



25^{lat} Mazowsze

Ciechanów, 18.08.2023 r.

ZP/2501/74/23

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: postępowania pn. Dostawa aparatury medycznej – znak /2501/74/23

Nr pytania	Pytanie	Odpowiedź zamawiająco
P.2 - Laryngofinoskop ze źródłem światła NBI		
1.	<p>dot. zał. nr 2 do SWZ - Zestawienia parametrów granicznych, Część 2 Laryngofinoskop ze źródłem światła NBI, poz. 2-37</p> <p>Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania procesor wideo z wbudowanym źródłem światła LED o poniższych parametrach technicznych:</p> <ul style="list-style-type: none">• Procesor wideo umożliwiający podłączenie m.in. wideolaryngoskopów oraz videocystoskopów HDTV;• Procesor wyposażony w zintegrowane LEDowe źródło światła;• Format obrazu 16x9;• Wyjścia wideo S-VIDEO, 2xHD-SDI, DVI;• Możliwość jednoczesnego wysyłania wielu sygnałów;• Balans bieli aktywowany z przycisku na panelu czołowym urządzenia, na głowicy kamery oraz definiowanym na jednym z przycisków wideoendoskopu;• Automatyczna kontrola ekspozycji, elektroniczne wzmocnienie jasności obrazu, jeśli ilość światła w polu operacyjnym jest zbyt mała;• Funkcja automatycznego wyboru stopklatki i zachowania zdjęcia najlepszej jakości spośród kilku sąsiednich klatek;• Jednostka wyposażona w filtr optyczny do obrazowania z wykorzystaniem technologii optyczno-cyfrowej blokującej pasmo czerwone w widmie światła białego celem diagnostyki unaczynienia w warstwie podśluzówkowej;• Zmiana ustawień dostępna z panelu przedniego urządzenia, z klawiatury, oraz z przycisków głowicy kamery i wideoendoskopów;• Możliwość zapisu zdjęć na pamięci zewnętrznej typu Pendrive poprzez gniazdo USB lub w pamięci wewnętrznej procesora;• Zapis zdjęć w formacie TIFF, JPEG;• W zestawie klawiatura i pamięć przenośna;• Rozpoznawanie podłączonych wideoendoskopów i głowic kamery;• Możliwość przypisania różnych funkcji do każdego przycisku sterującego na głowicy kamery lub wideoendoskopu dla różnych użytkowników lub specjalności;• Możliwość zapisania danych dla min. 40 pacjentów;	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

