



# MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

[www.szpital.ostroleka.pl](http://www.szpital.ostroleka.pl)

[szpitalo@szpital.ostroleka.pl](mailto:szpitalo@szpital.ostroleka.pl)



MSS-TZP-ZPP-36-4/15

Ostrołęka, dn. 01.04.2015 r.

## Do wszystkich uczestników postępowania (Wykonawców)

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 poz.907 ze zm.) **na realizację zamówienia pod nazwą „Poprawa jakości świadczonych usług medycznych i zwiększenie możliwości diagnostycznych w Mazowieckim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce poprzez zakup aparatu RTG do koronarografii wraz z montażem i adaptacją pomieszczeń”.**

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr Józefa Psarskiego w Ostrołęce informuje, że na mocy przysługujących mu jako Zamawiającemu uprawnień art. 38 ust. 4 ustawy - Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r., (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, która staje się z tą chwilą wiążąca przy interpretacji zapisów SIWZ zarówno dla Wykonawców biorących udział w ww. postępowaniu, jak i Zamawiającego.

### Zmianie ulega:

**1. Treść Załącznika nr 7 do SIWZ Wzór umowy §5 ust. 1** i otrzymuje następujące brzmienie:

- 1) z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn niezależnych po stronie Zamawiającego lub niezrealizowania w całości lub niezrealizowania części przedmiotu umowy zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy,

**2. Treść Załącznika nr 1 do SIWZ i umowy** w niżej wymienionych punktach tego załącznika i nadaje się im następujące brzmienie:

### Punkt II.2.4.

4	Przesuw płyty pacjenta w osi długiej [cm]	≥100cm, podać		
---	---	---------------	--	--

### Punkt II.4.8.

8	Max obciążenie lampy mocą ciągłą w czasie prześwietlania [kW] dla 10 minut	≥2,0kW, podać		
---	--	---------------	--	--



**Punkt II.5.9**

9	Zawieszenie sufitowe w sali zabiegowej dla min. 4 monitorów (na szynach jezdnych, z możliwością przesuwu monitorów lub punktowe zawieszenie sufitowe): - live, - referencyjnego, - monitora/monitorów stacji hemodynamicznej, - monitora do prezentacji obrazów z innych urządzeń zewnętrznych (IVUS FFR)	Tak podać dla ilu monitorów		
---	---	-----------------------------	--	--

**Punkt II.5.11.**

11	Maks. luminacja monitorów obrazowych koronarografu (live i referencyjnego) w sali zabiegowej	≥400 cd/m2 Podać		
----	--	---------------------	--	--

**Punkt II.11.1**

1.	Transfer danych demograficznych pacjentów rejestrowanych w stacji badań hemodynamicznych do systemu cyfrowego koronarografu lub transfer danych demograficznych z systemu cyfrowego koronarografu do stacji badań hemodynamicznych	Tak/Nie	Tak 4 pkt Nie 0pkt	
----	--	---------	-----------------------	--

Jednocześnie Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr Józefa Psarskiego w Ostrołęce - Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) udziela wyjaśnień treści SIWZ w niniejszym postępowaniu:

**I. Dotyczy: Wzór Umowy - Załącznik nr 7**

## 1. Dotyczy §1 ust. 3

Czy Zamawiający z uwagi na fakt, że zamówienie powinno zgodnie z KC oraz ustawą PZP zostać wykonane należycie wyrazi zgodę na poniższą zmianę §1 ust. 3 i zastąpi słowo „wyższą” na „należytą”:  
„Wykonawca będzie realizował przedmiot umowy z należytą starannością, przy zachowaniu zasad współczesnej wiedzy technicznej i zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami powszechnie obowiązującego prawa.”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

## 2. Dotyczy §2 ust. 4

Czy w celu doprecyzowania zapisów umownych Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 4 na poniższy zapis:  
„Wykonawca ponosi na zasadach określonych w KC odpowiedzialność za jakość i terminowość realizacji przedmiotu umowy.”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

## 3. Dotyczy §2 ust. 4

Czy w celu doprecyzowania zapisów umownych oraz praw i obowiązków stron z tytułu rękojmi i gwarancji Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do §2 poniższych zapisów:

„1. Ani naprawa istotna, ani wymiana urządzenia, ani wymiana części, modułu lub podzespołu w trakcie usuwania wady nie powodują wznowienia okresu gwarancji, jednak jej termin ulega przedłużeniu o czas trwania niesprawności urządzenia, uniemożliwiającej korzystanie z niego.

2. Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji na dostarczone urządzenie obejmuje tylko wady / awarie powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym urządzeniu, w szczególności wady konstrukcyjne, produkcyjne lub materiałowe. Gwarancją nie są objęte w szczególności:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,
  - samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
  - b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)
  - c. materiały eksploatacyjne,
4. Uprawnienia z rękojmi są tożsame z uprawnieniami z tytułu gwarancji.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

5. Dotyczy §2 ust. 6  
Czy w celu doprecyzowania zapisów umownych Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 6 na poniższy zapis:  
„W przypadku stwierdzenia wad w dostarczonym przedmiocie umowy, Zamawiający niezwłocznie zareklamuje wadliwy towar, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić reklamowany towar na nowy w ciągu 5 dni od daty uznania reklamacji. Wykonawca zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w ciągu 5 dni roboczych licząc od dnia jej otrzymania.”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

6. Dotyczy §2 ust. 8  
Czy z uwagi na to, że wykonawca nie ponosi odpowiedzialności „pełnej” jak ubezpieczyciel, odpowiada na zasadzie winy, zgodnie z przepisami KC i ustawy o ochronie danych osobowych, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 8 na poniższy zapis:  
„Wykonawca zobowiązany jest do zachowania tajemnicy medycznej i do ochrony danych osobowych związanych z realizacją przedmiotu umowy, przyjmując z tego tytułu odpowiedzialność przewidzianą stosownymi przepisami. Wraz z podpisaniem umowy Wykonawca podpisze Oświadczenie o zachowaniu poufności, stanowiące Załącznik nr 4 do umowy.”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

7. Dotyczy §3 ust. 3  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 3 na poniższy zapis:  
„Termin zapłaty, o którym mowa w ust. 2 należy traktować za dotrzymany, w dniu uznania rachunku bankowego Wykonawcy kwota należnego wynagrodzenia.”  
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 Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

8. Dotyczy §5 ust. 1  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 1 na poniższy zapis:  
„1. Przewiduje się następujące kary umowne:  
3. z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto przedmiotu umowy,  
4. za niedotrzymanie terminu realizacji umowy, określonego w §4, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wynagrodzenia netto należnego za niedostarczoną dostawę - za każdy dzień zwłoki, łącznie nie więcej niż 10% ww kwoty,  
5. z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto przedmiotu umowy.  
6. w przypadku nie usunięcia awarii w terminie określonym w pkt. I.16 załącznika nr 1 do umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki łącznie nie więcej niż 10% ww kwoty.”

Uzasadnienie:

Mając na uwadze obowiązującą Uchwałę Składu Siedmiu Sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r. (sygn. III CZP 61/2003) „Przesłanką powstania roszczenia wierzyciela o zapłatę kary umownej może być każda postać niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego przez dłużnika, zastrzeżenie kary umownej może odnosić się jednak tylko do określonych, zindywidualizowanych postaci niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Zwracamy uwagę, że niewykonanie umowy w całości lub w części nie stanowi zindywidualizowanej postaci niewykonania zobowiązania i w związku z tym nie może być odstawą nałożenia na wykonawcę kary umownej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

3



9. Dotyczy §5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 1 na poniższy zapis:

*„Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego ustalone powyżej kary umowne, z zastrzeżeniem, 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 (w tym z tytułu kar umownych) 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”*

Uzasadnienie:

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 Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**II. Dotyczy SIWZ w zakresie etapu realizacji przedmiotu zamówienia:**

1. Czy Zamawiający potwierdza, że dysponuje w sterowni co najmniej 4 gniazdami logicznymi szpitalnej sieci informatycznej, do których będzie można podłączyć elementy składające się na przedmiot zamówienia?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

2. Czy Zamawiający wymaga instalacji obwodu separowanego w sterowni lub sali angiografu? Jeżeli tak, to w których pomieszczenia ile gniazd?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje realizacji zamówienia zgodnie z przepisami obowiązującego prawa i wykonanym przez wykonawcę projektem.**

3. Zamawiający wymaga środków ochrony radiologicznej, których dokładne parametry zostaną potwierdzone na etapie realizacji umowy. Sama realizacja adaptacji i montażu przekracza opisany w zamówieniu czas (prace projektowe - projekt elektryczny, projekt osłon stałych 14 dni, zamówienie urządzeń elektrycznych oraz stolarki osłonowej do 21 dni, realizacja robót 14 dni, instalacja aparatu 14 dni). Również pewne materiały wykorzystywane do wykonania prac adaptacyjnych wymagają potwierdzenia na etapie rozpoczęcia prac (np. w aspekcie kolorystyki lub innych cech). Dostawa dodatkowego wymaganego wyposażenia również może przekroczyć 46 dni ( np. okulary ochronne). Biorąc pod uwagę fakt, że czas realizacji zamówienia prawdopodobnie wyniesie ponad 42 dni, czy Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji przedmiotu umowy na **56 dni** od daty podpisania umowy? Prosimy o pozytywne rozpatrzenie przedłużenia terminu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienił treść SIWZ w zakresie terminu realizacji zamówienia pismem z dnia 23.03.2015r.**

4. Czy Zamawiający potwierdza, że pomieszczenia objęte adaptacją spełniają wymogi wentylacji zgodnie z obowiązującymi przepisami, w związku z czym system wentylacji nie jest objęty pracami adaptacyjnymi, jako że pomieszczenia objęte adaptacją nie zmieniają swojej funkcji?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje realizacji zamówienia zgodnie z przepisami obowiązującego prawa i wykonanym przez wykonawcę projektem.**

5. W związku z koniecznością wykonania projektu osłon stałych radiacyjnych prosimy o podanie danych dotyczących częstotliwości i rodzaju planowanych akwizycji, które stanowiły by materiał wyjściowy dla wykonawcy do wykonania projektu osłon stałych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Ok. 2000 koronarografii/rok, ok. 700 zabiegów angioplastyki wieńcowej/rok.**



