

Kraków, 02.07.2025 roku

DO WSZYSTKICH KOGO DOTYCZY

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dot. sprawy: 44/ZP/2025

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawę sprzętu medycznego II w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej :

Pytanie nr 1 Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ (Opis przedmiotu zamówienia):

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, pkt. 10, wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o następujących parametrach: „Maksymalna średnica zewnętrzna sondy endoskopowej: 10,8 mm”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowany sprzęt w ramach pakietu nr 7, nr 12 oraz nr 15 był fabrycznie nowy i wyprodukowany nie wcześniej niż w 2024 r.?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2 Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ (projekt umowy):

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 2, pkt. 1 do następującej treści: „zareagowania do 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia wady / usterki rozumianego jako podjęcie działań naprawczych.”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 2, pkt. 2 do następującej treści: „dokonania naprawy przedmiotu umowy w ciągu: 5 dni przypadających w dni robocze, od momentu zgłoszenia wady/usterki”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 2, pkt. 3 do następującej treści: „w przypadku udokumentowanej konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy usunięcie wszystkich wad/usterek przedmiotu zamówienia powinno nastąpić w terminie nie dłuższym niż **14 dni**, przypadające w dni robocze, niż ten wskazany w pkt. 2. **Na czas naprawy powyżej terminu wskazanego w pkt. 2, Dostawca zapewni nieodpłatnie urządzenie zastępcze o tych samych lub lepszych parametrach**”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 2, pkt. 4 do następującej treści: „wymiany podzespołu na nowy po **3** naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania przedmiotu umowy – jeśli podzespół, który uległ awarii był wcześniej naprawiany a nie wymieniany;”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 2, pkt. 6 do następującej treści: „w przypadku braku możliwości usunięcia wad lub usterek w przedmiocie zamówienia (co Sprzedający powinien Kupującemu udokumentować), Sprzedający będzie zobowiązany do dostarczenia w terminie **14** dni roboczych, nowego, wolnego od wad przedmiotu objętego zamówieniem.”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 3 do następującej treści: „W okresie gwarancyjnym Sprzedający będzie wykonywał bezpłatnie przeglądy przedmiotu umowy wraz z wymianą części eksploatacyjnych koniecznych do wykonania przeglądu (o ile dotyczy), w ilości i częstotliwości określonej przez producenta (jeśli producent nie określa częstotliwości przeglądów to przynajmniej raz na 12 miesięcy), z tym, że ostatni przegląd zostanie wykonany w ostatnim miesiącu upływu okresu gwarancji również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów eksploatacyjnych (o ile dotyczy). Po każdym przeglądzie Dostawca wyda świadectwo sprawności i dokona odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym.”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ (Opis przedmiotu zamówienia), pakiet nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu/wyposażenia, które nie jest wyrobem medycznym np. wanna, wieszak itp., który objęty jest 23% stawką VAT?

Odpowiedź : tak, przy czym w przypadku różnej stawki VAT należy wpisać wartość VAT-u należnego zgodnie z postanowieniami formularza ofertowego.

Pytanie nr 4

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Sprzedający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 12 Ust. 1:

1. Sprzedający zobowiązany jest do zapłaty Kupującemu kary umownej:

- 1) 0,2 % wartości brutto niedostarczonego Przedmiotu Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu przez Sprzedającego zamówienia ponad termin określony w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy;
- 2) 0,2 % wartości brutto wadliwego Przedmiotu Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu w terminie wskazanym w § 7 ust. 2 pkt 6 nowego wolnego od wad przedmiotu zamówienia;
- 3) 0,1 % wartości brutto wadliwego Przedmiotu Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wad lub usterek w terminach, o których mowa § 7 ust. 2 – chyba, że Sprzedający dostarczy Kupującemu aparat zastępczy o parametrach nie gorszych niż ten będący przedmiotem niniejszej umowy;
- 4) 0,1 % wartości brutto wadliwego Przedmiotu Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu przez Sprzedającego czynności dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy (o ile dotyczy);
- 5) **50,00 zł** brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu przez Sprzedającego czynności (...)
- 6) 10 % niezrealizowanej wartości brutto Przedmiotu Umowy określonej w § 2 ust. 1 niniejszej Umowy w przypadku, gdy Kupujący odstąpi od umowy na skutek okoliczności leżących po stronie Sprzedającego (w szczególności odstąpi od umowy w przypadkach wskazanych w § 11 ust. 1).

