

Kraków, 20.05.2026 roku
DO WSZYSTKICH KOGO DOTYCZY
ODPOWIEDZI NA PYTANIA I ZMIANA
TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

dot. sprawy: 55/ZP/2026

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 w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności III**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytania nr 1

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

3) w wysokości 0,1% wartości brutto Umowy – za **każdy rozpoczęty dzień** opóźnienia w przystąpieniu serwisu do naprawy w stosunku do deklarowanego czasu reakcji wskazanego w załączniku nr 1 do SWZ;

4) w wysokości 0,3% wartości brutto Umowy – za **każdy rozpoczęty dzień** opóźnienia w usunięciu awarii lub usterki, liczoną od upływu 48 godzin od momentu zgłoszenia;

5) w przypadku dopuszczalnego wydłużenia terminu usunięcia awarii do 5 dni roboczych (z uwagi na konieczność sprowadzenia części zamiennych z zagranicy) – w wysokości 0,3% wartości brutto Umowy za **każdy rozpoczęty dzień** opóźnienia, liczoną od upływu tego terminu;

6) w wysokości 0,2% wartości **brutto wadliwej części przedmiotu** umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej Umowy – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu nowego, wolnego od wad przedmiotu zamówienia, w terminie określonym w § 7 ust. 2 pkt 6 niniejszej Umowy;

8) **50,00 zł** brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu przez Sprzedającego czynności :

a) szkolenia, tj. uchylenia się od obowiązku szkolenia personelu Zamawiającego (**o ile dotyczy**), lub opóźnienia w rozpoczęciu i zakończenia (w jednym jak i w drugim zakresie) szkolenia ponad termin wyznaczony/uzgodniony (**o ile dotyczy**);

b) dostarczenia w terminie dokumentów wskazanych § 2 ust. 4 i/lub § 13 ust. 2;

c) wynikających z Załącznika nr 1 (opis przedmiotu zamówienia), a nie ujętych powyżej,

9) 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. Jednocześnie Zamawiający informuję o modyfikacji § 12 ust. 1 pkt 2) i 4) Umowy. Patrz zmiana SWZ.

2/ 2. Czy w związku z wejściem w życie z dniem 01.02.2026 r. nowelizacji ustawy o podatku od towarów i usług (VAT) wprowadzającej dla dużych przedsiębiorców obowiązek wystawiania i wysyłania faktur online wyłącznie w systemie KSeF, Zamawiający zastąpi zapisy umowy odnoszące się do procesu wystawiania i doręczania faktur, zapisami zgodnymi z powyższą ustawą, których wzorcową treść zamieszczamy poniżej:

[W związku z wejściem w życie obowiązku korzystania z KSeF, wszystkie faktury ustrukturyzowane, dokumentujące transakcje objęte tym systemem, będą wystawiane i przesyłane

Wykonawcę/Dostawcę/Sprzedawcę* oraz odbierane przez Zamawiającego/Odbiorcę/Kupującego* wyłącznie za pośrednictwem KSeF. W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e-Faktur po stronie systemu, potwierdzonej komunikatem udostępnionym przez ministra właściwego do spraw finansów publicznych, uniemożliwiającej wystawienie faktury ustrukturyzowanej w KSeF, na czas trwania przeszkody faktury będą wystawiane w formie elektronicznej jako pliki PDF i przesyłane z adresu e-mail _____ na adres e-mail: _____.]

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytania nr 2

3/ Czy czas reakcji na zgłoszoną awarię, o którym mowa w § 7 ust.2 pkt.1, zrozumiany jest jako kontakt telefoniczny z użytkownikiem w celu określenia zakresu usterki i ustalenia dalszego toku postępowania (zdalna diagnostyka)?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

4/ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów:

- § 7 ust.2 pkt.2):

2. O ile postanowieniami załącznika nr 1 do SWZ nie stanowią inaczej, w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do:

2) usunięcia usterki lub wady (naprawy) w terminie oraz na zasadach określonych w Załączniku nr 1 do SWZ. „Wykonawca zapewnia, że wszystkie zgłoszone przez Zamawiającego awarie/usterki zostaną usunięte, a naprawy wykonane w czasie nieprzekraczającym 5 dni roboczych, licząc od dnia przesłania urządzenia przez Zamawiającego do siedziby Wykonawcy”