	• Możliwość sterowania źródłem światła z przycisków funkcyjnych wideoendoskopu i głowicy kamery.	
2.	dot. zał. nr 2 do SWZ - Zestawienia parametrów granicznych, Część 2 Laryngofiberoskop ze źródłem światła NBI, poz. 41 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wideoendoskop giętki w technologii HDTV o polu widzenia równym 110°?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
3.	ze źródłem światła NBI Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 2 drobnego wyposażenia (np. akcesoria do wózka endoskopowego oraz wanna do moczenia endoskopów), które nie są wyrobami medycznymi - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów, o których mowa w SWZ w rozdziale V, pkt. 1 odnośnik 2?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
4.	dot. zał. nr 2a do SWZ - Zestawienia parametrów granicznych, Część nr 2, Laryngofiberoskop ze źródłem światła NBI – Warunki gwarancji i serwisu, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści dłuższy niż 3 dni czas naprawy, w momencie dostarczenia urządzenia zastępczego, którego parametry techniczne nie będą gorsze niż zaoferowane?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem nieprzekroczenia terminu 3 dni roboczych na dostarczenie rozwiązania zastępczego.
5.	Pytanie nr 5 dot. zał. nr 2 do SWZ - Zestawienia parametrów granicznych, Część nr 2, Laryngofiberoskop ze źródłem światła NBI – Warunki gwarancji i serwisu, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści dłuższy niż 6 dni czas naprawy, w momencie dostarczenia urządzenia zastępczego, którego parametry techniczne nie będą gorsze niż zaoferowane?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem nieprzekroczenia terminu 3 dni roboczych na dostarczenie rozwiązania zastępczego, z zastrzeżeniem wydłużenia okresu gwarancji o czas naprawy.
6.	dot. zał. nr 2 do SWZ - Zestawienia parametrów granicznych, Część nr 2, Laryngofiberoskop ze źródłem światła NBI – Warunki gwarancji i serwisu, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści możliwość realizacji napraw poza siedzibą Zamawiającego, jeśli na czas naprawy zostanie dostarczone urządzenie zastępcze, którego parametry techniczne nie będą gorsze niż zaoferowane? Naprawa poza siedzibą Zamawiającego w niektórych przypadkach, może wymagać użycia specjalistycznego sprzętu diagnostycznego, który z uwagi na swoją wielkość i specyfikę, jest dostępny tylko stacjonarnie w siedzibie Wykonawcy.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem nieprzekroczenia terminu 3 dni roboczych na dostarczenie rozwiązania zastępczego.
	P.3 - Stół zabiegowy	
7.	Dot. Pkt. 6: Czy Zamawiający dopuści długość segmentu pleców 440mm?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
8.	Dot. Pkt 14: Czy Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości w zakresie 510-980mm?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
	P.4 - Lampa szczelinowa	
9.	Prosimy o dopuszczenie lampy szczelinowej o poniższych parametrach: - okular: 12,5 x - pole widzenia: 40x (5.7mm), 25X (8.9mm), 16X (14mm), 10X (22.3mm), 6x (36.2mm) - długość szczeliny: płynna regulacja od 1 do 14 mm, szerokość szczeliny: płynna regulacja od 0 do 14 mm - filtry: filtr pochłaniający ciepło, filtr ND, filtr beczcerwienny, filtr kobaltowy, wbudowany filtr żółty - rozstaw źrenic: 52 – 80 mm - podbródek regulowany: ruch pionowy 80 mm - ruch podstawy: • ruch wzdłużny: 115 mm • ruch boczny: 110 mm • ruch pionowy: 30 mm Pozostałe wymagania zgodne z wymogami zawartymi w SWZ.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
10.	Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową o parametrach: Nazwa urządzenia Lampa szczelinowa, system projekcji szczelinowej Typ mikroskopu Mikroskop z wiązką zbieżną o kącie @ 8°	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia

	<p>Okular mikroskopu Szeroki kąt, 12.5x System wyboru powiększenia Bębnowy, 5-stopniowe powiększenie Stopnie powiększenia 6x 10x 16x 25x 40x Pole widzenia [mm] 36, 23, 14, 9, 6 Minimalne otwarcie szczeliny 0.2 mm Długość szczeliny 1.8 – 14 mm bezstopniowa Skala projekcji szczelinowej 1x Kroki szczeliny 0.3/ 1 / 3 / 5 / 9 / 14 mm Filtry niebieski, dyfuzor, natural density, red free, zielony Obrót szczeliny +/- 180° zgodnie ze skalą referencyjną Kąt szczeliny +/- 90° ciągły Pionowe kąty nachylenia 0°, 5°, 10°, 15°, 20° Lampa fiksacji Green LED Regulacja wysokości podbródka 70 mm Zakres pracy podstawy 100 mm X-axis, 100 mm Y-axis, 30 mm Z-axis Zakres korekcji okularu -5D do +5D Odległość między źrenicami 50 – 80 mm Dystans roboczy 110 mm</p>	
P.5 - Zestaw do elektrokoagulacji		
11.	<p>dotyczy Załącznika nr 2 – formularz ofertowy techniczny, Część nr – P.5 Zestaw do elektrokoagulacji opisany w części nr 5 jest przeznaczony do wykorzystywania przy zabiegach endoskopowych. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania akcesoriów do koagulacji w osłonie argonu? Jeżeli tak – prosimy o określenie wymaganego asortymentu.</p>	<p>Zamawiający wymaga zaoferowania następujących elementów: 1. Elektroda elastyczna do koagulacji w osłonie argonu śr. 2,3mm, dł. min. 2,2m, wypływ gazu wzdłuż osi, z przyłączem wyposażonym w mikrofiltr – 10 szt. 2. Elektroda elastyczna do koagulacji w osłonie argonu śr. 2,3mm, dł. min. 2,2m, wypływ gazu prostopadły do osi – dookólny, z przyłączem wyposażonym w mikrofiltr – 10 szt.</p>
P.6 - Lokalizator naczyń krwionośnych		
12.	<p>Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej ceny z zachowaniem najwyższej jakości produktu, dopuści do zaoferowania urządzenie równoważne w którym podczerwień emitowana jest w bezpieczniejszej technologii LED zamiast lasera z zachowaniem takiej samej idei działania czyli wykorzystane jest do lokalizacji naczyń (żył) podskórnych oraz podświetlenia ich pozycji na skórze pacjenta bezpośrednio nad żyłami? Przycisk skanowania umieszczony wygodnie na panelu przednim a na spodzie urządzenia znajduje się soczewka projektora oraz układ optyczny. Rozwiązanie z użyciem lasera jest stosowane wyłącznie przez jednego producenta na rynku, co uniemożliwia zaoferowanie innych urządzeń. Technologia LED ma lepszy profil bezpieczeństwa niż światło laserowe, co ma szczególne znaczenie jeśli skaner żylny ma być stosowany u dzieci i osób starszych oraz jest bardziej energooszczędna co znacznie wydłuża czas pracy na baterii.</p>	<p>Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia</p>
13.	<p>Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w mikrostycznikowe przyciski funkcyjne, równie łatwe w czyszczeniu i dezynfekcji jak opisane w pkt 13 a dodatkowo pozwalające użytkownikowi łatwiej używać przyciski bez odrywania wzroku, zwłaszcza jeśli używa się podwójnych lub grubszych rękawiczek?</p>	<p>Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia</p>