6. Czy Zamawiający potwierdza użycie zainstalowanego obecnie angiografu do dnia udzielenia zamówienia?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza udostępnienie pomieszczeń do realizacji zamówienia.**

7. Czy Zamawiający potwierdza, że UPS na zasilaniu głównym zapewniający pracę koronarografu powinien zapewnić pracę urządzenia w pełnym jego zakresie, nie ograniczającym żadnych parametrów projekcji RTG oferowanego koronarografu przy zaniku zasilania? Alternatywnym rozwiązaniem była by instalacja systemu UPS umożliwiającego po zaniku napięcia wykonanie jedynie projekcji fluoroskopii.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby UPS zapewnił pracę urządzenia w zakresie ruchów statywu, stołu pacjenta i fluoroskopii przez min. 20 minut.**

8. W związku z wymogiem adaptacji na potrzeby aparatu istnieje realne niebezpieczeństwo uszkodzenia wyposażenia pomieszczeń objętych adaptacją. Czy zamawiający w związku z tym wymaga dostawy nowego wyposażenia pomieszczeń objętych adaptacją w zakresie:

- zabudowa meblowa o powierzchni min. 240cm x 180cm (szafy lekarskie zamykane o głębokości min. 40cm, posiadające atesty dopuszczające do użytkowania w salach zabiegowych )
- zabudowa meblowa o powierzchni min. 240cm x 180cm (szafy lekarskie zamykane z przeszkleniem o głębokości min. 40cm, posiadające atesty dopuszczające do użytkowania w salach zabiegowych)
- szafka jezdna o wymiarach min. 100cm wys. x 90 cm szerokości x 60 cm głębokość z trzema półkami zamykanymi, posiadająca atesty dopuszczające do użytkowania w salach zabiegowych
- nagłośnienie systemem audio do odtwarzania muzyki
- zabudowa meblowa o powierzchni min. 240cm x 180cm (szafy lekarskie zamykane o głębokości min. 40cm, posiadające atesty dopuszczające do użytkowania w salach zabiegowych)
- taboret lekarski z siedziskiem, oparciem i podnóżkiem
- dwa kosze na odpady
- dwa pojemniki na odpady ze stelażem jezdny
- chłodziarka medyczna z drzwiami szklanymi
- blat łamany o łącznej długości min. 400 cm i szerokości min. 60 cm oraz dwa kontenery jezdne z szufladami, o wysokości umożliwiającej schowanie pod blatem
- zabudowa meblowa podwieszana, szafki kryte o głębokości min. 35 cm, o powierzchni min. 150 x 60 cm
- tablica korkowa o powierzchni min. 100 x 60 cm
- tablica magnetyczna o powierzchni min. 100 x 60 cm
- blat prosty o długości min 300 cm i szerokości min. 60 cm
- zabudowa meblowa podwieszana, szafki kryte o głębokości min. 35 cm, o powierzchni min. 300 x 60 cm
- cztery fotele ergonomiczne jezdne

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

9. Czy Zamawiający w ramach wykonania adaptacji pomieszczeń wymaga prac w pokoju przygotowania pacjenta w zakresie:

- instalacja podwójnego stanowiska do mycia rąk (umywalka wraz z 2 bateriami bezdotykowymi, oświetleniem, dozownikami łokciowym i lustrem)
- zlewu ze stanowiskiem do wstępnej dezynfekcji narzędzi chirurgicznych
- wymiana opraw oświetleniowych
- zabudowy przejścia do pracowni tomografii komputerowej?

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

10. Czy Zamawiający w ramach wykonania adaptacji pomieszczeń wymaga prac w sali angiografu w zakresie:

- usunięcie zlewu ze stanowiskiem do wstępnej dezynfekcji narzędzi chirurgicznych
- wymiana paneli na suficie
- wymiana uszkodzonych paneli
- nowe oprawy oświetleniowe



- montaż gniazd separowanych,
- montaż nowego klimatyzatora?

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

11. Czy Zamawiający w ramach wykonania adaptacji pomieszczeń wymaga prac w sterowni w zakresie:
- nowe oprawy oświetleniowe
  - montaż klimatyzatora?

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

12. Czy Zamawiający w ramach wykonania adaptacji pomieszczeń wymaga instalacji drzwi przesuwnych z napędem elektrycznym:
- między poczekalnią pacjentów a salą angiografii
  - między salą angiografii a pokojem przygotowania pacjenta (dodatkowo poszerzając światło drzwi o min. 15 cm)
  - między pokojem przygotowania pacjenta a poczekalnią pacjenta?

