

Wyjaśnienia i zmiana treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt. 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień publicznych na **Dostawę sprzętu medycznego i laboratoryjnego, PN-264/23/KK.**

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) zwanej dalej: „ustawą Pzp” informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1

Dot. część 9

Czy Zamawiający dopuści pipetę o zakresie objętości 1-10 µL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w części 5 w punkcie 10 generator z trybem stymulacji motorycznej i czuciowej o następujących parametrach: Częstotliwość: 2, 5, 50, 75, 100, 150, 180, 200 Hz Czas trwania/szerokość: 0,1; 0,5; 1; 2; 3 milisekundy Tryb regulacji napięcia: 0–5 woltów Tryb regulacji natężenia: 0–10 mA ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Dot. Zał. nr. 2.6a do SWZ – Zakup aparatu EKG z podstawą jezdnią 2szt.

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na wysokiej klasy aparat EKG, o poniższych parametrach:

L.p	Parametry techniczne
1.	Aparat 12-kanalowy
2.	Ekran graficzny-dotykowy LCD z możliwością podglądu 12 dowolnych odprowadzeń (oraz informacjami tekstowymi o parametrach zapisu i wydruku oraz kontakcie każdej elektrody ze skórą)
3.	Wymiar ekranu 5,7" : max. 118 x 89 mm tolerancja +/- 2%
4.	Wymiary aparatu max. 330x270x74 tolerancja +/- 2%
5.	Rozdzielczość ekranu (punkty 640 x 480)

6.	Klawiatura kombinowana alfanumeryczna i funkcyjna ekran dotykowy
7.	Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą
8.	Zasilanie sieciowo-akumulatorowe
9.	Możliwość korzystania z aparatu do 90 min.
10.	Możliwość ustawienia hasła dostępu do aparatu uniemożliwiające nieautoryzowany dostęp do urządzenia

11.	Możliwość współpracy z zewnętrznymi drukarkami wyposażonymi w protokół PCL5
12.	Możliwość eksportu badań do komputera w formacie XML
13.	Nieograniczona ilość profili użytkownika
14.	Możliwość utworzenia kartoteki lekarzy
15.	Możliwość wyboru wcześniej utworzonego pacjenta
16.	Sygnalizacja rozładowania akumulatora: dźwiękowa i świetlna kontrolka
17.	Waga: max. 3,2 kg (ze wbudowanym akumulatorem)
18.	Szerokość papieru min. 112 mm
19.	Rozdzielczość drukarki: os OY 200 dpi, os OX 500 dpi
20.	Rodzaj papieru: rolka
21.	Prędkość przesuwu papieru (mm/s) 5: 10; 12,5; 25; 50
22.	Pomiar HR: 16-296 bpm.
23.	Rejestracja jednoczasowa sygnału EKG z 12 odprowadzeń wg Eithovena, Goldberga, Wilsona
24.	Ilość drukowanych odprowadzeń w profilu automatycznym: 3, 4, 6, 12, 3x4+1, 3x4+2, 3x4+3, 4x3+1, 6x2+1, 6x2+2
25.	Ilość drukowanych odprowadzeń w profilu manualnym: 3, 4, 6, 12
26.	Rejestracja w trybie automatycznym: z możliwością wydruku w czasie rzeczywistym lub wydruk wsteczny do 10s.
27.	Detekcja kardiostymulatorów: 100 μ s / dedykowany obwód z funkcją wykrywania 40000 Hz
28.	Czułość (mm/mV): 2,5; 5; 10; 20
29.	Filtr zakłóceń sieciowych (Hz) 50-60
30.	Filtr zakłóceń mięśniowych (Hz) 25; 35
31.	Filtr izolacji w zakresie 0,05Hz-1,5 Hz (3,2 s – 0,1s).
32.	Filtr autodaptacyjny