14.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości, równoważny skaner żylny bez ekranika OLED, w którym niezbędne informacje, w tym status baterii wyświetlane są nie na wbudowanym małym wyświetlaczu ale w bardziej intuicyjny i czytelny sposób bezpośrednio na skórze z boku obrazu? Taki sposób pozwala szybciej znaleźć właściwe miejsce wkłucia i skupić się na Pacjencie bez przenoszenia wzroku na korpus urządzenia. Dodatkową korzyść stanowi też w por. do urządzeń posiadających ekraniki nawet dwukrotnie dłuższy czas pracy na jednym ładowaniu i dłuższa żywotność akumulatora.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
15.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości, równoważny skaner żylny - urządzenie wyposażone w niewielką kompatybilną ładowarkę/zasilacz z użyciem której można ładować urządzenie zarówno podczas pracy na statywie jak i bez statywu, w tym podczas pracy z urządzeniem, które jest w trakcie ładowania? Jest to dużo bardziej uniwersalne rozwiązanie niż tzw. „stołowa” ładowarka.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
16.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości, równoważny skaner żylny - w zestawie z kompatybilnym dwuramiennym statyw z regulacją wysokości osadzony na stabilnej 5-cio kołowej z min. 2 hamulcami podstawie jezdnej do podtrzymania urządzenia z samozatraskową, ruchomą w zakresie 360° głowicą zabezpieczającą iluminator przed upadkiem – statyw z możliwością ładowania urządzenia podczas pracy oraz kuwetą do przewozu materiałów pomocniczych?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
17.	Czy Zamawiający dopuści urządzenie równoważne o wadze 350 g oraz nieznacznie różniące się wymiarami obudowy - 228x63x62 mm? Tak niewielkie różnice nie mają wpływu na skuteczność ani komfort użytkownika urządzenia a pozwalają zaoferować model równoważny.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
18.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z czasem ładowania baterii max 3,5 h zamiast wskazanych w tabeli 3h? W oferowanym przez nas modelu bateria ma dwukrotnie większą pojemność co wymaga nieznacznie dłuższego czasu do pełnego naładowania ale w zamian oferuje o ponad połowę dłuższy czas pracy na baterii.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
19.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę ma zaoferowanie urządzenia emitującego podczerwień o długości fali 850 nm zamiast 830 nm? Zakres bliskiej podczerwieni jest definiowany w paśmie 780-1400 nm zatem tak nieznaczna różnica w oferowanym urządzeniu przy wartości 850 nm jest parametrem równoważnym i nieistotna z punktu widzenia użytkownika	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
20.	Zamawiający zgodnie opisem przedmiotu zamówienia wymaga możliwości użycia dedykowanych nakładek ochronnych na urządzenie i ramię statywu. Oferowane urządzenie jest bezkontaktowe i podczas lokalizacji żył urządzenie nie ma styczności z pacjentem, pozostając kilkadziesiąt cm ponad powierzchnią skóry. Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez jednorazowych nakładek ochronnych jednak przystosowane do wykonywania bezpiecznej dezynfekcji powierzchniowej po każdym użyciu?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
21.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania równoważne urządzenie w którym optymalny zakres pracy (podświetlania naczyń/żył) wynosi 18-24 cm nad ciałem pacjenta?	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
P.7 - Fotel zabiegowy do podawania iniekcji doszklitkowych		
22.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z osłonami: podstawy fotela, segmentu oparcia pleców, segmentu siedziska oraz segmentu nóg wykonane z tworzywa ABS?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
23.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z leżem o długości 2000 mm?	Zgodnie z SWZ
24.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy o szerokości całkowitej 950 mm?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
25.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy o szerokości siedziska 550 mm?	Zgodnie z SWZ
26.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z regulacją wysokości w zakresie 560 do 960 mm?	Zgodnie z SWZ
27.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z automatyczną pozycją Trendelenburga 10° oraz bez pozycji anti-Trendelenburga?	Zamawiający wymaga pozycji anti-Trendelenburga
28.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z regulacją segmentu podudzia -45°?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

