Kraków, dnia 03.02.2022 r.

DFP.271.140.2021.ADB

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na* ***dostawę dodatkowego wyposażenia oddziałów przeznaczonego dla Nowej Siedziby Szpitala Uniwersyteckiego (NSSU) wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu.***

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1: miernik skażeń powierzchniowych i miernik mocy dawki.

Prosimy Zamawiającego o rozdzielenie części 1 na dwie niezależne części: Miernik skażeń powierzchniowych oraz Miernik mocy dawki. Takie rozwiązanie pozwoli Wykonawcom zaoferować urządzenia w najkorzystniejszych dla Zamawiającego cenach oraz parametrach technicznych w pełni odpowiadających wymaganiom Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 2**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, Miernik mocy dawki, pkt 5 tabeli: „Zakres pomiaru mocy dawki: sonda wewnętrzna min. 0.05 μSv/h-0.1 Sv/h”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oferty z miernikiem mocy dawki, gdzie zakres pomiaru mocy dawki dla sondy wewnętrznej (wbudowanej w miernik) będzie zaczynał się od 1 μSv/h. Jest to jak najbardziej zakres wystarczający do pracy z urządzeniem w instytucji zajmującej się medycyną nuklearną. Ponadto, tak przesadnie niski dolny próg zakresu ogranicza konkurencyjność mierników, które w 100% spełniają swoją funkcję.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 3**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, Miernik mocy dawki, pkt 5 tabeli: „Zakres pomiaru mocy dawki: sonda zewnętrzna min. 0,05 μSv/h-10 Sv/h”

Zaproponowany przez Zamawiającego dolny zakres pomiarowy dla sondy zewnętrznej pokrywa się z zakresem dla sondy wewnętrznej. Zatem prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oferty z miernikiem mocy dawki, gdzie zakres pomiaru mocy dawki dla sondy zewnętrznej będzie zaczynał się np. od 500 μSv/h. Zamawiający godząc się na taką zmianę w żaden sposób nie ogranicza sobie zakresu pomiarowego dla miernika mocy dawki, a wręcz dostanie urządzenie, które będzie miało lepsze parametry, gdyż nie musi obejmować tak szerokiego zakresu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 4**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, Miernik mocy dawki, pkt 5 tabeli: „Zakres pomiaru mocy dawki: sonda zewnętrzna min. 0,05 μSv/h-10 Sv/h”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oferty z miernikiem mocy dawki, gdzie zakres pomiaru mocy dawki dla sondy zewnętrznej będzie zaczynał się od 0,1 μSv/h. Jest to wartość jedynie o 0,05 μSv/h (czyli o 5 stumilionowych Sv/h) większa od zakresu wymaganego i jest to jak najbardziej zakres wystarczający do pracy z urządzeniem w instytucji zajmującej się medycyną nuklearną.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 5**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, Miernik mocy dawki, pkt 6 tabeli: „Zakres energetyczny (minimum): 50 keV - 1,8 MeV”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia z zakresem energetycznym (minimum): 50 keV - 1,3 MeV. Jest to zakres powszechnie stosowany dla mierników mocy dawki. Nie ogranicza on w żaden sposób działania miernika, a wszystkie powszechnie stosowane izotopy terapeutyczne i diagnostyczne pozostają w tym zakresie pomiarowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 6**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, Miernik mocy dawki, pkt 9 tabeli: „Uchwyt teleskopowy dla sondy zewnętrznej i miernika zasięg min. 1 m”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenie nie posiadającego na wyposażeniu uchwytu teleskopowego. Uchwytów takich używa się w miejscach, gdzie może wystąpić duże skażenie materiałem radioaktywnym lub w miejscach trudno dostępnych (na wysokościach, w rurach itp.). Sprzęt jest przeznaczony do nowej siedziby instytucji zajmującej się medycyną nuklearną, w której nie występują tego typu przypadki, stąd wymóg uchwytu teleskopowego nie powinien być obligatoryjny.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 7**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, Miernik mocy dawki, pkt 10 tabeli: „Komunikacja miernika z komputerem PC wraz z oprogramowaniem rejestracji pomiarów w pamięci miernika.”

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie o jakim komputerze jest mowa w tym punkcie”

a) Czy Zamawiający wymaga dostarczenia komputera PC wraz z oprogramowanie do komunikacji z miernikiem?

b) Czy Zamawiający wymaga podłączenia miernika do wskazanego komputera Zamawiającego

i zainstalowanie na tym komputerze odpowiedniego oprogramowania umożliwiającego komunikację?

**Odpowiedź:** Zamawiający precyzuje, iż należy dokonać podłączenia miernika do wskazanego komputera Zamawiającego i zainstalować na tym komputerze odpowiednie oprogramowanie umożliwiające komunikację.