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

### III. Dotyczy Zał.1 w zakresie : „Wymagania ogólne dla przedmiotu zamówienia”

1. Dotyczy pkt. 4  
Z uwagi na art. 58 pkt. 3 ustawy o wyrobach medycznych prosimy o zmianę poniższego punktu na poniższy zapis:  
Dla wyrobów medycznych  
-Wpisy do rejestru wyrobów medycznych lub zgłoszenia/powiadomienia, lub oświadczenie że zobowiązuje się do dostarczenia dokumentacji o wprowadzeniu do oferowanych modeli i typów urządzeń, jeśli są wymagane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20 maja 2010r.(Dz.U. 2010.107.679) wraz z aktami zmieniającymi (dotyczy wszystkich zaoferowanych i dostarczonych urządzeń medycznych). – wymagane wraz z ofertą

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

2. Dotyczy pkt. 9  
Z uwagi na to, że instrukcje obsługi są dokumentami mającymi dużą objętość stron (nawet 400) prosimy o wyrażenie zgody na załączenie od oferty instrukcji w postaci elektronicznej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

3. Dotyczy pkt. 9  
Prosimy o odstąpienie o wymogu dostarczenia warunków serwisu pogwarancyjnego wraz z dostawą, gdyż jest to dokument, który i tak będzie w przyszłości przedmiotem osobnego postępowania przetargowego i jako taki nic nie wnosi do tego postępowania, gdyż nie może być egzekwowany podczas trwania gwarancji.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

4. Dotyczy pkt. 9  
Rozumiemy, że dokument określający częstotliwość przeglądów gwarancyjnych (harmonogram) powinien zostać dostarczony wraz z protokołem odbioru końcowego i też od tego terminu będą liczone terminy przeglądów określone w harmonogramie. Trudno będzie na etapie dostawy wyznaczyć terminy przeglądów, gdyż aparat sam sobie jeszcze nie będzie uruchomiony i oddany do eksploatacji. Zatem logiczne byłoby aby harmonogramu odbyło się wraz z podpisaniem protokołu odbioru końcowego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

5. Dotyczy pkt. 16. Czy Zamawiający zgodzi się na doprecyzowanie poniższego zapisu :  
„Czas przystąpienia do naprawy maks. 24 godz. od zgłoszenia awarii z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy przy naprawie w miejscu instalacji aparatu oraz usunięcie uszkodzenia w ciągu 3 dni roboczych od zgłoszenia. Dopuszcza się wydłużenie okresu naprawy do 5 dni roboczych w przypadku wymiany części zamiennych niestandardowych (lampa, detektor generator itp.).”

O określenie dni roboczych, zapis zyskałby następujące brzmienie :

„Czas przystąpienia do naprawy maks. 24 godz. od zgłoszenia awarii od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy przy naprawie w miejscu instalacji aparatu oraz usunięcie uszkodzenia w ciągu 3 dni roboczych od zgłoszenia. Dopuszcza się wydłużenie okresu naprawy do 5 dni roboczych w przypadku wymiany części zamiennych niestandardowych (lampa, detektor generator itp.).”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

6. Dotyczy pkt. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę okresu gwarancji na  $\geq 6$  miesięcy na nowo zainstalowane elementy po naprawie (jeśli naprawa nastąpi w ostatnim roku zaoferowanej gwarancji)

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

7. Dotyczy pkt. 20

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w „Wykonawca zapewnieni dostępu do części zamiennych, i możliwość aktualizacji oprogramowania przez  $\geq 10$  lat (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu umowy), z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.”

#### **Uzasadnienie:**

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamy z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania.

Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

#### **IV. Dotyczy Zał.1 w zakresie : „System monitorowania hemodynamicznego”**

Dotyczy pkt. 14. Czy Zamawiający miał na myśli dostarczenie wraz z przedmiotem zamówienia opisaną w pkt. 14 sieciową drukarkę laserową o rozdzielczości drukowania min. 1200x1200 dpi ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

#### **V. Dotyczy Zał.1 w zakresie : „Indywidualne środki ochrony radiologicznej”**

1. Dotyczy pkt. 1 i pkt. 2. Czy w związku tym, że termin dostawy opisanych fartuchów przekracza 42 dni, Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia? Inną możliwością jest ograniczenie materiału wykonania fartuchów do wodoodpornych ( bez odporności na wszelkiego rodzaju otarcia, przetarcia, ognioodporności oraz antybakteryjności) . Wtedy dostawca jest w stanie dostarczyć fartuchy w określonym przez Zamawiającego terminie dostawy fartuchów . Bardzo prosimy o wskazanie wybranego przez Zamawiającego rozwiązania.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienił treść SIWZ w tym zakresie pismem z dnia 23.03.2015r.**

2. Dotyczy pkt. 3. Czy Zamawiający zobowiązuje się do przedstawienia w chwili podpisania umowy wszystkich niezbędnych parametrów technicznych oraz recept okulistycznych (ze wszelkimi wymaganymi parametrami w zależności od wady wzroku) dotyczące okularów ochronnych RTG ? Tylko w takim przypadku dostawa opisanych w pkt.3 okularów nie przekroczy 42 dni. W razie niepoprawnie przygotowanych recept może dojść do opóźnienia. Dodatkowo prosimy o określenie, jakich wad wzroku mają dotyczyć okulary progresywne – nie wszystkie można realizować w szklach progresywnych. Przy nietypowych parametrach może nie być technicznej możliwości wykonania szkła.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dostarczy recepty oraz nie przewiduje wystąpienia nietypowych parametrów.**