29.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy wyposażony w tapicerowane podłokietniki z regulacją kąta nachylenia w zakresie +10° do -20°?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
30.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z bezpiecznym obciążeniem roboczym 235 kg?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
31.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy, który posiada zakres regulacji wysokości od 530 do 890 mm? Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy, który po pozycji Trendelenburga (ręcznie) -18°? Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy, który posiada regulację oparcia pleców do pozycji Trendelenburga (program) -15°? Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel kroplówki wykonane ze stali nierdzewnej zamiast chromowanej? Reszta parametrów wg opisu	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
P.11 - Videolaryngoskop z wyposażeniem		
32.	Czy Zamawiający oczekuje wideolaryngoskopu z wbudowaną baterią ładowalną?	Zgodnie z SWZ
33.	Czy w przypadku wideolaryngoskopu z wbudowaną baterią ładowalną zamawiający odstąpi od wymogu dodatkowej baterii (w Pkt.17)?	Zgodnie z SWZ
34.	Czy Zamawiający oczekuje wideolaryngoskopu z wbudowaną pamięcią i możliwością zapisywania zdjęć i wideo? Oferowany przez nad model dostępny jest w obu wersjach.	Zgodnie z SWZ
Czy przy Zachowaniu pozostałych wymagań OPZ Zamawiający dopuści ofertę na wideolaryngoskop o następujących i bardzo zbliżonych parametrach?		
35.	Pkt.3 - Poziomy układ optyczny (ekran HD) i konstrukcja łyżek umożliwiające wyraźniejszy widok głęśni oraz łatwą intubację tchawicy co zmniejsza ryzyko występowania urazów.	Zgodnie z SWZ
36.	Pkt.4 - Wideolaryngoskop o wąskim profilu łyżek do 12mm, które wymagają mniejszego rozwarcia ust.	Zgodnie z SWZ
37.	Pkt.5- Wideolaryngoskop działający w oparciu o tor wizyjny, na który nakłada się jednorazową i przezroczystą osłonę, która jest łyżką zintegrowaną z uchwytem. Umożliwia to ograniczenie ryzyka zakażeń krzyżowych przenoszonych z uchwytu oraz skraca czas dezynfekcji sprzętu.	Zgodnie z SWZ
38.	Pkt.6 - Zasilanie: Dedykowana bateria litowa 3.7V pozwalająca na ciągłą pracę przez minimum 210 minut.	Zgodnie z SWZ
39.	Pkt.7 - Bateria zasilająca umieszczona w ekranie.	Zgodnie z SWZ
40.	Pkt.10 Wyświetlacz: kolorowy ekran o przekątnej 3" o rozdzielczości HD 720x480 (2 razy większej niż wymagana)	Zgodnie z SWZ
41.	Pkt. 11 Obrotowy ekran o bardzo szerokim zakresie ruchu: 110° odchylenie, 270° rotacja.	Zgodnie z SWZ
42.	Pkt. 13 Graficzny wskaźnik poziomu naładowania baterii wyświetlany na ekranie.	Zgodnie z SWZ
43.	Pkt. 14 Waga: 240 gram z największą łyżką (140 gram bez łyżki)	Zgodnie z SWZ
44.	Pkt. 15 Wymiary: 190 x 80 x 150mm	Zgodnie z SWZ
45.	Pkt. 16 Jednorazowe łyżki z wytrzymałego tworzywa sztucznego z powłoką zapobiegającą parowaniu.	Zgodnie z SWZ
46.	Pkt. 17 Łyżki w rozmiarach 1, 2, 3, 4. Kształt łyżek ułatwiający trudne intubacje. Rozmiar nr 4 (60 szt.) o kształcie dedykowanym dla osób otyłych i trudnych intubacji.	Zgodnie z SWZ
47.	Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o zmianę zapisów umowy i zastąpienie zwrotu „opóźnienie” na „zwłokę”	Zgodnie z SWZ
48.	Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za zobowiązania gwarancyjne ze 100 zł na 20 zł. Aktualnie ustalona kara jest bardzo wysoka w stosunku do wartości zamówienia dla zadania 11.	Zgodnie z SWZ
P.12 - Fotel zabiegowy dla pacjentów po operacji zaćmy		