- § 7 ust.2 pkt.3):

2. O ile postanowieniami załącznika nr 1 do SWZ nie stanowią inaczej, w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do:

3) w przypadku udokumentowanej konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy – usunięcia usterki lub wady w terminie wydłużonym, określonym w Załączniku nr 1 do SWZ;

„W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, termin usunięcia usterki/awarii może zostać wydłużony do maksymalnie 15 dni roboczych, licząc od dnia przesłania urządzenia przez Zamawiającego do siedziby Wykonawcy”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytania nr 3

5/ **Pytanie 1** dotyczy pozycji „Ilość defibrylacji z maksymalną energią przy pracy z baterii min. 400.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który pozwala na co najmniej 10 godzin ciągłego monitorowania pacjenta oraz wykonanie co najmniej 200 wyładowań maksymalną energią.

Pragniemy zwrócić również uwagę, że oferowany przez nas defibrylator ładuje się do 100% poziomu naładowania baterii w czasie do 3 godzin co jest jednym z najkrótszych czasów dostępnych wśród wiodących producentów defibrylatorów na świecie.

Takie rozwiązanie znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na otrzymanie przez Zamawiającego bardziej korzystnej oferty w aspekcie ceny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany parametr dotyczący możliwości wykonania min. 400 defibrylacji z maksymalną energią przy pracy z baterii został określony z uwagi na potrzeby Zamawiającego związane z zapewnieniem wysokiej niezawodności oraz gotowości urządzenia do pracy w różnych warunkach użytkowania. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

6/ **Pytanie 2** dotyczy pozycji "Zakres częstości oddechów min. 0 - 80 odd./min."

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który dokonuje pomiaru ilości oddechów w zakresie od 3 do 150 oddechów na minutę z dokładnością 1 oddechu.

Różnica 3 oddechów w dolnej nie będzie odgrywała kluczowej roli w przypadku oceny stanu pacjenta, ponieważ pacjent oddychający z częstotliwością 3 oddechów na minutę oraz pacjent z brakiem oddechu będzie wymagał takiej samej czynności jaką jest resuscytacja krążeniowo oddechowa.

Takie rozwiązanie znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na otrzymanie przez Zamawiającego bardziej korzystnej oferty w aspekcie ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę dolnej granicy częstości oddechów na min. 3-80 odd./min. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

7/ **Pytanie 3** dotyczy pozycji „Zakres dostarczanej energii min. 5 – 360 J.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samego efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Takie rozwiązanie znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na otrzymanie przez Zamawiającego bardziej korzystnej oferty w aspekcie ceny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany zakres dostarczanej energii został określony zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz w celu zapewnienia zgodności parametrów pracy urządzenia z wymaganiami użytkowymi i klinicznymi. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

8/ ***Pytanie 4** dotyczy pozycji „Zakres regulacji amplitudy impulsów stymulujących min. 10 -180 mA.”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację w zakresie natężenia od 0 do 150 mA.

Powyższa prośba opiera się na fakcie, że wysokie natężenie nie są potrzebne w defibrylatorach wykorzystujących nowoczesne, niskoenergetyczne protokoły elektroterapii. Wytyczne, również i w tym miejscu nie precyzują dokładnej energii stymulacji. Przedstawione przez nas rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu otrzymanie oferty od kilku potencjalnych wykonawców, umożliwi tym samym otrzymanie korzystniejszej oferty w aspekcie ceny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie górnej granicy zakresu regulacji amplitudy impulsów stymulujących do 150 mA. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

9/ ***Pytanie 5** dotyczy pozycji "Możliwość rozbudowy o transmitowanie badań EKG i innych danych medycznych z defibrylatora do stacji odbiorczych powszechnie używanych w Polsce. Ze względu na bezpieczeństwo wrażliwych danych osobowych nie dopuszcza się transmisji badań na wskazany adres e-mail."*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, wykorzystującego do przesyłu zapisu EKG i innych danych medycznych system oparty na przesyłaniu tych danych na adres email. Proponowane przez nas rozwiązanie, używa modemu GSM zainstalowanego w defibrylatorze do połączenia się z serwerem, który otrzyma zapis EKG. W tym miejscu należy zwrócić uwagę na fakt, że system teletransmisji defibrylatora Corpuls 3 oparty na przesyłaniu danych na adres email jest całkowicie bezpłatny (Zamawiający ponosi jedynie koszt karty SIM- tak jak w przypadku każdego oferowanego na rynku systemu).

