektualnej producenta wyrobów medycznych marki Philips.

Uzyskanie dostępów do kodów/kluczy serwisowych, instrukcji serwisowych lub wsparcia działu serwisowego Philipsa nie oznacza jednak, że Philips ponosi jakąkolwiek odpowiedzialność za wykonywanie czynności serwisowych. Taką odpowiedzialność ponosi wyłącznie firma wykonująca czynności serwisowe, działająca na swoją własną odpowiedzialność i ryzyko.

Umowa licencji określa, m.i. zasady, prawa i obowiązki użytkownika w zakresie korzystania z utworów (instrukcji serwisowych, kodów/kluczy) stanowiących własność intelektualną producenta wyrobów medycznych marki Philipsa, w tym możliwość natychmiastowego cofnięcia(wygaśnięcia) licencji przez Philips w przypadku nieautoryzowanego ujawnienia, modyfikacji lub innych niedopuszczalnych działań użytkownika. Philips Polska, działający jako przedstawiciel producenta wyrobów medycznych marki Philips, ma obowiązek do podejmowania wszelkich działań przeciwdziałających naruszeniom własności intelektualnej i bez zawarcia umowy licencji, byłby pozbawiony środków związanych z egzekwowaniem tych praw.

W związku z powyższym wyjaśnieniem prosimy o zastąpienie zapisu §3 ust. 5 umowy postanowieniem: *Po upływie okresu gwarancji, w przypadku niekorzystania przez Zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego wskazanego przez Wykonawcę, Wykonawca zapewni Zamawiającemu możliwość uzyskania dostępu do niezbędnych funkcji serwisowych Przedmiotu Umowy, w zakresie koniecznym do wykonywania czynności serwisowych lub naprawczych, poprzez udzielenie Zamawiającemu licencji na korzystanie z kluczy (kodów) serwisowych, oprogramowania serwisowego oraz innych zasobów niezbędnych do wykonywania tych czynności, na podstawie odrębnej umowy licencyjnej z obowiązkiem zachowania poufności. Szczegółowe warunki udzielenia licencji zostaną określone w odrębnej umowie licencyjnej zawartej pomiędzy Stronami.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Każdy z producentów posiada różną formułę generowania kodów zabezpieczających dostęp do opcji serwisowych aparatu (kody stałe, kody zmienne) dlatego Zamawiający nie określa formuły ich przekazywania na etapie przedmiotowej umowy. Zamawiający po upływie okresu gwarancji zobowiązany jest zlecić świadczenia usługi serwisu pogwarancyjnego zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności ustawą z 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych, ustawą z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych, jak również ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych dlatego wymaga dostarczenia urządzenia wraz z pełnym oprogramowaniem oraz wszelkimi kodami serwisowymi oraz danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzenia. W celu należytego świadczenia usługi serwisu pogwarancyjnego, wybrany wykonawca będzie musiał uzyskać pełny dostęp do urządzenia, w przypadku więc gdy Zamawiający nie będzie dysponentem niezbędnymi kodami dostępu do urządzenia to w istocie uniemożliwi sobie przeprowadzenie konkurencyjnego postępowania na pogwarancyjną obsługę serwisową sprzętu.

Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe ponoszenia wszelkiej odpowiedzialności z tytułu świadczenia usługi w sposób profesjonalny i zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w/lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu. Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień. Pozostałe warunki Specyfikacji pozostają bez zmian

Z-ca Kierownika
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Kwaśniewska

02-03-2026

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Sylwia Lasa
INSPEKTOR

Z-ca DYREKTORA
ds. Operacyjnych

Bartosz Stemplewski

Patrycja Aleksandrowicz
Radca Prawny
KI-1400
10.03.2026

Dział Zamówień Publicznych
tel. 41/30-33-517 fax. 41/366-00-14
e-mail: sylwia.lasa@wszskielce.pl

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego
w Kielcach

Marcin Martyniak

2026-03-03