49.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z osłonami: podstawy fotela, segmentu oparcia pleców, segmentu siedziska oraz segmentu nóg wykonane z tworzywa ABS?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
50.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z leżem o długości 2000 mm?	Zgodnie z SWZ
51.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy o szerokości całkowitej 950 mm?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
52.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy o szerokości siedziska 550 mm?	Zgodnie z SWZ
53.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z regulacją wysokości w zakresie 560 do 960 mm?	Zgodnie z SWZ
54.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z automatyczną pozycją Trendelburga 10 ⁰ oraz bez pozycji anti-Trendelburga?	Zamawiający wymaga pozycji anti-Trendelburga
55.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z regulacją segmentu podudzia -45 ⁰ ?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
56.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy wyposażony w tapicerowane podłokietniki z regulacją kąta nachylenia w zakresie +10 ⁰ do -20 ⁰ ?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
57.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy z bezpiecznym obciążeniem roboczym 235 kg?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
58.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy, który posiada zakres regulacji wysokości od 530 do 890 mm? Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy, który posiada regulację oparcia pleców do pozycji Trendelburga (ręcznie) -18°? Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel zabiegowy, który posiada regulację oparcia pleców do pozycji Trendelburga (program) -15°? Reszta parametrów wg opisu	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
P.15 - Wózek do resuscytacji krążeniowo oddechowej		
59.	Czy Zamawiający dopuści do postępowania fabrycznie nowy nieużywany defibrylator rok produkcji 2022?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
P.18 - Cystoskop z wyposażeniem		
60.	Część P.18, poz. 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na optykę cystoskopową dl. 302 mm lub 302,5 mm, pozostałe parametry bez zmian	Zgodnie z SWZ
Ogólne i projekt umowy		
61.	Pytanie 1, Par. 2 ust. 2 Zwracamy uwagę, że sprzęt będący przedmiotem postępowania stanowi skomplikowaną techniczne aparaturę, w związku z czym wniesione zastrzeżenia mogą mieć bardzo różnych charakter. W przypadku drobnych braków, które nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu Umowy zgodnie z przeznaczeniem i mogą być uzupełnione bez uszczerbku dla Zamawiającego w zakresie możliwości wykorzystania sprzętu, nieuzasadniona byłaby odmowa podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego lub wpisywanie do niego zastrzeżeń skutkujących uznaniem przedmiotu umowy za niewykonany. W związku z tym, proponujemy następujące brzmienie § 2 ust. 2: „Za datę wykonania przedmiotu Umowy uznaje się datę podpisania przez upoważnionych przedstawicieli Stron protokołu zdawczo-odbiorczego, wg wzoru z załącznika nr 3 do Umowy, bez zastrzeżeń dotyczących istotnych braków lub wad (jakościowych, użytkowych) przedmiotu Umowy albo nieprawidłowości, które uniemożliwiają Zamawiającemu korzystanie z przedmiotu Umowy zgodnie z jego przeznaczeniem, ze strony Zamawiającego”.	Nie akceptujemy propozycji wykonawcy
62.	Par. 4 ust.2 Prosimy o potwierdzenie, że prawidłowe odwołanie to par. 2 ust.2. Par. 3 ust. 2 nie odnosi się do protokołu zdawczo-odbiorczego.	Oczywista omyłka. Dokonałiśmy stosownej korekty w projekcie umowy.
63.	Pytanie 2, Par. 6 Gwarancja jakości dotyczy odpowiedzialności gwaranta za pewnego rodzaju niezgodność towaru z umową, wadliwość	Nie akceptujemy propozycji wykonawcy