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 9 Jako firma działając na rynku medycznym od kilkunastu lat, pragniemy zaproponować nowoczesne rozwiązanie w zakresie systemów kontenerowych do sterylizacji. Współpracujemy z renomowaną firm, której kontenery wykorzystują innowacyjny system bez papierowych filtrów. Rozwiązanie to:

- eliminuje konieczność wymiany filtrów papierowych,
 - obniża koszty eksploatacji,
 - upraszcza obsługę i zwiększa trwałość systemu,
 - spełnia wszystkie wymagania w zakresie bezpieczeństwa i sterylności
- Nasze kontenery mogą stanowić realną wartość dodaną dla Państwa szpitala

• Czy Zamawiający wyraża zgodę na kontenery z takim systemem.?

• Pakiet nr 9.poz. 349 Czy Zamawiający wyraża zgodę na kontener kompletny o wymiarach: 297x279x131 ?
Pozostałe parametry bez zmian.

• Pakiet nr 9.poz. 350. Czy Zamawiający wyraża zgodę na kosz do kontenera o wymiarach: 240x250x100 ?
Pozostałe parametry bez zmian.

• Pakiet nr 9.poz. 355.Czy Zamawiający wyraża zgodę na kontener kompletny o wymiarach : 464x279x131 ?
Pozostałe parametry bez zmian.

• Pakiet nr 9.poz. 356. Czy Zamawiający wyraża zgodę na kosz do kontenera o wymiarach: 404x250x100 ?
Pozostałe parametry bez zmian.

- Pakiet nr 9.poz. 361.Czy Zamawiający wyraża zgodę na kontener kompletny o wymiarach :587x279x131 ?
Pozostałe parametry bez zmian.
- Pakiet nr 9.poz.362.Czy Zamawiający wyraża zgodę na kosz do kontenera o wymiarach:530x250x100 ?
Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ. Przy czym patrz zmiana SWZ w tym pakiecie.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 9

LP 349 Czy Zamawiający dopuści wannę o rozmiarze 285x280x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 349 Czy Zamawiający dopuści wannę o rozmiarze 285x280x135mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 350 Czy Zamawiający dopuści kosz o rozmiarze 240x250x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 351 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera o rozmiarze 285x280x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 351 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera o rozmiarze 285x280x135mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

Dotyczy Pakietu nr 9

LP 354 Czy Zamawiający dopuści wannę o rozmiarze 465x280x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 354 Czy Zamawiający dopuści wannę o rozmiarze 465x280x135mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 356 Czy Zamawiający dopuści kosz o rozmiarze 405x250x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 357 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera o rozmiarze 465x280x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 357 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera o rozmiarze 465x280x135mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

Dotyczy Pakietu nr 9

LP 361 Czy Zamawiający dopuści wannę o rozmiarze 580x280x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 361Czy Zamawiający dopuści wannę o rozmiarze 580x280x135mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 362 Czy Zamawiający dopuści kosz o rozmiarze 540x250x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 363 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera o rozmiarze 580x280x100mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

LP 363 Czy Zamawiający dopuści pokrywę kontenera o rozmiarze 580x280x135mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań swz?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ (dot. LP 349-363)

Pytanie nr 7

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby oraz usługi są zgodne z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Dotyczy Umowy: dot. pak 8 i 10

1. § 1 ust 1 Prosimy o potwierdzenie, że Kupujący wymaga dostawy sprzętu wraz z jego montażem w miejsce wskazane przez Kupującego w § 4 ust 4.

Odpowiedź : tak

2. § 1 ust 1 Jeżeli Kupujący wymaga instalacji (montażu) urządzeń (§2 ust 2) proszę o potwierdzenie, że Kupujący przygotowuje we własnym zakresie miejsce instalacji urządzeń zgodnie z wytycznymi Sprzedającego

Odpowiedź : tak

3. Czy Kupujący wyrazi zgodę na przeprowadzenie szkolenia (§2 ust 2, § 4 ust 2) w dniu dostawy? Często Sprzedający dostarczając towar dokonuje jego montażu przez kwalifikowany zespół serwisantów, który może od razu przeprowadzić szkolenie personelu, a po dostawie, montażu i szkoleniu personelu sprzęt może być już użytkowany przez Kupującego. Brak szkolenia i potwierdzenie tego protokołem szkolenia powoduje, że formalnie sprzęt nadal nie może być używany przez Kupującego.