**Pytanie 1 Dotyczy SIWZ IV.3.**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga danych technicznych oraz instrukcji obsługi tylko dla aparatu RTG dla koronarografii.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga dołączenia danych technicznych i instrukcji obsługi dla całego przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 2 Dotyczy SIWZ IV.3.**

Ze względu na objętość dokumentacji dot. instrukcji obsługi oferowanego przedmiotu zamówienia prosimy o rezygnację z wymogu załączenia jej do oferty i zmianę na dołączenie na etapie dostawy sprzętu bądź o możliwość dołączenia w/w dokumentacji do oferty na płycie cd/dvd.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że instrukcja używania wyrobu nie jest dokumentem potwierdzającym dopuszczenie do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 3 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p.II.1.7**

Czy Zamawiający dopuści szybkość ruchów statywu 18st/s w płaszczyźnie angulacji statywu w pozycji statywu za głową pacjenta? Szybkość ruchów statywu 18 /s jest zakresem pozwalającym na wykonanie wszelkich badań kardiowaskularnych. Zmiana pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienił treść SIWZ w tym zakresie pismem z dnia 23.03.2015r.**

**Pytanie 4 dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.2.4**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym przesuw płyty pacjenta w osi długiej wynosi 100 cm? Jest to zmiana mało istotna z punktu widzenia aplikacyjnego, a pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienia treść SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 5 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.2.11**

Możliwość wykonania resuscytacji na wysuniętym blacie stołu jest bardzo istotna z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta. Czy w związku z powyższym Zamawiający potwierdza premiowanie wymogu uwzględniające brak piktogramu definiującego konieczność wykonania resuscytacji nad stopą stołu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 6 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.4.8**

Z punktu widzenia aplikacyjnego lampa nie może być wykorzystywana bez jakichkolwiek ograniczeń czasowych np. 24 godziny na dobę. W związku z powyższym wnosimy o zmianę oczywistej pomyłki. Proponujemy nowe brzmienie: Max obciążenie lampy mocą ciągłą w czasie prześwietlenia (kW) podczas 10 minut, co ma uzasadnienie z punktu widzenia aplikacyjnego i merytorycznego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienia treść SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 7 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.5.1**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym zastosowano detektor o przekątnej pola aktywnego 39 cm? Rozmiar detektora zaproponowany przez naszą firmę pozwala na powiększenie ergonomii pracy, co wiąże się ze podwyższeniem skuteczności pracy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 8 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.5.9**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym zastosowano zawieszenie sufitowe monitorów mocowane punktowo? Rozwiązanie takie zapewnia również dowolny przesuw monitorów na ergonomicznym wysięgniku. Zmiana powyższa pozwoli naszej firmie wziąć udział w postępowaniu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienia treść SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 9 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.5.11**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym zastosowano monitory o max. Luminacji 400 cd/m<sup>2</sup>? Jesteśmy wiodącym producentem systemów angiograficznych w świecie. Monitory oferowane w naszych systemach spełniają wszelkie normy zarówno techniczne jak i pod względem jakości obrazu. Zmiana tego parametru pozwoli uczestniczyć naszej firmie w postępowaniu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienia treść SIWZ w tym zakresie.**





**Pytanie 10 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.5.12**

Zamawiający premiuje rozwiązanie przestarzałe. W nowoczesnych monitorach ta funkcjonalność jest zbędna gdyż technologicznie monitory zapewniają doskonały obraz bez względu od natężenia światła w pomieszczeniu. Wnosimy o wykreślenie tego punktu gdyż nie ma on merytorycznego uzasadnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 11 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.11.1**

Czy Zamawiający będzie również premiował równoważne rozwiązanie polegające na przesyłaniu danych demograficznych z koronarografu do stacji badań hemodynamicznych? Co do uzyskanego efektu- dostępność danych pacjenta w obu systemach przy wpisie do tylko jednego rozwiązania te są równoważne? Premiowanie w te sytuacji tylko jednego dostawcy wydaje nam się nieuzasadnione.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienia treść SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 12 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.11.17**

Czy Zamawiający pod określeniem: „wszystkie moduły pomiarowe i obliczeniowe winny stanowić integralną całość oferowanego zestawu (stacji badań hemodynamicznych)- jeden aparat jednego producenta” ma na myśli aparat rtg do koronarografii i system monitorowania hemodynamicznego od tego samego producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zapis SIWZ dotyczy systemu monitorowania hemodynamicznego.**

**Pytanie 13**

Prosimy o potwierdzenie, że do czasu rozpoczęcia prac przez Wykonawcę, Zamawiający na swój koszt usunie urządzenie oraz wyposażenie pracowni rtg do koronarografii.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza udostępnienie pomieszczeń do realizacji zamówienia.**

**Pytanie 14**

Prosimy o wskazanie dodatkowych prac adaptacyjnych, w tym budowlanych które są wymagane, a nie dotyczą bezpośrednio poprawnego działania dostarczanego nowego systemu rtg do koronarografii.

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

**Pytanie 15**

Prosimy o informację czy w zakresie prac adaptacyjnych wchodzi również prace wykonywane w pomieszczeniu sterowni oraz pomieszczeniu przygotowania pacjenta. Jeśli tak, prosimy o wskazanie tych prac.