	<p>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 § 6 ust. 5 wzoru umowy, precyzującego w/w okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:</p> <p>„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:</p> <p>a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;</p> <p>b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;</p> <p>c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);</p> <p>d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;</p> <p>e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie)</p> <p>f. normalnego zużycia wymienionych części</p>	
64.	<p>Pytanie 3, Par. 7 ust. 1 lit. a i c</p> <p>Kara umowna jako surogat odpowiednik odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność. Wykonawca nie powinien odpowiadać zatem za następstwa okoliczności niezależnych od Wykonawcy i przez niego niezawinionych. Wskazujemy, że nowe przepisy Prawa zamówień publicznych wyraźnie co do zasady zakazują wprowadzania w umowach o zamówienie publiczne odpowiedzialności wykonawcy za „opóźnienie”. Mianowicie, art. 433 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych wskazuje wprost, że takie postanowienie jest co do zasady niedozwoloną klauzulą abuzywną, co oznacza, że zgodnie z tym przepisem zakazane jest wprowadzanie generalnego rozszerzenia zasad odpowiedzialności Wykonawcy, w tym w szczególności wprowadzanie odpowiedzialności na zasadzie ryzyka. Dlatego też w zakresie niniejszej umowy w naszej ocenie odpowiedzialność Wykonawcy powinna być oparta się na zasadach ogólnych (tj. zasadzie winy), dlatego prosimy o odpowiednią modyfikację postanowień: § 7 ust. 1 lit. a i c we wzorze umowy poprzez zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłokę”.</p>	<p>Zgodnie z treścią przywołanej w zapytaniu regulacji projektu umowy, <u>jedynie opóźnienie, zawinione przez wykonawcę</u> spotka się konsekwencją w postaci naliczenia kary umownej</p>
65.	<p>Pytanie 4, Par. 7 ust. 1 lit c</p> <p>Zgodnie z poglądami sądów powszechnych kara umowna naliczana za zwłokę powinna być naliczana w wartości ułamkowej, zaczynającej się od 0,1-0,2%. Zaproponowane wartości kar są w naszej ocenie rażąco wygórowane już w dacie zastrzegania (100 zł/dzień). Kara umowna określona ww. punktem może być naliczana kilkakrotnie w trakcie trwania umowy, odwołując się za każdym razem do pełnej wartości wynagrodzenia Wykonawcy, co zaburza równowagę kontraktową pomiędzy stronami. Nadto, uprawnienie do naliczania kar umownych znajduje swoją wyraźną podstawę kodeksową w art. 483 k.c., natomiast zaproponowane zapisy Wykonawca postrzega, jako pomijanie ogólnych zasad kodeksowych. Dodatkowo, wysokość możliwych do poniesienia przez Wykonawcę kar umownych jest całkowicie nieproporcjonalne do potencjalnych odsetek za opóźnienie Zamawiającego w płatności, co pogłębiałoby brak równowagi pomiędzy stronami.</p> <p>Czy w związku z powyższym Zamawiający zgodzi się na zmianę ww. postanowienia umowy poprzez zastrzeżenie kary umownej w wysokości 0,2% zamiast 100 zł/dzień?</p>	<p>Nie akceptujemy propozycji wykonawcy</p>
66.	<p>Pytanie 5, Par. 7 ust. 1 lit. d</p> <p>Wnosimy o wykreślenie, wykonawca nie powinien ponosić kosztów w nieznaney wysokości. Ponadto, zgodnie z art. 433 pkt 2 PZP zakazane jest naliczanie kar umownych za zachowanie wykonawcy niezwiązane bezpośrednio lub pośrednio z przedmiotem umowy lub jej prawidłowym wykonaniem. Przedmiotowe postanowienie de facto stanowiłoby obciążenie</p>	<p>Nie akceptujemy propozycji wykonawcy</p>