Odpowiedź : tak

4. § 2 ust 2 Sprzedający prosi o dopisanie po słowach „koszt skonfigurowania aparatu do pełnej współpracy z systemami funkcjonującymi u Kupującego” – wyrażenie „o ile dotyczy”

Odpowiedź : tak, patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

5. Jeżeli Kupujący nie wyrazi zgody na zapisy zawarte w pytaniu nr 4, Sprzedający prosi o udostępnienie lub konkretne opisanie jakie systemy funkcjonują u Kupującego i na czym będzie polegała konfiguracja.

Odpowiedź : patrz odpowiedź w pkt 4.

6. § 3 ust 2 Czy Kupujący rozważy możliwość skrócenia terminu płatności z 60 do 30 dni? Wprowadzenie takiego terminu mogłoby pozytywnie wpłynąć na płynność finansową Sprzedającego i skrócić czas oczekiwania na zapłatę.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

7. § 5 ust 1 prosimy o zmianę tego zapisu w następujący sposób Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia wszelkich kodów źródłowych jeżeli dotyczy oraz dokumentacji serwisowej jeżeli dotyczy i/lub oprogramowania serwisowego jeżeli dotyczy, zapewniające podstawową diagnostykę urządzenia, regulację oraz kalibrację urządzenia – jeżeli dotyczy, po zakończeniu gwarancji podstawowej na każde żądanie Kupującego.

Odpowiedź : tak, patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

8. § 5 ust 1 dot. pak. 8 i pak 10 Prosimy o wykreślenie z tego zdania zapisów „kodów źródłowych”, „dokumentacji serwisowej”, „oprogramowania serwisowego”. Producent urządzeń nie wyraża zgody na udostępnianie tych konfiguracji podmiotom, które nie posiadają autoryzacji producenta.

Odpowiedź : patrz odpowiedź w pkt 7. W przypadku gdy producent nie wyraża zgody na udostępnianie informacji o których mowa w treści pytania, to Zamawiający nie będzie wymagać ich udostępnienia.

9. § 5 ust 1 dot. pak. 8 Sprzedający zwraca uwagę, że kalibrację tych urządzeń nawet po okresie gwarancji powinien wykonywać autoryzowany serwis posiadający kody źródłowe

Odpowiedź : Zamawiający zapoznał się z treścią informacji. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. §7 ust. 2 pkt 1 Prosimy o potwierdzenie, że Kupujący przez sformułowanie „zareagowania”, „podjęcia działań naprawczych” ma na myśli przyjęcie zgłoszenia i rozpoczęcie czynności diagnostycznych

Odpowiedź : Zamawiający potwierdza.

11. §7 ust. 2 pkt 3 Czy Kupujący może wyjaśnić zapisy tego punktu, czy Kupujący ma na myśli, że do 120 godzin dodaje jeszcze 72 godziny. Czy Kupujący może wydłużyć termin naprawy w przypadku konieczności sprowadzania części z zagranicy do 10 dni roboczych (240 godzin, przypadające w dni robocze). Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

Odpowiedź : Kupujący ma na myśli, że do 120 godzin dodaje jeszcze 72 godziny – tak. W pozostałym zakresie nie, zgodnie z SWZ.

12. § 7 Czy Kupujący wyrazi zgodę na przeprowadzanie przeglądów gwarancyjnych, napraw gwarancyjnych i wszelkich czynności opisanych w tym paragrafie w siedzibie Sprzedającego. Koszt wysyłki urządzeń z pakietu nr 8 i nr 10 w obie strony pokrywa Sprzedający

Odpowiedź : tak

13. §12 ust 1 pkt 1, 2, Sprzedający wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,2% na 0,02%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

14. Sprzedający zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na Kupującego §12 ust 1 pkt 3 i 4 Sprzedający wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,1% na 0,01%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane. Sprzedający zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na Kupującego
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

15. §12 ust 1 pkt 5 Sprzedający wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 500,00 zł brutto na 250,00 zł brutto. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.
Sprzedający zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na Kupującego
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

16. § 12 ust. 6 Prosimy o dodanie analogicznego zapisu dotyczącego kary dla Kupującego. Obecne zapisy chronią jedynie jedną stronę
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

17. § 13 Prosimy o dodanie zapisu, że § ten będzie miał zastosowanie jedynie dla urządzeń, które są wyrobami medycznymi i wobec tych sprzedających, którzy w swojej ofercie przetargowej zaoferują wyrób medyczny.
Odpowiedź : patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

Dotyczy Parametry Techniczne :

18. Pakiet nr 8, Zgrzewarka do opakowań Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie nowego nie używanego urządzenia roku produkcji 2024?
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

