

Kraków, 27.05.2026 roku
DO WSZYSTKICH KOGO DOTYCZY
ODPOWIEDZI NA PYTANIA I ZMIANA
TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

dot. sprawy: 57/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 IV**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytania nr 1

1/ Skąd należy zasilić aparat angiografu, proszę o wskazanie rozdzielnicy i podanie odległości, czy rozdzielnica posiada wystarczający zapas mocy ?

Odpowiedź: Aparaty angiografu zlokalizowane w budynku nr 2 należy zasilić z istniejącego budynku nr 42 (stacja transformatorowa SN/nN) - zgodnie z dokumentacją i zdjęciami stanowiącymi załącznik nr 1.

2/ Proszę o udostępnienie zdjęcia rozdzielnicy z której należy zasilić aparat angiografu.

Odpowiedź: Aparaty angiografu zlokalizowane w budynku nr 2 należy zasilić z istniejącego budynku nr 42 (stacja transformatorowa SN/nN) – zgodnie z dokumentacją i zdjęciami stanowiącymi załącznik nr 1.

3/ Czy obiekt posiada rozdzielnicę medyczną RIT i UPS do wykorzystania pod obwody na sali operacyjnej czy wymagana jest nowa rozdzielnica.

Odpowiedź: Obiekt nie posiada rozdzielnicy medycznej RIT i UPS.

4/ Proszę o podanie producentów instalacji TT używanych w szpitalu z którymi należy zintegrować nowe instalacje (SSP, DSO, CCTV, KD, LAN, PRZYZYW ITP.)

Odpowiedź: W budynku nr 2 aktualnie brak instalacji SSP, DSO, CCTV, KD.

Inst. Przyzywowa – CALLNET.

LAN – wymagania: okablowanie FTP kategorii minimum 7. Nowe punkty dostępne należy doprowadzić do szafy dystrybucyjnej zlokalizowanej w pomieszczeniu „Oddziałowej” (pomieszczenie przy środkowej klatce schodowej). Punkty powinny być przygotowane do krosowania oraz zakończone gniazdami na patchporty. Systemy wykorzystywane przez szpital: UniFi oraz Aruba.

Szpital posiada: instalacje KD system firmy ROGER, wykorzystujący karty dwusystemowe Mifare Classic, system CCTV oparty na rozwiązaniach firmy DAHUA, natomiast system SSP na rozwiązaniach firmy Bosch.

5/ Jakiego rodzaju zabiegów przewiduje się wykonywać w planowanej sali zabiegowej?

Odpowiedź: Zabiegi diagnostyczne i terapeutyczne z zakresu kardiologii inwazyjnej, zabiegi elektrokardiologiczne (EPS, pełny zakres ablacji zaburzeń rytmu), implantacja urządzeń wszczepialnych serca (stymulatory, kardiowertery).

6/ Czy należy przewidzieć dostawę i montaż kolumn medycznych? Jeżeli tak to prosimy o podanie typu kolumn oraz ilość sztuk.

Odpowiedź: Nie. Natomiast należy zapewnić dostęp do gazów medycznych w panelu ściennym.

7/ Czy należy przewidzieć dostawę i montaż lampy zabiegowej bezcieniowej?

Odpowiedź: Tak, należy przewidzieć dostawę i montaż lampy zabiegowej bezcieniowej – po 1 szt. na każdą salę. Jednocześnie informujemy, że do dnia 26.06 wymagana jest wyłącznie dostawa lamp. Montaż zostanie zrealizowany na dalszym etapie prac.

8/ Jakie gazy medyczne należy przewidzieć w sali zabiegowej?

Odpowiedź: Tlen, powietrze, próżnia, N₂O.

9/ Prosimy o podanie odległości oraz lokalizacji źródeł gazów medycznych jeśli są wymagane.

Odpowiedź: Źródła gazów medycznych znajdują się w odległości ok. 25 mb od projektowanych sal. Wymagane media obejmują: tlen, sprężone powietrze oraz próżnię. Zasilanie N₂O przewidziano z butli.

10/ Jaka jest przewidywana częstotliwość zabiegów? Jest to niezbędna informacja w zakresie przyjmowania osłon radiologicznych.