	wykonawcy karą umową w postaci kosztów wykonania świadczenia zdrowotnego, w sytuacji gdy niewłaściwy stan techniczny sprzętu może nie wynikać z zachowania wykonawcy.	
67.	Pytanie 6, Par. 7 ust. 4 i par. 8 ust. 5.1. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron. Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego rozwiązania z winy Wykonawcy, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie wykonawcy które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu, nie krótszego niż 7 dni. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka. Proponujemy zatem dodanie do §7 ust. 4 i par. 8 ust. 5.1. zapisu: „Zamawiający może skorzystać z prawa odstąpienia po pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia lub ich skutków i po bezskutecznym upływie wyznaczonego w wezwaniu dodatkowego terminu, nie krótszego niż 7 dni .”	Nie akceptujemy propozycji wykonawcy
68.	Pytanie 7, zapisy SWZ Zwracamy uwagę, że standardowe warunki gwarancji wskazują, że okres gwarancji na części wynosi 12 miesięcy. Zwiększenie tego czasu wiąże się z dodatkowymi kosztami co byłoby nie korzystne dla Zamawiającego. W związku z tym wnosimy o skrócenie wymaganego okresu gwarancji do maksymalnie 12 miesięcy.	Zgodnie z SWZ
69.	Czy Zamawiający może zastąpić termin „opóźnienia”, oraz „zawinionego opóźnienia” terminem „zwłoki” zgodnie z obowiązującym PZP?	zgodnie z odpowiedzią na pyt. Nr 64
70.	Czy Zamawiający może wykreślić zapis §7 ust. 1d) z paragrafu dotyczącego kar umownych, bowiem nie wprowadza on kary umownej?	Nie akceptujemy propozycji
71.	Czy Zamawiający może doprecyzować, że jeżeli Wykonawca ze swej winy nie dotrzyma terminu ustalonego w § 2 ust. 1, to Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od Umowy w trybie natychmiastowym?	Nie zmieniamy brzmienia wskazanej w zapytaniu regulacji.
72.	Czy Zamawiający może wykreślić z §7 ust. 1e) zapis „oraz 1d)”, ponieważ ust. 1d) nie wprowadza kary umownej?	Nie akceptujemy propozycji
73.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikacje formularza cenowego z uwagi na zaoferowanie ceny z różnymi stawkami VAT?	Zgoda na powyższe została wyrażona w treści formularza
74.	Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający dopuści przypadku braku potwierdzenia parametru w katalogach lub ulotkach producenta, załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora lub przedstawiciela producenta potwierdzające spełnianie opisanego wymagania. Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu	Zamawiający dopuszcza oświadczenie autoryzowanego dystrybutora lub przedstawiciela producenta, jednak Zamawiający zastrzega sobie prawo oceny wagi jakościowej parametru, którego dotyczy oświadczenie.
75.	Czy nie zaszła omyłka we wstępie umowy : „W wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego – znak sprawy ZP/2501/74/23, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r., zwanej dalej Pzp, (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Strony zawierają Umowę o następującej treści: Zgodnie z treścią ogłoszenia i SWZ, postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego.	Potwierdzamy oczywistą omyłkę pisarską. Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego

Wiesław Babiński

 Sekcja zamówień publicznych


 DYREKTOR
 Andrzej Juliusz Kamasa