19. Pakiet nr 8, Zgrzewarka do opakowań pkt. 343 Prosimy o doprecyzowanie czy „Pakiet startowy : taśma tuszująca – 18 sztuk” dotyczy łącznej ilości do 6 zgrzewarek czy do każdej zgrzewarki należy dostarczyć 18 sztuk taśmy?
Odpowiedź : Zamawiający informuje, że wymaga taśmy tuszującej – 18 sztuk do 6 zgrzewarek

20. Pakiet nr 8, Zgrzewarka do opakowań pkt. 343 Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych” dotyczy jedynie urządzeń medycznych lecz w przypadku zaoferowania urządzenia nie będące medycznym również należy załączyć przy dostawie sprzętu Certyfikat CE lub Deklarację Zgodności.
Odpowiedź : Zamawiający potwierdza.

21. Pakiet nr 8, Zgrzewarka do opakowań – OKRES GWARANCJI pkt. 51 Prosimy o modyfikację zapisu z „max. 48 godzin” na: „max. 2 dni robocze”
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

22. Pakiet nr 8, Zgrzewarka do opakowań – OKRES GWARANCJI pkt. 53 Prosimy o usunięcie zapisu lub jego modyfikację, aby Zamawiający umożliwiał usunięcie wady poprzez wymianę wadliwego elementu, zamiast wymiany całego urządzenia na nowe. Urządzenia tego typu składają się z setek, części, podzespołów i elementów oprogramowania. Wymiana całego urządzenia w sytuacji, gdy wystarczy wymiana konkretnej części, byłaby nie tylko nieuzasadniona ekonomicznie, lecz również obciążająca organizacyjnie, logistycznie oraz czasowo co może rzutować na wyższy koszt samego urządzenia.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

23. Pakiet nr 10, Pistolet parowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie nowego nie używanego urządzenia roku produkcji 2024?
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

24. Pakiet nr 10, Pistolet parowy - OKRES GWARANCJI pkt. 64 Prosimy o modyfikację zapisu z „max. 48 godzin” na: „max. 2 dni robocze”
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

25. Pakiet nr 10, Pistolet parowy - OKRES GWARANCJI pkt. 67 Prosimy o usunięcie zapisu lub jego modyfikację, aby Zamawiający umożliwiał usunięcie wady poprzez wymianę wadliwego elementu, zamiast wymiany całego urządzenia na nowe. Urządzenia tego typu składają się z setek, części, podzespołów i elementów oprogramowania. Wymiana całego urządzenia w sytuacji, gdy wystarczy wymiana konkretnej części, byłaby nie tylko nieuzasadniona ekonomicznie, lecz również obciążająca organizacyjnie, logistycznie oraz czasowo co może rzutować na wyższy koszt samego urządzenia.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

26. Pakiet nr 10, Pistolet parowy pkt. 391 Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych” dotyczy jedynie urządzeń medycznych lecz w przypadku zaoferowania urządzenia nie będące medycznym również należy załączyć przy dostawie sprzętu Certyfikat CE lub Deklarację Zgodności.
Odpowiedź : Zamawiający potwierdza.

27. Pakiet nr 10, Pistolet parowy pkt. 380 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia nie posiadającego odrębnego, fabrycznego programu odkamieniania urządzenia?
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

28. Pakiet nr 10, Pistolet parowy pkt. 379 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z możliwością ustawienia ciśnienia w zakresie 0-6 bar z płynną regulacją?
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

29. Pakiet nr 10, Pistolet parowy pkt. 377 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia posiadające optyczną informację o braku wody, nie posiadające optycznej informacji o błędach i awariach?
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8

Pytanie nr 1 do SWZ, Pakiet 14 „systemu śródoperacyjnego neuromonitoringu – 1 kpl”:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie systemu równoważnego opisanego w poniższej tabeli:

Lp.	FUNKCJA/PARAMETR	WARUNEK GRANICZNY	PARAMETRY OFEROWANE
1.	System śródoperacyjnego neuromonitoringu – 1 kpl.		
2.	Urządzenie fabrycznie nowe	Tak	
3.	System neuromonitoringu składający się z monitora wysokiej rozdzielczości, dotykowego, na stałej podstawie oraz interfejsu pacjenta do podłączenia elektrod	Tak	
4.	Monitor wyposażony w min. 4 kanały robocze, podstawa monitora wyposażona w dwa stymulatory stałoprądowe	Tak	