Odpowiedź: Zabiegi w trybie zabezpieczenia dyżurowego 24/7 oraz zabiegi elektywne.

11/ Czy w sali należy przewidzieć występowanie gazów anestetycznych? np. podtlenek azotu?

Odpowiedź: W sali należy przewidzieć możliwość prowadzenia zabiegów zarówno w trybie zabezpieczenia dyżurowego 24/7, jak i zabiegów elektywnych. W związku z powyższym należy uwzględnić występowanie gazów anestetycznych, w tym podtlenku azotu (N₂O). Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 9.

Pytania nr 2

Budynek nr 2 – angiograf posadzkowy:

12/ Z jakiego miejsca należy przewidzieć zasilanie pracowni angiografii? Szacowana moc to około 100KW.

Odpowiedź: Z istniejącego budynku nr 42 (stacja trafo) - zgodnie z dokumentacją i zdjęciami stanowiącymi załącznik nr 1.

13/ Czy Zamawiający będzie wymagał uzyskania pozwolenia na budowę na prace związane z realizacją przedmiotowego zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie wymagał uzyskania pozwolenia na budowę dla prac związanych z realizacją przedmiotowego zamówienia. Jednocześnie informujemy, że Zamawiający posiada aktualną decyzję pozwolenia na budowę obejmującą przebudowę, rozbudowę oraz nadbudowę przedmiotowego budynku.

14/ Czy Zamawiający dopuszcza aby dokumentacja projektowa dla zadania była wykonana jako projekt wykonawczy?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, aby dokumentacja projektowa była wykonana jako projekt wykonawczy.

15/ Proszę o udostępnienie dokumentacji wielobranżowej projektowej archiwalnej przedmiotowego budynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada archiwalnej dokumentacji dla budynku nr 2. Zamawiający dysponuje inwentaryzacją budynku - załącznik nr 2.

16/ Proszę o udostępnienie informacji o typie stropu nad parterem w miejscu planowanej budowy sali zabiegowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada archiwalnej dokumentacji dotyczącej typu stropu nad parterem. Zamawiający posiada natomiast ekspertyzę techniczną budynku nr 2, która została wykonana na podstawie odkrywki. Ekspertyza zostaje załączona do materiałów przetargowych (załącznik nr 3).

Budynek nr 4- Angiograf podwieszony:

17/ Proszę o udostępnienie dokumentacji archiwalnej wielobranżowej (Architektura, technologia, instalacje sanitarne, instalacje elektryczne, konstrukcja) zabudowy istniejącej pracowni angiografii.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że lokalizacja drugiego angiografu będzie również znajdować się w budynku nr 2, w pomieszczeniach obok planowanej lokalizacji pierwszego angiografu.

18/ Jakiej mocy są istniejące jednostki chłodzące (splity) w pomieszczeniu technicznym angiografu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że lokalizacja drugiego angiografu będzie również znajdować się w budynku nr 2, w pomieszczeniach obok planowanej lokalizacji pierwszego angiografu.

Pytania nr 3

19/ Dotyczy: pakiet nr 2 - Angiograf II – 1 kpl.

Prosimy o udostępnienie rzutów pomieszczenie pod instalację angiografu, które Zamawiający wskazał podczas wizji lokalnej w dn. 18.05.2026r. z zaznaczeniem na tych rzutach pomieszczeń objętych zakresem prac adaptacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że na stronie umieścił załącznik nr 4 z zaznaczonym zakresem pomieszczeń objętych pracami adaptacyjnymi.

20/ Czy poza trzema pomieszczeniami niezbędnymi do instalacji aparatu angiograficznego tj. sali badań, sterowni i pomieszczenia technicznego, Zamawiający przewiduje jakiegokolwiek prace adaptacyjne pomieszczeń które mogłyby wchodzić w skład pracowni np. pomieszczenia przygotowania pacjenta/lekarzy, ciągi komunikacyjne etc.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostosowania w Opcji 1 wszystkich pomieszczeń w zakresie niezbędnym do uruchomienia i prawidłowego funkcjonowania pracowni angiograficznej w lokalizacji tymczasowej zgodnie z załącznikiem 4.