Chcemy w tym miejscu podkreślić fakt, że system transmisji EKG oferowany w opisanym przez Państwa defibrylatorze jest systemem płatnym oraz zamkniętym- nie dającym możliwości połączenia go z innymi dostępnymi na rynku systemami. Z powyższej specyfikacji jednoznacznie wynika, że mowa tutaj o systemie Lifnet. System LIFENET jest systemem dedykowanym tylko i wyłącznie defibrylatorom marki LIFEPAK, dystrybuowanym w Polsce przez firmę STRYKER POLSKA, wcześniej Physio- Control.

W naszym przekonaniu, oferowany przez nas system transmisji EKG jest produktem równoważnym, zapewniającym Zamawiającemu nadrzędną funkcjonalność jaką jest przesyłanie zapisu EKG do pracowni hemodynamiki, celem oceny stanu pacjenta pod kątem konieczności pilnej interwencji angioplastyki. W przypadku defibrylatora Corpuls 3, proces ten polega na zmierzeniu zapisu EKG, wraz ze wszystkimi mierzonymi w chwili wykonywania badania parametrami życiowymi pacjenta- np. NIBP, EtCO₂, SpO₂, SpMet, SpHb, RR, temperatura ciała. Te wszystkie parametry mogą być mierzone i wysyłane bezpłatnie do pracowni hemodynamiki. Po przesłaniu tych danych system transmisji wysyła zapis w formie dokumentu „PDF” na wskazany przez odbiorcę adres email, do którego będzie zawsze miał dostęp lekarz dyżurny w pracowni.

Z medycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy przesył danych EKG jest realizowany za pomocą jednego lub dwóch niezależnych systemów. Celem bowiem jest ich sprawne dostarczenie do pracowni hemodynamiki.

Wskazywanie konkretnego systemu teletransmisji jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (wyniki kontroli doraźnej w zakresie legalności wyboru zamówienia z wolnej ręki UZP/DKD/KSR/2881/KZ/655/09). W przedstawionym wyniku Prezes Urzędu podaje, że „defibrylatory z możliwością transmisji danych oferowane są bowiem przez różne podmioty funkcjonujące na rynku, zatem Zamawiający nie może określać przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający krąg potencjalnych wykonawców danego zamówienia poprzez powiązanie go z innymi produktami (w niniejszej sprawie z systemem teleinformatycznym), gdyż takie działanie narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców opisaną w art. 7 ust. 1 ustawy. W ocenie Prezesa Urzędu, realizacja zamówień przez zamawiających powinna prowadzić do możliwości swobodnego wyboru spośród dostępnych na rynku produktów lub usług. Nie może być akceptowana sytuacja, w której Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia wyłącza konkurencję w zakresie obszaru, co do którego można dokonać wyboru wykonawcy w trybie konkurencyjnym. W przeciwnym przypadku mielibyśmy bowiem do czynienia z sytuacją, w której stosowanie określonego systemu teleinformatycznego determinowałoby na wiele lat zakup urządzeń tylko jednego producenta. Działania takie prowadziłby do naruszenia zasad wolnego rynku, na którym działają podmioty konkurencyjne, stały również w sprzeczności z ustawą Prawo zamówień publicznych, a ich sankcjonowanie prowadzi do patologii systemu zamówień publicznych”.