5.	Elektrody odbiorcze jak i stymulacyjne podłączane do przewodowego interfejsu pacjenta (brak konieczności podłączania elektrod bezpośrednio do monitora)	Tak	
6.	Interfejs pacjenta nie wymagający ładowania	Tak	
7.	Dwa stymulatory stałoprądowe z szerokim zakresem stymulacji min. 0-25 mA	Tak	
8.	Zakres stymulacji urządzenia skok o 0,01; 0,1; 0,5 mA	Tak	
9.	Napięcie wejściowe 100-240V i regulacji impulsu stymulacyjnego w zakresie 50-2000 us do wyboru za pomocą oprogramowania	Tak	
10.	System wyposażony w pamięć wewnętrzną - w przypadku utraty zasilania sieciowego podczas użytkowania brak utraty danych	Tak	
11.	Dokładność wyjściowego impulsu stymulującego min. +/- 0,01 mA	Tak	
12.	Tworzenie indywidualnych, wybranych procedur według potrzeb użytkownika	Tak	
13.	Zdefiniowane procedury dla poszczególnych specjalności bez konieczności zmiany ustawień parametrów	Tak	
14.	Automatyczna kontrola elektrod potwierdzająca ich integralność prezentowana na ekranie monitora	Tak	
15.	Alarm o nieprawidłowym połączeniu elektrody lub jej wypięciu - wizualny lub wizualny i głosowy	Tak	
16.	Regulacja stymulacji z panelu dotykowego i pokrętleń nawigacyjnym	Tak	
17.	Automatyczna detekcja i eliminacja zakłóceń artefaktów, brak konieczności podłączania detektora tłumienia drgań elektromagnetycznych w przypadku zastosowania elektrokoagulacji bipolarnej, artefakty z diatermii filtrowane za pomocą oprogramowania	Tak	

18.	Stymulacja elektrodą stymulacyjną sygnalizowana dźwiękowo, w przypadku zastymulowania struktur unerwionych jak i struktur bez nerwu. Dwa różnorodne dźwięki	Tak	
19.	Dźwiękowa i wizualna odpowiedź mięśniowa (EMG) po stymulacji elektrycznej	Tak	
20.	Pomiar amplitudy i latencji przy odpowiedzi mięśniowej EMG - przypisywanie wartości liczbowych automatycznie	Tak	
21.	Raportowanie w formie wykresów odpowiedzi EMG i wartości liczbowych przy wykresach	Tak	
22.	Możliwość sterowania neuromonitoringiem z pola sterylnego np. przycisk nożny wywołujący okno komentarzy	Tak	
23.	Kolorowy ekran dotykowy o średnicy min. 11cali	Tak	
24.	Aparat wyposażony w 5 portów USB	Tak	
25.	Możliwość zatrzymania widoku całego ekranu - funkcja freeze	Tak	
26.	Zapis raportów na zewnętrznym urządzeniu USB oraz wewnętrznej bazie danych do pliku min. PDF	Tak	
27.	Zapis każdej stymulacji w wewnętrznej bazie danych	Tak	
28.	Możliwość śledzenia stanu nerwu na przestrzeni czasu jako zapisu odpowiedzi EMG oraz zapisu rejestrowanych danych w czasie rzeczywistym w formie wykresu, celem uzyskania informacji na temat zmiany obciążenia nerwu	Tak	
29.	Automatyczna detekcja kanału z najwyższą odpowiedzią w celu łatwiejszego odczytu danych podczas operacji	Tak	

30.	Możliwość zastosowania monitoringu ciągłego przy zabiegach resekcji tarczycy	Tak	
31.	Pakiet startowy osprzętu do zastosowania z neuromonitorem: rurka intubacyjna dotchawicza ze integrowanymi elektrodami do monitorowania funkcji nerwu krtaniowego. Elektrody umieszczone na obwodzie rurki zapewniające stały kontakt ze strunami głosowymi, w dostępnych rozm. min. 7,0-8,0 mm lub elektroda odbiorcza (4-kanalowa) naklejana na rurkę intubacyjną w rozmiarach od 7,0-9,0 mm	Tak	
	Wymagania pozostałe:		
32.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny.	Tak	
33.	Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych. Certyfikat CE lub Deklaracja Zgodności – przy dostawie sprzętu	Tak	
34.	Instrukcja obsługi w języku polskim w wersji elektronicznej i papierowej - przy dostawie sprzętu	Tak	

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2 do SWZ, Pakiet 14 „systemu śródoperacyjnego neuromonitoringu – 1 kpl”:

Czy Zamawiający wymaga aby system neuromonitoringu posiadał interfejs w języku polskim?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 3 do SWZ, Pakiet 14 „systemu śródoperacyjnego neuromonitoringu – 1 kpl”:

Czy Zamawiający wymaga aby systemy były wyposażone w wewnętrzne bazy danych?