33.	Sygnal dźwiękowy tętna
34.	Baza danych min. 250 zapisów EKG w pamięci aparatu
35.	Profil automatyczny
36.	Profil manualny
37.	Nieograniczona liczba własnych profili użytkownika
38.	Tryb LONG (do wykrywania arytmii) umożliwiający monitoring do 10 min.
39.	Możliwość podglądu zapisów EKG bez drukowania z pamięci aparatu
40.	Możliwość wykonania kopii badania z pamięci aparatu
41.	Możliwość wpisania do wydruku danych pacjenta
42.	Możliwość wpisania do wydruku danych lekarza lub ośrodka zdrowia
43.	Analiza i interpretacja (analiza liczbowa, interpretacja słowna, uśrednianie krzywych EKG, 10 sek. tętna)
44.	Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do komputerowego EKG
45.	Interpretacja badania w formie słownej lub kodów
46.	Możliwość wykonania szybkiego EKG (bez wpisywania danych pacjenta)
47.	Ochrona przed impulsem defibrylacyjnym do 400 J.
48.	Podłączenie do PC poprzez RS232, USB, opcjonalnie WIFI, LAN
49.	Możliwość rozbudowy o zestaw do prowadzenia prób wysiłkowych
50.	Możliwość rozbudowy o wewnętrzny moduł spirometryczny (pełna spirometria wdechowo-wydechowa, natężona, swobodna i MVV 45 parametrów)
51.	Automatyczna analiza sygnału z pomiarem odcinków EKG i wektokardiografią
52.	Możliwość ustawienia czasu trwania badania
53.	Możliwość rozbudowy o dedykowany stolik pod EKG

54.	Współpraca z kompleksową platformą kardiologiczną, w której można wykonać zarówno badania EKG z oceną ryzyka nagłej śmierci sercowej, jak i spirometrię, próbę wysiłkową, holter EKG, holter RR i ergospirometrię oraz telekonsultację badań
55.	Platforma ma zapewniać możliwość archiwizacji badań holterowskich (EKG i ciśnienia) oraz testów wysiłkowych / wspólna baza pacjentów dla wszystkich modułów diagnostycznych (holter EKG, holter ciśnienia, spoczynkowe EKG, spirometria, próba wysiłkowa, ergospirometria)
56.	Możliwość rozbudowy oprogramowania o moduł telekonsultacji badań – wysyłanie badań do zdalnej oceny z poziomu oprogramowania diagnostycznego przy pomocy bezpiecznego łącza VPN
57.	Tworzenie raportów w formacie PDF z poziomu programu- możliwość automatycznego zapisu raportu do wskazanej uprzednio lokalizacji

58.	Możliwość edycji nazwy pliku raportu uwzględniająca datę urodzenia, imię, nazwisko, płeć, nr PESEL, czas i data wykonania badania
59.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny
60.	Certyfikat CE i Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dot. Zał. nr. 2.6a do SWZ – Zakup aparatu EKG z podstawą jezdnią 2szt.

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na wysokiej klasy aparat EKG, który posiada możliwość rozbudowy o wewnętrzny moduł spirometryczny (pełna spirometria wdechowo-wydechowa, natężona, swobodna i MVV 45 parametrów)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5

Opis przedmiotu zamówienia pkt. 8: Fantom - wzorzec do testów zniekształceń geometrycznych z definicji jest elementem jednolitym (lub trwale sklejonym). Czy przez pojęcie "konstrukcja modułowa" Zamawiający rozumie konieczność dołączenia do fantomu dodatkowej płyty lub płyt PMMA pozwalającej na ekspozycję w trybie pełnej automatyki ?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu „Konstrukcja modułowa”.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.12a do SWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy opis zamówienia pkt 8: Fantom opisany w zamówieniu nie jest przeznaczony do diagnozowania ani do terapii a jedynie do wykonywania technicznych testów aparatury medycznej, nie jest więc wyrobem medycznym. Czy zamawiający podtrzymuje obowiązek dostarczenia certyfikatu CE ?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania certyfikatu CE.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.12a do SWZ.