Pragniemy zwrócić w tym miejscu uwagę Zamawiającego, że opublikowany opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na produkt Lifepak 15 firmy Stryker co uniemożliwia złożenie oferty więcej niż jednemu wykonawcy, łamiąc zasady uczciwej konkurencji co stoi w sprzeczności z ustawą o zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie defibrylatora Corpuls 3 jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymóg dotyczący możliwości transmitowania badań EKG i innych danych medycznych do stacji odbiorczych powszechnie używanych w Polsce, z wyłączeniem transmisji realizowanej wyłącznie za pośrednictwem poczty e-mail, został określony z uwagi na potrzeby Zamawiającego związane z bezpieczeństwem danych medycznych, niezawodnością transmisji oraz zapewnieniem ciągłości i kompatybilności pracy z użytkowanymi rozwiązaniami teleinformatycznymi. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że opis przedmiotu zamówienia nie odnosi się do konkretnego producenta ani systemu, lecz do wymaganej funkcjonalności. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, o ile spełniają wszystkie wymagania określone w SWZ. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

10/ **Pytanie 6** dotyczy pozycji „Codzienny auto- test poprawności działania urządzenia bez udziału użytkownika i bez konieczności włączania urządzenia.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który przeprowadza automatycznie test podczas każdego uruchomienia defibrylatora, dzięki czemu operator defibrylatora pewność, że podczas każdorazowego użycia defibrylatora będzie on sprawny lub przed rozpoczęciem działań na miejscu zdarzenia operator zostanie poinformowany o ewentualnej usterce defibrylatora.

Takie rozwiązanie znacząco zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na otrzymanie przez Zamawiającego bardziej korzystnej oferty w aspekcie ceny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymóg dotyczący codziennego automatycznego testu poprawności działania urządzenia, realizowanego bez udziału użytkownika i bez konieczności uruchamiania urządzenia, został określony w celu zapewnienia stałej gotowości defibrylatora do pracy oraz bieżącej kontroli jego sprawności technicznej niezależnie od częstotliwości użytkowania urządzenia. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

11/ *Pytanie 7 dotyczy pozycji „Czas przystąpienia serwisu do naprawy w okresie gwarancyjnym w przypadku wystąpienia awarii uniemożliwiającej pracę na oferowanym urządzeniu - maks. 48 godzin”*

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie czasu przystąpienia serwisu do naprawy do 72 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

12/ *Pytanie 8 dotyczy pozycji „Okres bezpłatnej gwarancji na całe urządzenie wraz z wyposażeniem - min. 60 miesięcy”*

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na skrócenie minimalnego okresu bezpłatnej gwarancji do 24 miesięcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

13/ *Pytanie 9 dotyczy pozycji „W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, termin usunięcia usterki/awarii może zostać wydłużony do maksymalnie 5 dni roboczych, pod warunkiem, że Wykonawca: niezwłocznie, nie później niż w terminie 24 godzin od zgłoszenia awarii, poinformuje Zamawiającego o konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy i przedstawi uzasadnienie oraz potwierdzenie zamówienia części zamiennych.*

Brak przekazania powyższej informacji w wymaganym terminie skutkuje obowiązkiem usunięcia awarii w terminie podstawowym, tj. 48 godzin.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie czasu naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 10 dni roboczych, oraz czasu na poinformowanie przez Wykonawcę o takiej konieczności z 24 godzin do 48 godzin.

W nawiązaniu do pytania nr 7 uprzejmie prosimy również o zmianę terminu podstawowego na usunięcie awarii do 72 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

14/ *Pytanie 10 dotyczy terminu wykonania zamówienia*

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do dnia 15 lipca 2026 r.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę terminu dostawy. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

Pytania nr 4

15/ Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA pakiet 3

Czy Zamawiający w pakiecie 3 punkcie 19 nie popełnił omyłki pisarskiej i zamiast $\pm 89^\circ$ napisał $\pm 890^\circ$? W przypadku zapisu jaki zastosował Zamawiający nie ma informacji w jakiej skali miałyby być podana korekcja kąta bramki

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w Pakiecie 3, pkt 19 wkradła się omyłka. Prawidłowy zapis dotyczący korekcji kąta bramki powinien brzmieć: $\pm 89^\circ$. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

16/ Dotyczy OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA -ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na następujący: „Dopuszcza się dwie naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku trzeciej usterki tego samego elementu lub podzespołu zostanie on wymieniony na nowy. W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego elementu/ podzespołu na nowe zostanie wymienione całe urządzenie.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

17/ Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ pakiet 3 pkt 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przekazanie instrukcji obsługi tylko w formie elektronicznej?