Uzasadnienie:

W razie awarii zasilania lub przypadkowego wyłączenia urządzenia przez Użytkowników – brak utraty danych z przeprowadzonych zabiegów.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4 do SWZ , Pakiet 14 „systemu śródoperacyjnego neuromonitoringu – 1 kpl”:

Czy Zamawiający wymaga oferowania akcesoriów jednorazowych w postaci sondy stymulacyjnej w formie ssaka do systemu neuromonitoringu?

Uzasadnienie:

Bez użycia sondy stymulacyjnej nie jest możliwe przeprowadzenie skutecznego monitorowania struktur nerwowych za pomocą systemu do neuromonitoringu.

Odpowiedź : Zamawiający oczekuje dostarczenia jednorazowych akcesoriów do przeprowadzenia minimum 10 zabiegów operacyjnych. Patrz zmiana SWZ w tym zakresie w Pakiecie nr 14.

Pytania nr 9

Pytanie nr 1 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 530.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „System neuromonitoringu składający się z monitora wysokiej rozdzielczości, dotykowego, na stałej podstawie oraz interfejsu pacjenta do podłączenia elektrod”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 531.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Podstawa monitora wyposażona w dwa stymulatory stałoprądowe, z możliwością podłączenia interfejsu pacjenta, który nie wymaga ładowania”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Pytanie nr 3 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 533.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Interfejs pacjenta nie wymagający ładowania”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 535.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Zakres stymulacji urządzenia skok o 0,01; 0,1; 0,5 mA”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 5 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 536.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Aparat wyposażony w 2 stymulatory stałoprądowe z szerokim zakresem stymulacji min. 0,1-25 mA”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 537.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Aparat o napięciu wejściowym 100-240V oraz regulacji impulsu stymulacyjnego w zakresie min.50-1000us do wyboru za pomocą oprogramowania”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Pytanie nr 7 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 538.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „System wyposażony w pamięć wewnętrzną - w przypadku utraty zasilania sieciowego podczas użytkowania brak utraty danych”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Pytanie nr 8 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 545.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Automatyczna detekcja i eliminacja zakłóceń artefaktów, brak konieczności podłączania detektora tłumienia drgań elektromagnetycznych w przypadku zastosowania elektrokoagulacji bipolarnej, artefakty z diatermii filtrowane za pomocą oprogramowania”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 9 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 548.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Pomiar amplitudy i latencji przy odpowiedzi mięśniowej EMG - przypisywanie wartości liczbowych automatycznie”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 10 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 550.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Możliwość sterowania neuromonitoringiem z pola sterylnego np. przycisk nożny wywołujący okno komentarzy”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 11 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 551.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Kolorowy ekran dotykowy min. 12 cali”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 12 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 552.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „ Aparat wyposażony min. w 1 złącze VGA”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 13 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 555.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Zapis raportów na zewnętrznym urządzeniu USB i/lub w wewnętrznej bazie danych”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Pytanie nr 14 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 560.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Możliwość zastosowania monitoringu ciągłego przy zabiegach resekcji tarczycy i/lub ślinianki”?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 15 do SWZ, Pakiet 14, pozycja 561.:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązania równoważnego: „Pakiet startowy osprzętu do zastosowania z neuromonitorem: rurka intubacyjna dotchawicza ze integrowanymi elektrodami do monitorowania funkcji nerwu krtaniowego. Elektrody umieszczone na obwodzie rurki zapewniające stały kontakt ze strunami głosowymi, w dostępnych rozm. min. 7,0-8,0 mm lub elektroda odbiorcza (4-kanalowa) naklejana na rurkę intubacyjną w rozmiarach od min. 7,0-9,0 mm”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Pytanie nr 16 do SWZ, Pakiet 14:

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie uniwersalnych lup chirurgicznych powiększenie min. 2,5x ; dystans roboczy min. 450 mm?

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytania nr 10

Dotyczy pakietu nr 13

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany w pakiecie nr 13 przedmiot zamówienia był fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2024? Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty dostawy/instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

2. (dot. wzoru umowy §5 ust. 2, pakiet 13) Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia wszelkich kodów źródłowych dla wyrobów oferowanych w pakiecie 13. Oferowane wyroby nie posiadają takiego rodzaju zabezpieczeń.