**Pytanie 8**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, pkt 7 tabeli „Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia dla wszystkich oferowanych urządzeń”: „Wszystkie czynności serwisowe, w tym ponowne podłączenie i uruchomienie sprzętu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz przeglądy konserwacyjne, w okresie gwarancji - w ramach wynagrodzenia umownego.” oraz Wzór Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 11, pkt 8.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie ponowne podłączenie i uruchomienie ma na myśli.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, iż ponowne podłączenie i uruchomienie będzie następowało tylko w przypadku czynności serwisowych, gdy z jakichkolwiek powodów urządzenie będzie należało wysłać do serwisu bądź wymienić.

**Pytanie 9**

Dotyczy: Zał. nr 1a część 1, pkt 10 tabeli „Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia dla wszystkich oferowanych urządzeń”.: „Wymiana każdego podzespołu na nowy po pierwszej nieskutecznej próbie jego naprawy” oraz Wzór Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 11, pkt 4.

Prosimy Zamawiającego o zmianę niniejszego punktu i nadanie mu brzmienia: „Wymiana każdego podzespołu na nowy po trzech nieskutecznych próbach jego naprawy.”

Takie rozwiązanie jest standardowo stosowane podczas wszelkich procedur serwisowych oraz będzie zgodne z punktem 9 we Wzorze Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 11.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 10**

Dotyczy SWZ pkt 4: „Termin wykonania zamówienia: do 42 dni od daty zawarcia umowy.” oraz Wzór Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 6, pkt 1.

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wykonania zamówienia z 42 dni na 70 dni. Ze względu

na obecną sytuację na rynku związaną z zakłóceniem łańcucha dostaw surowców i komponentów, termin krótszy niż 10 tygodni wydaje się być niemożliwym do spełnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 11**

Dot. Wzór Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 4, pkt 3 j: „udziału, na wniosek Szpitala Uniwersyteckiego, w odbiorach zewnętrznych, w szczególności przeprowadzanych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej,”.

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tego punktu w odniesieniu do części 1. Dostawa urządzeń opisanych w części 1 nie wymaga odbioru przeprowadzanego z udziałem Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Takie wymaganie w odniesieniu do tej części jest bezcelowe i powoduje jedynie podniesienie kosztów zakupu urządzeń.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, iż ww. zapis nie dotyczy części 1.

**Pytanie 12**

Dot. Wzór Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 11, pkt 5: „(…)Czas zakończenia naprawy będzie wynosił

do 5 Dni roboczych (a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych do 10 Dni roboczych) liczonych od dnia wysłania zawiadomienia, o którym mowa w ust. 6. (…)”.

Prosimy Zamawiającego o zmianę niniejszego punktu i nadanie mu brzmienia: „(…)Czas zakończenia naprawy będzie wynosił do 5 Dni roboczych (a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych do 10 Dni roboczych) liczonych od dnia podjęcia naprawy Sprzętu. (…)”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 13**

Dot. Wzór Umowy Zał. 3 do SWZ, Par. 11, pkt 9: „W przypadku braku możliwości usunięcia wady Sprzętu Wykonawca zobowiązuje się do wymiany reklamowanego Sprzętu na nowy wolny od wad

w terminie do 14 dni od dnia wysłania zawiadomienia,”

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wymiany reklamowanego Sprzętu, na równy terminowi dostawy. W przypadku wymiany Sprzęt musi być wyprodukowany, co zabierze więcej czasu niż 14 dni jakie pozostawia Zamawiający.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14**

Część 4:

poz. 5: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie z możliwością podłączenia trzech mat grzewczo-chłodzących bezpośrednio do urządzenia, maty w różnych kształtach i rozmiarach, zmiana maty bez użycia narzędzi, maty podłączone za pomocą szybkozłączek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 3 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 15**

Część 4:

poz. 8: Czy Zamawiający dopuści urządzenie, gdzie temperatura wody w macie grzewczo - chłodzącej jest regulowana za pomocą przycisków z koniecznym zatwierdzeniem każdej zmiany temperatury przez użytkownika, co służy zabezpieczeniem przed przypadkową albo niepożądaną zmianą temperatury?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 6 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 16**

Część 4:

poz. 9: Czy Zamawiający dopuści system zamocowany na podwoziu z 4 kołami zapewniającym pełną mobilność urządzenia, 2 koła wyposażone w hamulec?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 7 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 17**

Część 4:

poz. 10: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pojemnością zbiornika na płyn 7,6 +/- 0,1l?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 8 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 18**

Część 4:

poz. 14: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z prędkością przepływu wody min. 136 l /godz?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 12 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ), jednocześnie rezygnując z punktacji.