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

**Pytanie 16**

Prosimy o wskazanie ewentualnych dodatkowych elementów wyposażenia pracowni których Zamawiający wymaga w ramach adaptacji pomieszczeń.

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

**Pytanie 17**

Prosimy o informację czy w ramach prac adaptacyjnych Zamawiający wymaga wymiany stolarki z osłonami radiologicznymi na nowe?

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

**Pytanie 18**

Prosimy o informację czy w ramach prac adaptacyjnych Zamawiający wymaga wymiany okładzin ściennych, podłogowych lub sufitów podwieszanych na nowe?

**Odpowiedź Zamawiającego: Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.**

**Pytanie 19**

Czy Wykonawca w ramach prowadzonych prac adaptacyjnych powinien wykonać nową instalację klimatyzacji?

**Odpowiedź Zamawiającego: Nie.**

**Pytanie 20**

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający w miejscu instalacji nowego RTG do koronarografii posiada sprawną i wydajną instalację wentylacji mechanicznej zgodnie z aktualnymi przepisami dotyczącymi sal zabiegowych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie 21**

Prosimy o informację czy Zamawiający posiada wystarczający zapas mocy dla nowo instalowanego koronarografu oraz urządzeń peryferyjnych?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie 22**

Czy Zamawiający posiada wolne pole w rozdzielni przeznaczonej do wpięcia nowej linii zasilającej?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pyt. Dot. warunków umowy****Pytanie 23**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacenie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli dotyczącej przetwarzania danych osobowych: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Zamawiający jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych. Zaproponowana przez nas klauzula ma na celu umożliwienie przetwarzanych danych osobowych zgodnie z Ustawą o ochronie danych osobowych w przypadku dostępu Wykonawcy do danych osobowych pacjentów Zamawiającego przy wykonywaniu napraw gwarancyjnych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w par. 7 ust. 2 terminu na wykonanie prawa do odstąpienia zgodnie z art. 145 PZP tj” Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości, w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy”.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 27 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 6, 7**

Szkolenie aplikacyjne dla personelu medycznego użytkującego przedmiot zamówienia, bez limitu osób, trwające nie mniej niż 5 dni, w zakresie obsługi i racjonalnej eksploatacji sprzętu w siedzibie Zamawiającego wraz z potwierdzeniem przeszkolenia.

Szkolenie aplikacyjne dla techników użytkujących przedmiot zamówienia, bez limitu osób, trwające nie mniej niż 5 dni, w zakresie obsługi i racjonalnej eksploatacji sprzętu w siedzibie Zamawiającego wraz z potwierdzeniem przeszkolenia

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości osób uczestniczących w szkoleniu

Uzasadnienie:

Wcześniejsza informacja pozwoli Wykonawcy na lepsze przygotowanie procesu szkoleń oraz ich zoptymalizowanie pod kątem potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 28 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 6,7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by zaplanowane szkolenia odbywały się po podpisaniu protokołu odbioru aparatu?

Uzasadnienie:

Specyfika szkoleń aplikacyjnych wymaga przeprowadzania ich podczas pracy z pacjentami celem dopasowania ustawień systemu do wymagań użytkownika, co nie jest możliwe przed przekazaniem systemu do eksploatacji.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 29 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 6,7**

Czy Zamawiający zapewni badania na czas szkolenia aplikacyjnego?

Uzasadnienie:

Szkolenie aplikacyjne skoncentrowane jest na właściwym przeprowadzeniu za pomocą zakupionego systemu procedur klinicznych w związku, z czym jego efektywności, będzie dużo większa, jeśli będzie ono przeprowadzone podczas rzeczywistych badań.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie 30 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 8**

Szkolenie dla pracowników technicznych aparatury medycznej w zakresie obsługi i racjonalnej eksploatacji sprzętu w siedzibie Zamawiającego wraz z potwierdzeniem przeszkolenia

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości osób uczestniczących oraz ilości wymaganych dni szkolenia

Uzasadnienie:

Wcześniejsza informacja pozwoli Wykonawcy na lepsze przygotowanie procesu szkoleń oraz ich zoptymalizowanie pod kątem potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 31 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 8**

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający rozumie jako racjonalna eksploatacja sprzętu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z zapisami w instrukcji obsługi dotyczącymi wymogów właściwego użytkowania przez obsługę urządzenia.**

**Pytanie 32 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 15**

Czy Zamawiający zapewni łącze internetowe do zdalnego serwisu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Łącze internetowe do zdalnego serwisu zapewni wykonawca.**

**Pytanie 33 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 15**

Czy Zamawiający posiada router lub inne urządzenie sieciowe pozwalające na ustanowienie połączenia IPSec Site to Site?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający posiada router, działania IPSec w wersji Site to Site nie testowano.**

**Pytanie 34 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 15**

Czy Zamawiający posiada Publiczny adres IP do podłączenia routera, który dostarczyłby Wykonawca?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający posiada Publiczny adres IP.**

**Pytanie 35 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 16**

Czas przystąpienia do naprawy maks. 24 godz. od zgłoszenia awarii z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy przy naprawie w miejscu instalacji aparatu oraz usunięcie uszkodzenia w ciągu 3 dni roboczych od zgłoszenia. Dopuszcza się wydłużenie okresu naprawy do 5 dni roboczych w przypadku wymiany części zamiennych niestandardowych (lampa, detektor generator itp.).