Odpowiedź : patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

3. (dot. wzoru umowy §7 ust. 2 pkt. 1, opis przedmiotu zamówienia pakiet 13, pkt.II, KK. Okres gwarancji, pkt. 85) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72h w dni robocze od momentu zgłoszenia wady/usterki? Czas ten jest optymalny pod względem planowania prac serwisu i tym samym zapewnienia usług na najwyższym poziomie.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

4. (dot. wzoru umowy §7 ust. 2 pkt. 2, pakiet 13) Prosimy o wydłużenie czasu dokonania naprawy do 10 dni roboczych od momentu zgłoszenia wady/usterki. Czas ten jest optymalny pod względem planowania prac serwisu i tym samym zapewnienia usług na najwyższym poziomie

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

5. (dot. wzoru umowy §7 ust. 2 pkt. 3, pakiet 13) Prosimy o wydłużenie czasu dokonania naprawy w przypadku konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy do 20 dni roboczych.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

6. (pakiet 13) Prosimy o potwierdzenie, że udzielona gwarancja nie obejmuje uszkodzeń i wad powstałych z przyczyn zewnętrznych lub uszkodzeń spowodowanych z winy użytkownika.

Odpowiedź : Zamawiający potwierdza.

7. (dot. opisu przedmiotu zamówienia pakiet 13, pkt.II, AA. Serwis pogwarancyjny, pkt. 37) Czy z uwagi na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu medycznego ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13 dostępności części zamiennych oraz materiałów zużywalnych przez okres min. 5 lat od daty podpisania protokołu odbioru technicznego?

Odpowiedź : tak, patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

Pytania nr 11

Pakiet 9

Pozycja 349

Prosimy o dopuszczenie wanny w rozmiarze 295x280x135 mm

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 350

Prosimy o dopuszczenie kosza w rozmiarze 245x255x100 mm.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 351

Prosimy o dopuszczenie pokrywy w rozmiarze 295x280 mm.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 352

Prosimy o odstąpienie od wymogu.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 355

Prosimy o dopuszczenie wanny w rozmiarze 465x280x135 mm

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 356

Prosimy o dopuszczenie kosza w rozmiarze 405x252x95 mm.
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 357
Prosimy o dopuszczenie pokrywy w rozmiarze 465x280x mm
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 359
Prosimy o odstąpienie od wymogu.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 361
Prosimy o dopuszczenie wanny w rozmiarze 585x280x135mm
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 362
Prosimy o dopuszczenie kosza w rozmiarze 405x255x100 mm.
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 363
Prosimy o dopuszczenie pokrywy w rozmiarze 295x280 mm.
Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pozycja 365
Prosimy o odstąpienie od wymogu.
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytania nr 12

1. Dotyczy Pakietu nr 2 lampa szczelinowa

Czy Zamawiający dopuści lampę o parametrach:

Dane ogólne Szerokość szczeliny (regulowana bezstopniowo) 0 - 16 mm

Maksymalna szerokość szczeliny 16 mm

Długość szczeliny (regulowana bezstopniowo) 1,1 - 16 mm regulowana bezstopniowo

Skala projekcji szczeliny 1,2 x

Przesłony apertury szczeliny 0,3/ 1/ 3/ 5/ 9/ 16 mm

Filtry przezroczyste, niebieski, naturalnej gęstości, żółty, dyfuzor, bezczerwienny przezroczysty,

Obrót szczeliny 0° - 180° ze skalą odniesienia

Kąty pochylenia szczeliny w pionie 0° / 5° / 10° / 15° / 20°

Kąt projekcji szczeliny 90° - 0° - 90° ze skalą

Odległość robocza - oko pacjenta/powierzchnia pryzmatu 85 mm

Lampa mocująca zielona lampa

Regulacja wysokości podbródka 59 mm

Przesuw podstawy 103 mm oś X, 100 mm oś Y, 35 mm

Źródło światła LED (3500K)

Mikroskop stereoskopowy

Typ mikroskopu Konwergentny dwuokularowy mikroskop optyczny @ 8°

System wyboru mocy powiększenia Pięciopozycyjny obrotowy bęben

Okular 12,5 x
Moce powiększenia 6x 10x 16x 25x 40x
Pole widzenia [mm] 36 22 14 9 5,6
Odległość między źrenicami 48. 5 - 80 mm
Odległość robocza obiektywu 111 mm
Kąt roboczy obiektywu 12°
Regulacja dioptrii okularu od -5D do +5D
Kamera (tor wizyjny)
Sensor CMOS 4K (8 Mpix)
Technologia przetwarzania obrazu HDR
Rozdzielczość zdjęć 3840x2160, 1920x1080
Rozdzielczość wideo (Fps) 3840x2160 (30 Fps); 1920x1080 (30 Fps lub 60 Fps)
Komunikacja USB 3.0
Głębia kolorów do 12 BPP
Inne funkcje Automatyczne wykrywanie oczu L/R, przechwytywanie przyciskiem joysticka
Komputer All in One – wg. Kryteriów producenta
Licencja do podłączenia przez Zamawiającego systemu Forum
Podłączenie do systemów Forum i Optimed NEXT posiadanych przez Zamawiającego
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytania nr 13