Prośbę odstąpienia od przekazania instrukcji obsługi w wersji papierowej tj. dokumentu który ma kilkaset stron motywujemy względami ochrony środowiska oraz zachęcamy do korzystania tylko z wersji elektronicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przekazanie instrukcji obsługi wyłącznie w formie elektronicznej. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

18/ Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI pakiet 3 pkt 3

Prosimy o przyjęcie modyfikacji:

Czas przystąpienia serwisu do naprawy w okresie gwarancyjnym w przypadku wystąpienia usterek/awarii na oferowanym urządzeniu. Maks 48 godzin roboczych

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

19/ Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ pakiet 3 ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI pkt 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na następujący:

W przypadku konieczności wykonania naprawy/ przeglądu technicznego w siedzibie serwisu – Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze, o parametrach technicznych nie gorszych niż wymieniany sprzęt, na czas naprawy, jeśli czas naprawy przekracza czas określony w umowie § 7

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

20/ Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ pakiet 3 ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI pkt 6

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 każdej naprawy, również takiej, która nie ma wpływu na funkcjonowanie systemu ani nie uniemożliwia prowadzenie badań, ale o czas całkowitej niesprawności urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

21/ Dotyczy załącznika nr 1 pakiet 1 ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI pkt 8

W określonych przypadkach do sprawnego funkcjonowania sprzętu, po próbie naprawy, konieczna jest wymiana danego elementu lub modułu. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość, poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany niesprawnego sprzętu / podzespołu / elementu na nowy w przypadku, gdy jego trzykrotna naprawa okazała się nieskuteczna.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

22/ Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ §7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu dotyczącego wyłączeń z gwarancji?

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączanie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisy: Gwarancja nie obejmuje materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych (z wyłączeniem głowicy). Gwarancja nie obejmuje defektów lub osłabień działania (włączając niedopasowanie do opisu produktu bądź jego specyfikacji), które są całkowicie lub częściowo spowodowane:

- niewłaściwym przechowywaniem lub transportem produktu przez Kupującego, osoby przez niego zatrudnione lub inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- nie przygotowanie przez Kupującego miejsca, nie zapewnienie dostaw prądu lub nie zabezpieczenie warunków działania wymienionych w odpowiednich instrukcjach lub przedstawionych przez Sprzedawcę lub producenta,
- nie posiadanie któregoś z produktów, podzespołów lub akcesoriów zalecanych przez Sprzedawcę lub producenta, a pominiętych na polecenie Kupującego,
- warunkami, specyfikacjami, instrukcjami wydanymi przez Kupującego, jego pracowników inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- zmianami w produkcie wprowadzone przez osoby inne niż Sprzedawca,
- łączeniem produktu Sprzedawcy z innymi produktami,
- łączeniem niekompatybilnych produktów Sprzedawcy,
- niewłaściwym bądź niezgodnym z instrukcją użytkowaniem produktu, niewłaściwą obsługą produktu, nie wykonaniem instrukcji i zaleceń Sprzedawcy lub producenta lub użytkowaniem sprzętu niezgodnym z jego przeznaczeniem,
- uszkodzeń sprzętu spowodowanych korzystaniem przez Kupującego z niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych,
- zaistnieniem siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Sprzedającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

23/ Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ § 7 ust 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na następujący:

6) w przypadku braku możliwości usunięcia wad lub usterek w przedmiocie zamówienia uniemożliwiających jego funkcjonowanie zgodnie z przeznaczeniem (co Sprzedający powinien Kupującemu udokumentować),

Sprzedający będzie zobowiązany do dostarczenia w terminie 35 dni roboczych, nowego, wolnego od wad przedmiotu objętego zamówieniem.