Pytanie nr 7

Załącznik nr 7 do SWZ, – Projektowane postanowienia umowy, §6 OBOWIĄZKI WYKONAWCY pkt.1, a)

Czy zamawiający zgodzi się na usunięcie zapisu: „Wykonawca oświadcza, że w zakresie realizacji przedmiotu umowy, zobowiązuje się do:

a. ubezpieczenia dostarczanego do Zamawiającego sprzętu na swój koszt od ryzyka uszkodzenia i utraty w okresie od dnia dostawy do dnia podpisania protokołu instalacji, uruchomienia i oddania sprzętu do eksploatacji;”

Podtrzymanie tego zapisu może skutkować znacznym podwyższeniem ceny oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Dotyczy Załącznik nr 2.1a do SWZ – OPZ, GWARANCJA I SERWIS pkt. 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeglądy w siedzibie producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zgodnie z zapisami §6 ust.4 Załącznika nr 7 do SWZ (projektowane postanowienia umowy) wszystkie koszty związane z transportem sprzętu pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym w trakcie trwania umowy pokrywa Wykonawca.

Pytanie nr 9

Dotyczy Załącznik nr 2.1a do SWZ – OPZ, GWARANCJA I SERWIS pkt. 13

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu reakcji serwisu gwarancyjnego z „nie dłuższy niż 24 godziny od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Na:

nie dłuższy niż 48 godziny od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.1a do SWZ.

Pytanie nr 10

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.5

Po analizie SIWZ załącznika nr 2.3a punkt 2 i 5 wynika, że Zamawiający wymaga dostawy ultrasonografu klasy wysokiej wykonanego o w technologii cyfrowej z cyfrowym szerokopasmowym układem formowania wiązki ultradźwiękowej podając jedynie wymaganie ilości niezależnych przetwarzanych kanałów na min. 20 000.

Pragniemy zauważyć ,że podawana przez producentów ilości kanałów odbiorczych przetwarzania nie jest standaryzowana i podawana jest bez określenia sposobu ich liczenia.. Dlatego też znacznie precyzyjnym i wiarygodnym parametrem jest podanie fizycznej ilości kanałów.

Klasę oraz pozycjonowanie ultrasonografu określają głównie ilość kanałów nadawczo-odbiorczych TX/RX w układzie wejściowym aparatu tzw. beamformera.

Na rynku można spotkać ultrasonografy o ilości kanałów nadawczych i odbiorczych TX/RX odpowiedni w : 32 kanałów TX/RX w klasie średniej, 64 kanałów TX/RX w klasie wysokiej, 128 kanałów TX/RX w klasie najwyższej, 192 kanałów TX/RX w klasie premium i 256 TX/RX klasie referencyjnej.

Dlatego też w celu doprecyzowania klasy a co za tym idzie właściwego opisu danych technicznych systemu w SIWZ, wymagane jest podanie parametrów które jednoznacznie określą jego poziom zaawansowania technicznego i jednocześnie wskażą jego przynależność do danej klasy.

- Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji pkt.5 poprzez wprowadzenie dodatkowych zapisów określający klasę premium w sposób następujący:

5.a	Fizyczna ilość kanałów nadawczo-odbiorczych TX/RX min. 192/192	TAK	
-----	---	-----	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wykonanego na mobilnej platformie z nisko położonym środkiem ciężkości pozwalającego na łatwe przemieszczanie o wadze 91 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.8

Po analizie SIWZ załącznika nr 2.3a wynika, że Zamawiający wymaga dostawy ultrasonografu klasy wysokiej z 4 głowicami. Czy nie rozważy zmiany punktu nr 8 o rozszerzenie możliwości funkcjonalności o dodatkowe 4 gniazdo parkingowe z możliwością rozbudowy o pełne 4 niezależne gniazdo dla głowic obrazowych ?

- Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji pkt.5 poprzez wprowadzenie dodatkowych zapisów określający klasę premium w sposób następujący:

8.	Minimum 3 identyczne niezależne gniazda głowic obrazowych przełączanych elektronicznie i dodatkowe 4 gniazdo parkingowe z możliwością jego rozbudowy o pełne identyczne do pozostałych gniazd	TAK	
----	---	-----	--

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 12

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu z pulpitem wykonanego w innej równoważnej technologii niż opisanym w punkcie 11 z manipulatorami funkcyjnymi, przygotowanym do pracy w warunkach sali operacyjnej lub zabiegowej z możliwością pracy z głowicami śródoperacyjnymi, biopsyjnymi z centralnym kanałem biopsyjnym i laparoskopowymi ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.18

Prosimy o wyjaśnienie , czy Zamawiający będzie wymagał pracy w sieci komputerowej z transmisją danych i obrazów wg standardu DICOM 3.0. z protokołami komunikacyjnymi:

- Media Storage, Verification, Storage (Network), MWM (Modality Worklist Management), MPPS (Modality Performed Procedure Step), Query/Retrieve (Q/R), Structure Reporting (SR), Print?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.19

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu z głowicą liniową o zakresie częstotliwości 5 -14 MHz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.22

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu z głowicą convex wykonaną w technologii single crystal z 192 elementami o zakresie częstotliwości 1 -8 MHz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.26

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu z głowicą przezprzełykową TEE Phased Array z 64 elementami o zakresie częstotliwości 2 -8 MHz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA – pkt.25

Prosimy o wyjaśnienie , czy Zamawiający będzie wymagał dodatkowego uchwytu zainstalowanego na aparacie dedykowanego do sondy przezprzełykowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA

W dobie ogólnoświatowej pandemii SARS-Covid-19 funkcjonalność umożliwiająca zdalny dostęp do aparatu diagnostycznego jest niezwykle istotna czy wręcz niezbędna – w przypadku zamknięcia szpitali (lockdown) umożliwia zdalną opiekę serwisową i aplikacyjną bez fizycznej wizyty inżyniera serwisowego. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf, który powinien być gotowy na współczesne zagrożenia.

Czy w związku z tym będzie wymagał, aby oferowany ultrasonograf posiadał możliwość zdalnego dostępu do aparatu umożliwiającego: diagnostykę, opiekę serwisową i aplikacyjną, a także upgrade systemu, możliwość udostępnienia ekranu aparatu i czat w celach edukacyjnych i pomocy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 19

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Zamawiający wymaga zaoferowania ultrasonografu z systemem archiwizacji oraz urządzeniami do dokumentacji powonien wyposażić aparat w systemy bezpieczeństwa zarówno ochrony antywirusowej jak poufności przesyłanych danych. Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji poprzez wprowadzenie dodatkowego punktu I do SIWZ zapisu w sposób następujący:

Fabrycznie zainstalowany system ochrony antywirusowej.- Bezpieczne pełne szyfrowane połączenie SSL (Secure Socket Layer) - Gwarancja bezpieczeństwa i poufności przesyłanych danych

- Ochrona prywatność pacjenta zgodnie z europejskim RODO,- Możliwość ukrycia danych pacjenta (anonimizacja) w eksportowanych danych (plikach)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Mając na uwadze zastosowania ultrasonografu na oddziałach anestezjologii i intensywnej terapii w szczególnych przypadkach zachodzi konieczność wykonania pogłębionej oceny pracy mięśnia sercowego.

Czy w związku z tym będzie wymagał, aby oferowany ultrasonograf posiadał możliwość rozbudowy o opcję analizy ilościowej Strain i Strain Rate – (obrazowanie i analiza ilościowa funkcji synchronizacji skurczu wewnątrz- i między-komorowego) oraz o automatyczne wyznaczanie frakcji wyrzutowej z obrazu 2D oraz GLS Global Longitudal Strain w projekcji 2 i 4 jamowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 21

Część 3 ; Aparat Ultrasonograficzny wraz z 4 głowicami

Dot. Tabela – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści Załącznika nr 2.3a do SIWZ poprzez rozszerzenie możliwości funkcjonalnych ultrasonografu i wprowadzenie do treści SIWZ dodatkowych parametrów jakim jest możliwość rozbudowy aparatu o tryby pracy elastografii typu Strain i fali poprzecznej (Shear Wave),, fuzji obrazów z CT, MRI, PET, kontrastów niskoenergetycznych z analizą jakościową i mikro przepływów o wysokiej rozdzielczości przestrzennej ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22

Dotyczy załącznika nr 2.10 podpunkt 13 oraz nr 2.11 podpunkt 13 - część 10 i 11

Zamawiający zapisał:

„Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia usterek i wad sprzętu w terminie do **3* dni** roboczych od czasu ich zgłoszenia, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

*w przypadku wymagalności ściągnięcia części zamiennych z zagranicy - do **10 dni** roboczych od daty zgłoszenia.”

Wnosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia usterek i wad sprzętu w terminie do **21* dni** roboczych od czasu ich zgłoszenia, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

*w przypadku wymagalności ściągnięcia części zamiennych z zagranicy - do **60 dni** roboczych od daty zgłoszenia.”

Prośbę swoją motywujemy tym, iż w przypadku złożenia reklamacji niezbędne jest przeprowadzenie samej analizy słuszności reklamacji. Dodatkowo nasze produkty magazynowane są poza granicami kraju co powoduje, że podany tutaj termin jest niewystarczający. Producent deklaruje na realizację samej dostawy 21 dni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.10a oraz 2.11a do SWZ.

Pytanie nr 23

Dotyczy załącznika nr 2.10 podpunkt 12 oraz nr 2.11 podpunkt 12 - część 10 i 11

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu reakcji serwisowej z 24 godzin na 72 godziny.

Producent, którego reprezentujemy deklaruje reakcje serwisową w ciągu 72 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.10a oraz 2.11a do SWZ.

Pytanie nr 24

Dotyczy wzoru umowy, §3, ustęp 1 - część 10 i 11

Wnosimy o skrócenie terminu płatności z „do 60 dni” na „do 30 dni”.

Prośbę naszą motywujemy tym, iż producent którego reprezentujemy przewiduje maksymalny okres kredytowania kupujących do 30 dni.

Aby móc zaoferować 60 dniowy termin płatności, musielibyśmy w cenie oferty ująć dodatkowy koszt kredytowania Zamawiającego przez okres dodatkowych 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25

Dot. Załącznik nr 2.3a do SWZ, PN-264/23/KK punkt 1.

Prosimy o potwierdzenie, że nastąpiła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli:

„Kompletny aparat ultrasonograficzny dedykowany do Oddziałów Intensywnej Terapii umożliwiający przeprowadzanie przyłóżkowo tzw. badania wg. protokołu FAST”,

a nie jak: FASS.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż doszło do omyłki pisarskiej. Prawidłowy zapis pkt.1 powinien brzmieć: *Kompletny aparat ultrasonograficzny dedykowany do Oddziałów Intensywnej Terapii umożliwiający przeprowadzanie przyłóżkowo tzw. badania wg. protokołu FAST.*

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ.

Pytanie nr 26

Dot. załącznika nr 2.3a do SWZ, PN-264/23/KK, POZOSTAŁE WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU, I. GWARANCJA I SERWIS, pkt. 8

Prosimy o modyfikację parametru wymaganego, który obecnie brzmi: **TAK, podać** na parametr:

TAK, podać/ NIE, nie wymaga, gdyż Zamawiający z tym punkcie stawia pytanie (Czy producent wymaga części zalecanych do wymiany w trakcie przeglądu i konserwacji), na które Wykonawca może odpowiedzieć twierdząco (tak) lub przecząco (nie).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia oraz przekazuje obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ.

Pytanie nr 27

Dot. Załącznik nr 7 do SWZ, nr PN-264/23/KK § 2.2, dot. pakietu 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga dodatkowej integracji aparatu USG z systemem szpitalnym.

Aparat posiada oprogramowanie do komunikacji z systemami szpitalnymi DICOM i możliwość skonfigurowania takiego połączenia, jeżeli jest wymagana dodatkowa licencja lub konfiguracja po stronie Zamawiającego, to prosimy o wskazanie dostawcy systemu PACS, do którego mamy zwrócić się po uzyskanie odpowiedniej informacji cenowej. Takie wymaganie wiąże się z naliczeniem dodatkowych kosztów, których Zamawiający mógł nie kalkulować, na etapie planowania budżetu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że nie wymaga dodatkowej integracji aparatu USG z systemem szpitalnym.