**Pytanie 19**

Część 4:

poz. 15: Czy Zamawiający dopuści urządzenie ze wskaźnikiem niskiego poziomu wody na przednim panelu urządzenia?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 13 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 20**

Część 4:

poz. 16: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z mechanicznym wskaźnikiem przepływu, w przypadku niskiego przepływu jest wywoływany alarm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 14 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 21**

Część 4:

poz. 18: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie, które przechodzi autotest po włączeniu i nie musi być on wywoływany przez użytkownika, z powodu monitorowania pracy urządzenia przez personel cały czas/ co jakiś czas?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 16 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 22**

Część 4:

poz. 19: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności rozwiązanie do transportowania urządzenia w postaci 4 kół zintegrowanych z aparatem w jego dolnej części?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 17 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 23**

Część 4:

poz. 20: Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zamiast uchwytu do powieszenia przewodów przyłączeniowych uchylną od góry szufladę, która zapewnia miejsce na czujniki, kable przyłączeniowe, węże łączące, wąż odprowadzający oraz instrukcję obsługi?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 18 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 24**

Część 4:

poz. 21: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodów o długości 2,7 m.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 19 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 25**

Część 4:

poz. 22: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wbudowanym systemem informacji o następujących nieprawidłowościach:

- Alarm o zbyt niskim poziomie wody;

-Alarm uszkodzenia bądź usunięcia sondy;

-Alarm uszkodzenia czujnika temperatury wody;

-Alarm błędu czujnika temperatury wody;

-Alarm niskiego przepływu;

- Alarm o zaniku zasilania;

Możliwość wyciszenia wymienionych alarmów na 5 min jednym przyciskiem na panelu sterującym.

-Alarm podstawowy i zapasowy zabezpieczenia górnego i zapasowy zabezpieczenia dolnego bez możliwości wyciszenia?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 20 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 26**

Część 4:

poz. 23: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia napełnianie którego odbywa się za pomocą wlewu w górnej części, przez otwór przykryty wiekom, opróżnianie odbywa się za pomocą węża odprowadzającego, który podłącza się do dowolnego złącza odpływowego po prawej stronie urządzenia.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 21 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 27**

Część 4:

Pytanie 14, poz. 24: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu poliuretanowego hyper/hypotermicznego o wymiarach 152.4 cm x 50.8 cm, wielorazowego użytku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w pkt 22 parametrów technicznych i eksploatacyjnych w części 4 (załącznik nr 1a do SWZ).

**Pytanie 28**

dot. zał. nr 1a do SWZ pkt. 8 tabeli „Warunki Gwarancji, Serwisu i Szkolenia dla Wszystkich Oferowanych Urządzeń” - część 7 i 8 oraz wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §11 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w powyższych pkt. na następujący:

„Wymiana każdego podzespołu na nowy po trzeciej nieskutecznej próbie jego naprawy”? Tak aby był on tożsamy z zapisami ustępu 9 w §11.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29**

dot. zał. nr 1a do SWZ pkt. 9 tabeli „Warunki Gwarancji, Serwisu i Szkolenia dla Wszystkich Oferowanych Urządzeń” - część 7 i 8 oraz wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §11 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w powyższych pkt. na następujący:

„Zakończenie działań serwisowych – do 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności importu części zamiennych, nie dłuższym niż 14 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30**

dot. zał. nr 1a do SWZ pkt. 6 tabeli „Warunki Gwarancji, Serwisu i Szkolenia dla Wszystkich Oferowanych Urządzeń” - część 7 i 8 oraz wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §11 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w powyższych pkt. na następujący:

„Czas reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” =< 48 [godz.] w dni robocze”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 31**

dot. zał. nr 1a do SWZ pkt. 20 tabeli „Warunki Gwarancji, Serwisu i Szkolenia dla Wszystkich Oferowanych Urządzeń” - część 7 i 8

Czy Zamawiający wymaga aby zalecane preparaty myjące i dezynfekujące były przedstawione przez Wykonawcę przy dostawie sprzętu, czy mają być wymienione w ofercie?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż zalecane preparaty myjące i dezynfekujące były przedstawione przez Wykonawcę przy dostawie sprzętu.

**Pytanie 32**

dot. zał. nr 1a do SWZ - część 7 i 8 oraz wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §3 ust. 1, pkt. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu fabrycznie nowego (rok produkcji nie wcześniej niż 2020) nieużywanego, kompletnego?

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i jednocześnie dokonuje odpowiedniej modyfikacji w tym zakresie w części 7 i 8 (załącznik nr 1a do SWZ).