W warunkach rynkowych żaden wykonawca nie jest w stanie dostarczyć fabrycznie nowego urządzenia, o parametrach wskazanych przez Zamawiającego, na co wskazuje choćby termin wynikający z ww. § 4 ust. 1 - ustalony przez strony finalnie w tygodniach. W związku z powyższym - w ocenie Wykonawcy termin ewentualnej wymiany urządzenia na nowe powinien uwzględniać realia rynkowe (produkcję na rynku zagranicznym), specyfikę przedmiotu zamówienia (wysokospecjalistyczny sprzęt medyczny) oraz przede wszystkim być realny do wykonania dla dłużnika.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

24/ Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ §8 ust 1

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania drugiego do § 3 ust. 11 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie zdania drugiego o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

25/ Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ §8 ust 4

Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów oraz gwarancji jakości wykonywanych usług naprawy urządzenia, będącego przedmiotem umowy, że względu na swoją specyfikę powinny być wykonywane tylko i wyłącznie przez autoryzowany przez producenta serwis. Wykonawca nie może zagwarantować prawidłowości naprawy wykonanej przez serwis nieautoryzowany. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że w razie negatywnej odpowiedzi Zamawiającego Wykonawca nie ponosi żadnej odpowiedzialności za skutki, zarówno bezpośrednie jak i pośrednie, przeprowadzonej w ten sposób naprawy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na następujący:

Nie usunięcie przez Sprzedającego wad w terminie daje Kupującemu prawo powierzenia ich usunięcia autoryzowanemu serwisowi dystrybutora producenta urządzenia. Koszt usunięcia wad przez osobę trzecią poniesie Sprzedający.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian. Jednocześnie, Zamawiający wskazuje, że w treści §8 ust 4 Umowa mowa jest tylko o autoryzowanym serwisie producenta.

26/ Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ § 12 ust 5

W naszej opinii zapisy ust. 1-4 w sposób wystarczający zabezpieczają interes Zamawiającego, w związku z tym wprowadzenie dodatkowej przesłanki do naliczania kar umownych w ust. 5) jest w naszej ocenie nadmierne i zbyt rygorystyczne. Prosimy o wykreślenie ust. 5 ze wzoru umowy.

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o obniżenie kar umownych, wskazanych w ust. 5 do przyjętego w branży poziomu, tj. 0,1% za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytania nr 5

27/ Dot. Załącznik nr 2 do SWZ - Formularz ofertowy

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, czy Wykonawca może usunąć z formularza oferty pozycje, na które nie składa oferty.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z formularza oferty pozycje, na które Wykonawca nie składa oferty, z zastrzeżeniem niezmienności pozostałej treści formularza.

28/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3, Punkt 5: Liczba procesowych kanałów odbiorczych min. 974 026.

Czy ze względu na jakość obrazowania, a tym samym pewność diagnostyczną, Zamawiający będzie wymagał, aby liczba procesowanych kanałów odbiorczych wynosiła min. 4 miliony?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w przedmiotowym zakresie. Minimalna liczba procesowanych kanałów odbiorczych została określona zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz wymaganiami użytkowymi i diagnostycznymi. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzeń o parametrach wyższych niż wymagane minimalnie, w tym urządzeń posiadających liczbę procesowanych kanałów odbiorczych wynoszącą min. 4 miliony. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

29/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3: Punkt 6: Monitor kolorowy LCD, przekątna ekranu min. 15" o rozdzielczości min. 1920x1080. Panel dotykowy, wspomagający obsługę aparatu z możliwością regulacji jasności, przesuwania stron za pomocą dotyku jak tablet.

Czy Zamawiający ze względu na ergonomię pracy będzie wymagał, aby panel dotykowy posiadał przekątną co najmniej 10" oraz by miał możliwość regulacji kąta położenia względem pulpitu od 0 do 60 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w przedmiotowym zakresie. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzeń posiadających panel dotykowy o przekątnej co najmniej 10" oraz możliwość regulacji kąta położenia względem pulpitu w zakresie od 0 do 60 stopni, jako parametrów wyższych niż wymagane minimalnie. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

30/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3, Punkt 7: Tryb pełnoekranowy, gdzie obraz diagnostyczny wypełnia więcej niż 50 % powierzchni monitora.