Pytanie nr 28

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia z powierzchnią roboczą wykonaną z anodowanego srebra, łatwe do czyszczenia z kanałami z kanałami odpływowymi dla nadmiaru parafiny.

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę.

Pytanie nr 29

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia posiadającego wymiowany pojemnik na odpady.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia wyposażonego w pojemnik na odpady z możliwością umieszczenia na powierzchni roboczej w celu podgrzania parafiny i łatwiejszej możliwości oczyszczenia pojemnika.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o wymiarach zewnętrznych: szerokość: 152 mm głębokość: 202 mm wysokość: 183,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę.

Pytanie nr 32

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o maksymalnej temperaturze 95oC.

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę.

Pytanie nr 33

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia bez wskaźnika osiągnięcia temperatury maksymalnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Dotyczy załącznik nr 2.4a do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, trymer do usuwania nadmiaru parafiny z bloków parafinowych – 2 szt.

Dotyczy punkt 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie urządzenia o zasilaniu 220-240 V, 50-60 Hz, oraz mocy 250 watów.

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę.

Pytanie nr 35

Dotyczy załącznik nr 7 do SWZ – projektowanie postanowienia umowy

Czy z uwagi na fakt, iż Zamawiający zamawia produkt robiony pod niego na wymiar zgadza się na zrezygnowanie z urządzenia zastępczego, gdyby aktualnie Wykonawca nie posiadał na magazynie produktu o identycznych wymiarach/ parametrach, ponieważ może okazać się, iż produkt tylko o wymiarach podanych przez Zamawiającego nie rodzi problemów pod kątem instalacji

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę.

Pytanie nr 36

Dotyczy załącznik nr 7 do SWZ – projektowanie postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §4 pkt projektowanie postanowienia umowy – zał. 7 do SWZ w taki sposób, aby wysokość kary umownej była naliczana na podstawie wartości netto, a nie brutto.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37

Dotyczy załącznik nr 7 do SWZ – projektowanie postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §4 pkt projektowanie postanowienia umowy – zał. 7 do SWZ w następujący sposób:

1. W przypadku nie wykonania umowy w terminach określonych w § 1 ust. 4 oraz w terminie ustalonym zgodnie z § 1 ust. 5 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 20% łącznej wartości brutto przedmiotu umowy.

2. W przypadku niewykonania przeglądu w terminie określonym w harmonogramie przeglądów, o którym mowa w § 4 ust. 5 lub nieusunięcia wad, w terminach określonych w § 4 ust. 10, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 20% łącznej wartości brutto przedmiotu umowy.

3. W przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w takim przypadku Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto łącznego maksymalnego wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38

Dotyczy załącznik nr 7 do SWZ – projektowanie postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §4 pkt projektowanie postanowienia umowy – zał. 7 do SWZ w taki sposób, aby kary umowne były naliczane za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej kwoty zamówienia. Uważamy za niesprawiedliwe nałożenie kary na Wykonawcę za już zrealizowaną terminowo część umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że zmianie uległy następujące zapisy SWZ:

- **rozdz. XXIII Sposób oraz termin składania ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**
„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami określonymi w SWZ należy umieścić na Platformie pod adresem: <https://nio.ezamawiajacy.pl> - w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 24.01.2024 r. do godz. 09:00”
- **rozdz. XXIV Termin otwarcia ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**
„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 24.01.2024r. o godz. 10:00”
- **rozdz. XXX Termin związania ofertą pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**
„Wykonawca jest związany złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 22.04.2024r.”

Z poważaniem

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Milon. -Nowak

Załączniki:

- 1/ Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia o zamówieniu
- 2/ Obowiązujący Załącznik nr 2.1a do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia część nr 1
- 3/ Obowiązujący Załącznik nr 2.3a do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia część nr 3
- 4/ Obowiązujący Załącznik nr 2.10a do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia część nr 10
- 5/ Obowiązujący Załącznik nr 2.11a do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia część nr 11
- 6/ Obowiązujący Załącznik nr 2.12a do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia część nr 12

STARSZY SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
inż. Katarzyna Król