Dotyczy pakietu nr 9
Pkt 348-353
Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 295x280x120 i odpowiadające wymiarami pokrywę i koszt kontenera ??
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pkt 354-359
Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 465x280x120 i odpowiadające wymiarami pokrywę i koszt kontenera ??
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pkt 360-365
Czy Zamawiający dopuści kontener o wymiarach 585x280x120 i odpowiadające wymiarami pokrywę i koszt kontenera ??
Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 14

Dotyczy części nr 9 vpkt 352, 359, 365Zwracam się z uprzejmą prośbą o rozpatrzenie możliwości dopuszczenia do udziału w postępowaniu ofertowego innego zestawu kontenerowego, który nie spełniałby w pełni wymogu kompatybilności z posiadanym przez Zamawiającego systemem kontenerowym.
Pragniemy wskazać, że planowana ilość zamawianych zestawów, tj. 60 sztuk, to znaczna ilość, mająca na celu odnowienie i uzupełnienie istniejącego wyposażenia szpitala. W przypadku konieczności zakupu wyłącznie zestawów kompatybilnych z obecnym systemem, ograniczyłoby to znacząco konkurencję, ponieważ dostępność takich produktów jest ograniczona, a ich cena może znacząco przewyższać alternatywne rozwiązania.
Zgodnie z przepisami Prawa Zamówień Publicznych, w szczególności w zakresie zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuszczamy możliwość rozważenia ofert opartych na rozwiązaniach alternatywnych, pod warunkiem, że spełniają one kluczowe funkcje zamówienia i zapewniają jego prawidłowe wykonanie. W tym kontekście sugerujemy, że zakup zestawów kontenerowych, które nie będą w pełni kompatybilne, może być uzasadniony w sytuacji, gdy dostępne na rynku rozwiązania alternatywne będą w stanie zapewnić funkcjonalność i jakość porównywalną do wymaganego standardu.

W związku z powyższym uprzejmie prosimy o rozpatrzenie możliwości dopuszczenia do oferty zestawów alternatywnych, które, choć nie będą w pełni kompatybilne z obecnym systemem, mogą pozwolić na realizację zamówienia w konkurencyjnych warunkach, z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu nr 13

W związku z treścią SIWZ, w szczególności w punkcie 521 - Sprzęt kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego kompatybilny z monitorem posiadanym przez Zamawiającego typu C-MAC 8403ZX oraz endoskopową jednostką wizyjną - zauważamy, że wymaga ona rozwiązania, które może spełnić wyłącznie jedna firma. W związku z tym uprzejmie pytamy, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wideoendoskopu laryngologicznego wraz z procesorem innego producenta. Takie rozwiązanie spełnia wymogi funkcjonalne i jakościowe określone w SIWZ. Dodatkowo, takie rozwiązanie rozszerza możliwości stosowania sprzętu, gdyż procesor będzie obsługiwał tylko konkretną sztukę fiberoskopu. Prosimy o potwierdzenie, czy rozwiązanie alternatywne będzie akceptowalne, oraz o ewentualne wskazanie kryteriów, które musiałby zostać spełnione, aby mogło zostać rozpatrzone jako równoważne.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Dotyczy pkt 522 Czy Zamawiający dopuści jako alternatywne rozwiązanie metalowy kontener do sterylizacji 450x292x87mm? Należy zauważyć, i metalowe pojemniki są bardziej odporne na uszkodzenia mechaniczne, pęknięcia i odkształcenia w porównaniu

z pojemnikami plastikowymi, co zapewnia długi okres użytkowania i większą niezawodność. Dodatkowo, metal jest mniej podatny na zanieczyszczenia. Metalowe powierzchnie są zazwyczaj łatwiejsze do dokładnego wyczyszczenia i dezynfekcji, co jest kluczowe w procedurach sterylizacji.

Odpowiedź : nie, zgodnie z SWZ.

Załącznikiem jest zmodyfikowany SWZ III (na czerwono zmiany z inicjatywy Zamawiającego, jak na skutek odpowiedzi)

Z poważaniem,