Czy Ze względu na ergonomię pracy oraz pewność diagnostyczną Zamawiający będzie wymagał, aby obraz diagnostyczny wypełniał więcej niż 85% powierzchni monitora?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

31/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3, Punkt 11. Zakres częstotliwości pracy ultrasonografu min. od 1,3 do 18 MHz.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zakres częstotliwości pracy ultrasonografu wynosił od 1 do 20MHz? Szerszy zakres częstotliwości pracy ultrasonografu istotnie wpływa na zwiększenie możliwości diagnostycznych urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

32/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3, Punkt 12. Praca na baterii fabrycznie zainstalowanej/wbudowanej w aparat/wózek do aparatu min. 100 minut. Wyklucza się UPS (zasilacz awaryjny) lub inne niefabrycznie zainstalowane urządzenia.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat mógł pracować na fabrycznie zainstalowanej baterii min 150 min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

33/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA- PAKIET NR 3, Punkt 13. Regulacja głębokości penetracji w zakresie min. od 1 cm do 30 cm.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat posiadał regulację głębokości penetracji w zakresie min. od 1 do 40 cm. Rozszerzony zakres regulacji głębokości penetracji istotnie zwiększa możliwości diagnostyczne aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

34/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA- PAKIET NR 3, Punkt 40. Możliwość rozbudowy o opcję analizy wskaźników przepływu krwi i unaczynienia min.:

- a) wskaźnik waskularyzacji,
- b) wskaźnik przepływu,
- c) wskaźnik przepływu unaczynienia.

Lub

Możliwość rozbudowy o podłączenie głowicy sektorowej do badań kardiologicznych przezprzełykowych 3/4D

- a) zakres częstotliwości 3,0-8,0 MHz
- b) pole widzenia. 60°
- c) liczba elementów 2500
- d) Tryb Triplex B/CD/CWD

Prosimy o rozdzielenie powyższych parametrów na dwa osobne punkty. Są to parametry o różnym rodzaju, niezależne i niezwiązane ze sobą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

35/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3

Prosimy o dopuszczenie możliwość rozbudowy o opcję analizy wskaźników przepływu krwi i unaczynienia min.:

- d) wskaźnik waskularyzacji,
- e) wskaźnik przepływu,
- f) wskaźnik przepływu unaczynienia.

Lub

Możliwość rozbudowy o podłączenie głowicy sektorowej do badań kardiologicznych przezprzełykowych 3/4D

- e) zakres częstotliwości **min 3,0-8,0 MHz**
- f) pole widzenia. 60°
- g) liczba elementów 2500
- h) **B/CD/CWD**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3

Punkt 41. Możliwość rozbudowy o głowicę liniową wysokoczęstotliwościową wykonaną w technologii monokryształu lub matrycowej o częstotliwości pracy min, od 5 do 15 MHz i szerokości pola widzenia min.50 mm, ilość elementów min. 1006

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat miał możliwość rozbudowy o głowicę liniową wysokoczęstotliwościową wykonaną w technologii monokryształu lub matrycową o częstotliwości pracy min, od 2 do 22 MHz i szerokości pola widzenia min.50 mm, ilość elementów min. 1900 – co zapewni to większą pewność oraz zakres diagnostyczny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

37/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3

Ze względu na możliwość współpracy z innymi modalnościami obrazowania medycznego, czy Zamawiający będzie wymagał aby aparat posiadał opcję funkcji wgrywania do aparatu i wyświetlania na ekranie obrazów z badań min. MRI, CT, X-Ray, celem dokonywania porównań z aktualnie wyświetlanymi obrazami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

38/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3

Zestawienie warunków granicznych gwarancji, Punkt 15: Przeprowadzenie szkolenia z zakresu badań ultrasonograficznych prowadzone przez specjalistę klinicznego dla lekarzy.

Czy Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia szkolenia z zakresu badań ultrasonograficznych prowadzonego przez specjalistę klinicznego dla lekarzy z użyciem symulatorów przezprzelykowych. Szkolenie skróci ścieżkę nauki lekarza wykonującego badanie ultrasonograficzne, dzięki któremu lekarz może szybciej samodzielnie przeprowadzać badania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

39/ Dot § 7 ust. 6 projektowanych postanowień umowy

Jeżeli Sprzedawca nie usunie wady, braku albo niezgodności towaru z umową w terminie, o którym mowa w ust. 2 i nie dostarczy Kupującemu sprzętu zastępczego, Kupujący ma prawo do zaangażowania innych osób prawnych lub fizycznych (tzw. wykonanie zastępcze) posiadających autoryzację producenta w celu usunięcia wady, braku, niezgodności towaru z umową lub dostarczenia sprzętu zastępczego, a kosztami z tego tytułu obciąży Sprzedawcę.