Wzór umowy ulega zmianie w zakresie §3 ust. 1, pkt.1 otrzymując brzmienie: Sprzęt jest fabrycznie nowy (rok produkcji nie wcześniej niż *2021[[1]](#footnote-1)/2020[[2]](#footnote-2)*) nieużywany, kompletny, a do jego uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie będzie konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów. Sprzęt ani żadna jego część składowa, wyposażenie, etc. nie są rekondycjonowane, powystawowe i nie były wykorzystywane wcześniej przez inny podmiot,

**Pytanie 33**

dot. zał. nr 1a do SWZ - część 7 i 8, wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §3 ust. 1, pkt. 4) oraz zapisów SWZ pkt. 3.7. i 10.2.3.2.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 7 i 8 wyposażenia (np. szafa do przechowywania endoskopów), które nie jest wyrobem medycznym - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów, o których mowa w SWZ w pkt. 10.2.3.2.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że modyfikuje treść SWZ w zakresie pkt 3.7 i 10.2.3.

Zgodnie z dokonaną modyfikacją pkt. **3.7 i 10.2.3.** otrzymują następujące brzmienie:

**3.7.** Dotyczy części 2, 4, 5, 6, 7, 8,: Oferowany sprzęt musi być wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych.

Dotyczy części 7, 8: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dla wyrobów medycznych wyposażenia, które nie jest wyrobem medycznym (np. szafa do przechowywania endoskopów).

**10.2.3.** Przedmiotowe środki dowodowe potwierdzające, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego:

10.2.3.1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wyszczególnione oferowane parametry.

Zamawiający nie wymaga przedłożenia materiałów firmowych w zakresie parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia dla których w kolumnie „Lokalizacja potwierdzenia parametru” Zamawiający wskazał „Nie dotyczy”. Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych, których części i pozycji (wynikających z załącznika do SWZ) przedstawiony materiał dotyczy

10.2.3.2. Dotyczy części 2, 4, 5, 6, 7, 8: Certyfikat lub deklaracja zgodności CE dla oferowanych urządzeń/wyrobów.

Nie dotyczy części 7 i 8 w przypadku zaoferowania dla wyrobów medycznych wyposażenia, które nie jest wyrobem medycznym.

(…)

Zgodnie z dokonaną modyfikacją **pkt 7 formularza oferty** (załącznik nr 1 do SWZ) otrzymuje następujące brzmienie:

7. Dotyczy części 2, 4, 5, 6, 7, 8: Oświadczamy, że oferowany przez nas sprzęt jest wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu i używania na terenie Polski, zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20.05.2010 r. roku o wyrobach medycznych. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski.

Dotyczy części 7, 8: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dla wyrobów medycznych wyposażenia, które nie jest wyrobem medycznym.

Wzór umowy ulega zmianie w zakresie przypisu 3, który otrzymuje brzmienie:

Dotyczy części 2, 4, 5, 6, 7, 8. W zakresie części 7 i 8 nie dotyczy wyposażenia, które nie jest wyrobem medycznym

**Pytanie 34**

dot. zał. nr 1a do SWZ pkt. 11 tabeli „Warunki Gwarancji, Serwisu i Szkolenia dla Wszystkich Oferowanych Urządzeń” - część 7 i 8 oraz wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §5 ust. 3 i §10 ust. 5.

Ze względu na złożoność oferowanych urządzeń oraz konieczność zapewnienia odpowiedniej jakości w procedurach medycznych, a także bezpieczeństwa pracy oraz bezpieczeństwa pacjentów, pełne czynności diagnostyczne i serwisowe muszą być prowadzone przez wykwalifikowanych inżynierów serwisu, szkolonych regularnie w ośrodkach szkoleniowych producenta w zakresie oferowanych urządzeń i są opisane w pełnej instrukcji serwisowej urządzenia. Ponad to, regułą jest, że pełna dokumentacja serwisowa zawiera też dane zastrzeżone do wyłącznego użytku producenta aparatu czy też wykwalifikowanego personelu serwisowego i w związku z tym nie jest możliwa do udostępniania osobom trzecim. Czy w związku z powyższym Zamawiający w miejsce wymogu pozbawienia urządzeń kodów serwisowych i udostępnienia dokumentacji i lub oprogramowania serwisowego zgodzi się na dostarczenie dokumentacji serwisowej lub obsługowej zapewniającej podstawową diagnostykę urządzenia oraz wykonywanie drobnych napraw w zakresie opisanym w tej dokumentacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 35**

dot. wzoru umowy zał. nr 3 do SWZ §14 ust. 1 pkt. d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w powyższym pkt. na następujący:

„w przypadku niepodjęcia naprawy Sprzętu w terminach wynikających z Umowy - w wysokości 20 zł (słownie: dwadzieścia złotych), za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z dokonaną modyfikacją, Zamawiający przekazuje w załączeniu zmodyfikowany formularz oferty (załącznik nr 1 do SWZ), zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia w zakresie części 1, 4, 7, 8 (załącznik nr 1a do SWZ) oraz wzór umowy po zmianie (załącznik nr 3 do SWZ).

1. Dotyczy cz. 1-6 [↑](#footnote-ref-1)
2. Dotyczy cz. 7 i 8 [↑](#footnote-ref-2)