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu w następujący sposób:

Czas przystąpienia do naprawy maks. 24 godz. od zgłoszenia awarii od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy przy naprawie w miejscu instalacji aparatu oraz usunięcie uszkodzenia w ciągu 3 dni roboczych od zgłoszenia. Dopuszcza się wydłużenie okresu naprawy do 5 dni roboczych w przypadku wymiany części zamiennych niestandardowych (lampa, detektor generator itp.).

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**



**Pytanie 36 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wydłużenie okresu naprawy do 5 dni roboczych dotyczyło wymiany wszystkich części zamiennych sprowadzonych z zagranicy?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 37 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 17**

Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w pkt 16. W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację punktu: Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji pod warunkiem, że Wykonawca nie dokona naprawy w czasie określonym w pkt 16

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 38 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 20**

Zapewnienie dostępności części zamiennych i możliwość aktualizacji oprogramowania przez okres  $\geq 10$  lat (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu umowy)

Prosimy o modyfikację warunków:

Zapewnienie dostępności części zamiennych i możliwości aktualizacji oprogramowania przez okres  $\geq 10$  lat (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu umowy), z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10-letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamyh z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania.

Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 39 Dotyczy Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy pkt. 20,21**

Wykonawca zobowiązuje się przez okres min.48 miesięcy daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu umowy udostępnić bezpłatnie Zamawiającemu update'y i upgrade'y zalecane przez producenta do oferowanego sprzętu.

Zamawiający wymaga by wykonawca w okresie gwarancji przeprowadzał aktualizację oprogramowania oraz udostępniał update'y i upgrade'y zalecane przez producenta do oferowanego sprzętu. Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego warunku przeprowadzenie aktualizacji oprogramowania oraz udostępnienie update'ów i upgrade'ów (w okresie gwarancji) polegającej na instalacji oprogramowania zgodnie z zaleceniami serwisu, tj. nowych wersji eliminujących wszelakie błędy i dysfunkcje oprogramowania, ale bez instalacji nowych funkcjonalności? Wynika to z faktu, że instalacja nowych funkcji jest rozbudową, a nie aktualizacją systemu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 40 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.12 (UPS na zasilaniu głównym zapewniający pracę koronarografu (ruchy statywu, stołu pacjenta i prześwietlenie) przez minimum 20 minut (UPS):**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje dostawy urządzenia UPS dla pełnej funkcjonalności systemu przez co rozumie się możliwość pracy zarówno w trybie obrazowania i fluoroskopii, jak również w zakresie ruchów mechanicznych systemu koniecznych do zakończenia badania w okresie do 20 min.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby UPS zapewnił pracę urządzenia w zakresie ruchów statywu, stołu pacjenta i fluoroskopii przez min. 20 minut.**

**Pytanie 41 Dotyczy Zał. Nr 1 warunki/parametry wymagane p. II.12 (UPS na zasilaniu głównym zapewniający pracę koronarografu (ruchy statywu, stołu pacjenta i prześwietlenie) przez minimum 20 minut (UPS):**

Czy Zamawiający dopuści System zasilania awaryjnego (UPS) umożliwiający pracę systemu koronarografu w zakresie fluoroskopii w czasie nie mniejszym niż 20 minut w przypadku zaniku zasilania?

Uzasadnienie: dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na zaoferowanie znacznie tańszego rozwiązania UPSa, ale pozwalającego na bezpieczne zakończenia badania w trybie fluoroskopii.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby UPS zapewnił pracę urządzenia w zakresie ruchów statywu, stołu pacjenta i fluoroskopii przez min. 20 minut.**

1. **Załącznik nr 1 do SIWZ, pkt 16** - Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 4 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

2. **Wzór umowy (załącznik nr 7 do SIWZ) §2 ust. 6** – Czy Zamawiający zgodzi się na następującą modyfikację:

*„W przypadku stwierdzenia wad w dostarczonym przedmiocie umowy, Zamawiający niezwłocznie zareklamuje wadliwy towar, a Wykonawca zobowiązuje się usunąć wadę lub w przypadku braku takiej możliwości wymienić towar na nowy w ciągu 5 dni od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” ?*

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

#### **I. Dot. Załącznika nr 1 do SIWZ**

##### **1. Dot. pkt II.7.20**

Prosimy o informację jakim systemem PACS dysponuje Zamawiający i czy w ramach postępowania Zamawiający zabezpieczy podłączenie koronarografu do posiadanego systemu PACS od strony kosztów dostawcy systemu PACS?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dysponuje systemem PACS Neutrino firmy TMS Soft. Zamawiający zabezpieczy podłączenie koronarografu do posiadanego systemu PACS od strony kosztów dostawcy systemu PACS.**

##### **2. Dot. pkt III.1**

Czy Zamawiający dla zwiększenia swojego komfortu prac zgodzi się na wymianę jednego fartucha ochronnego jednoczęściowego na fartuch ochronny dwuczęściowy? Rozmiar i kolor do ustalenia na etapie realizacji umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszcza.**

Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu ognioodporności fartuchów?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienił treść SIWZ w tym zakresie pismem z dnia 23.03.2015r.**

##### **3. Dot. pkt II.11.15, System monitorowania hemodynamicznego, wymagania szczegółowe**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stacji badań hemodynamicznych z archiwizacją mierzonych przebiegów na kartach SD wysokiej pojemności (High Capacity)? Oferowana stacja badań hemodynamicznych wyposażona jest w czytnik kart SD z przeznaczeniem do zapisu mierzonych przebiegów w czasie rzeczywistym i archiwizacji badań na kartach SD wysokiej pojemności. Pojemność wykorzystywanych kart wynosi od 16 GB do 256 GB.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

##### **4. Dot. pkt II.2.11**

„Możliwość resuscytacji krążeniowo oddechowej w dowolnym ustawieniu blatu stołu (w tym przy maksymalnie wysuniętym blacie), pod kontrolą RTG umożliwiającą prowadzenie i dokończenie zabiegu angioplastyki wieńcowej”

Wnosimy o usunięcie w/w warunku i odstąpienie od jego punktacji. Postulujemy modyfikację ze względu na dotychczasowe doświadczenie użytkownika w zakresie wykonywania zabiegów wieńcowych i oczywisty fakt, że nie jest możliwe jednoczesne prowadzenie resuscytacji krążeniowo oddechowej oraz aktywne wykonywanie angioplastyki wieńcowej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**



## II. Dot. adaptacji pomieszczeń

5. Czy Zamawiający wymaga wymiany drzwi (w tym radiologicznych) na nowe, lub ich modyfikacji (np. dołożenia „napędu“)?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

6. Czy Zamawiający wyraża zgodę na instalację klimatyzatora typu „split” w pomieszczeniu badań?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

7. Czy Zamawiający wymaga likwidacji umywalki w pomieszczeniu badań?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

8. Czy Zamawiający wymaga wymiany paneli ściennych na nowe jeśli obecnie zamontowane spełniają warunki ochronności radiologicznej (zgodnie z nowym projektem ochrony radiologicznej)?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

9. Czy Zamawiający wymaga dostawy mebli? Jeśli tak, to jakich i ile?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

10. Czy istniejąca obecnie wentylacja mechaniczna jest sprawna a jej parametry zgodne z obowiązującymi przepisami? Czy Zamawiający wymaga jej modyfikacji?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

11. Czy Zamawiający wymaga jakichkolwiek zmian funkcjonalnych obecnej Pracowni (np. wykonanie kabin dla pacjentów, pomieszczenia przygotowania personelu)?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Adaptacja pomieszczeń powinna spełniać wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

12. Czy Zamawiający wymaga modyfikacji sieci komputerowej? Jeśli tak, to jakiej?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Nie wymaga modyfikacji.

13. Czy Zamawiający w związku z faktem instalacji nowego systemu kardioangiograficznego w istniejącej Pracowni Hemodynamiki szpitala, wymaga w ramach postępowania: demontażu, transportu oraz utylizacji kardioangiografu będącego aktualnie na wyposażeniu szpitala? Czy koszty związane z wykonaniem w/w prac mają zostać wliczone w koszt oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza udostępnienie pomieszczeń do realizacji zamówienia.

### 1. Pytanie dot. załącznika nr 1 SIWZ pkt I.18

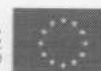
Czy Zamawiający potwierdza, iż postanowienie zawiera oczywistą omyłkę pisarską poprzez zastosowanie błędnego znaku, a liczba napraw powodująca wymianę modułu lub podzespołu na n nowy musi być RÓWNA LUB WIĘKSZA niż trzy naprawy?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.

### 2. Pytanie dot. załącznika nr 1 SIWZ pkt I

Czy Zamawiający dopuści UPS, z czasem podtrzymania 10 minut. Jest to w zupełności wystarczające do zakończenia wszystkich procedur.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby UPS zapewnił pracę urządzenia w zakresie ruchów statywu, stołu pacjenta i fluoroskopii przez min. 20 minut.



**3. Pytanie dot. Wzoru umowy Załącznika nr 7 § 2 pkt 7**

Uprzejmie prosimy o zmianę postanowienia poprzez doprecyzowanie, że Zamawiający poinformuje o kontroli lub wizytacji nie później niż 1 dzień przed planowanym terminem.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**4. Pytanie dot. Wzoru umowy Załącznika nr 7 § 5 pkt 1)**

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie postanowienia, że dotyczy sytuacji, kiedy odstąpienie nastąpi z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. W obecnej sytuacji w każdym przypadku odstąpienia Wykonawca obowiązany jest do zapłaty kary umownej.

Niezrealizowanie w całości lub w części wynikać może także z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego – wówczas kara umowna nie powinna być naliczana. W obu przypadkach naliczanie kary umownej jest niezgodne ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zmienia treść SIWZ w tym zakresie.**

**5. Pytanie dot. Wzoru umowy Załącznika nr 7 § 7 pkt 1)**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu par 7 pkt 1),

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ w tym zakresie.**

**Pozostała treść Specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.**

D Y R E K T O R

lek. Wojciech Miazga