Przedmiotowe postanowienie przewiduje dodatkową, nieograniczoną odpowiedzialność Wykonawcy, niezależną od naliczanych kar umownych, co prowadzi do podwójnego sankcjonowania tego samego zdarzenia. Ponadto brak jest mechanizmu weryfikacji zasadności oraz wysokości kosztów poniesionych przez Zamawiającego. Postanowienie to w obecnym brzmieniu w sposób istotny narusza zasadę równowagi stron umowy. Jednocześnie tak sformułowane postanowienie uniemożliwia Wykonawcy prawidłowe skalkulowanie ryzyka kontraktowego, a tym samym rzetelne i adekwatne przygotowanie oferty cenowej, z uwagi na brak określenia górnej granicy potencjalnych kosztów. Wnosimy o usunięcie postanowienia.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

40/ Dot § 11 ust. 1 pkt 1 projektowanych postanowień umowy

1. *Poza przypadkami wynikającymi z zapisów Kc i Pzp Kupujący zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy w trybie natychmiastowym, w przypadku:*

- 1) *opóźnienia w realizacji zamówienia ponad termin określony w § 4 ust. 1,*

Wnosimy o modyfikację postanowienia przez wprowadzenie minimalnego okresu zwłoki, który uprawnia Zamawiającego do odstąpienia od umowy. Propozycja zmiany:

1. *Poza przypadkami wynikającymi z zapisów Kc i Pzp Kupujący zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy w trybie natychmiastowym, w przypadku:*

- 1) *zwłoki w realizacji zamówienia ponad termin określony w § 4 ust. 1, przekraczającej 10 dni kalendarzowych od upływu tego terminu.*

Wprowadzenie minimalnego okresu zwłoki stanowiącego podstawę do odstąpienia od umowy pozwoli na zachowanie zasady proporcjonalności oraz równowagi kontraktowej stron. Proponowana zmiana będzie także spójna z pozostałymi postanowieniami dotyczącymi odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytania nr 6

41/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3, Punkt 32. Głowica sektorowa do badań serca wykonana w technologii monokryształu lub matrycowej – 2 szt.:

- a) szerokopasmowa o zakresie częstotliwości min. od 1,5 do 4,6 MHz,
- b) liczba elementów min. 80,
- c) kąt pola widzenia głowicy min. 90.

Czy Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ w zakresie dopuszczenia: **Głowicy sektorowej do badań serca wykonanej w technologii monokryształu lub innej – 2 szt.:**

Głowica sektorowa do badań serca wykonana w technologii monokryształu lub innej – 2 szt.:

- a) szerokopasmowa o zakresie częstotliwości min. od 2 do 4 MHz,
- b) liczba elementów min. 80,
- d) kąt pola widzenia głowicy min. 90.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

42/ Dot. Załącznik nr 1 do SWZ, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - PAKIET NR 3, Punkt 34. Głowica konweksowa wykonana w technologii monokryształu lub matrycowej – 1szt.:

- a) zakresie częstotliwości min. od 1,5 do 5,0 MHz,
- b) liczba elementów min. 192.

Czy Zamawiający dokona zmiany zapisów SWZ w zakresie dopuszczenia **Głowicy konweksowej wykonanej w technologii monokryształu lub innej– 1szt.:**

Głowica konweksowa wykonana w technologii monokryształu lub innej– 1szt.:

- a) zakresie częstotliwości min. od 2 do 5,0 MHz,
- b) liczba elementów min. 380.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Równocześnie Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień 27.05.2026 roku

Nowy termin składania ofert do dnia 27.05.2026 roku do godz. 08:00

Nowy termin otwarcia ofert dnia 27.05.2026 roku godz. 09:00

Załącznikiem jest Zmodyfikowany SWZ I (zmiany zaznaczone zostały na czerwono)

Z poważaniem,

Sekcja Zamówień Publicznych