21/ Zamawiający wymaga realizacji zamówienia do dn. 26.06.2026r. Biorąc pod uwagę termin składania ofert oraz fakt, że sama instalacja angiografu to min. 14 dni w gotowych i przystosowanych do instalacji pomieszczeniach, wykonanie jakichkolwiek prac przystosowawczych jest nierealne w terminie do 26.06.2026r. W związku z tym, że Zamawiający wymaga „NIEZBĘDNE PRACE PRZYSTOSOWAWCZE ZWIĄZANE Z INSTALACJĄ URZĄDZENIA”, prosimy o zmodyfikowanie i dodanie takiej pozycji do formularza ofertowego oraz w konsekwencji umożliwienia rozliczenia dostawy Angiografu do dn. 26.06.2026r. Swoją prośbę motywujemy nie tylko nierealnym terminem narzuconym przez Zamawiającego, zwłaszcza w przypadku wskazanych podczas wizji lokalnej pomieszczeń, niepełniących w tej chwili funkcji zabiegowej, ale też wieloma prowadzonymi równolegle w całej Polsce, projektami w ramach KPO, co znacząco wydłuża terminy dostaw materiałów i dostępności ekip remontowych. Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów SWZ oraz zmiany zakresu prac przewidzianych do realizacji do dnia 26.06.2026r, jak również zakresu prawa opcji w przedmiotowym postępowaniu.

22/ Wnosimy o zmianę zapisów w punkcie 127 i potwierdzenie, że OPCJA – Realizacja relokacji i uruchomienia angiografu, dotyczy tylko i wyłącznie demontażu zachowawczego angiografu i jego ponowny montaż we wskazanym przez Zamawiającego miejscu na terenie szpitala, a wszelkie prace przystosowawcze są po stronie Zamawiającego i zostaną wykonane wg wytycznych producenta aparatu. Biorąc pod uwagę, że wg. informacji uzyskanych podczas wizji lokalnej, pomieszczenia docelowe w których miałby zostać zainstalowany aparat, są dopiero w fazie projektowej, nie ma możliwości wyceny jakichkolwiek prac, poza demontażem aparatu i jego ponowną instalacją na terenie Szpitala. Zamawiający ponadto zastrzega sobie prawo do skorzystania z prawa opcji podczas trwania gwarancji, co w perspektywie kilku lat trwania okresu gwarancyjnego, uniemożliwia rzetelne skalkulowanie prac przystosowawczych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów SWZ oraz zmiany zakresu prac przewidzianych do realizacji do dnia 26.06.2026 r. jak również zakresu prawa opcji w przedmiotowym postępowaniu.

23/ Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 127 Zamawiający wymaga demontażu i relokacji tylko i wyłącznie elementów systemu angiograficznego dostarczonego wcześniej przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że lokalizacja drugiego angiografu będzie również znajdować się w budynku nr 2, w pomieszczeniach obok planowanej lokalizacji pierwszego angiografu. Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów SWZ oraz zmiany zakresu prac przewidzianych do realizacji do dnia 26.06.2026 r. jak również zakresu prawa opcji w przedmiotowym postępowaniu.

24/ W pkt. 124 Zamawiający wymaga: „Zestaw mebli niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania pracowni.”. Prosimy o potwierdzenie, że wymagane meble nie są elementem dostawy angiografu tylko

wchodzą w zakres niezbędnych prac przystosowawczych. Jednocześnie prosimy o podanie specyfikacji mebli wchodzących w skład zamówienia, jest to niezbędne to prawidłowej kalkulacji ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zestaw mebli niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania pracowni będzie wymagany w ramach Opcji nr 1, zgodnie ze zmianami dokonanyymi w zapisach SWZ. Jednocześnie Zamawiający wymaga dostarczenia wszelkich niezbędnych mebli zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, normami technicznymi oraz wymaganiami producenta oferowanego urządzenia do zabiegów jakie są planowane zgodnie z odpowiedzią na pytanie 5.

25/ Dotyczy punktu 126: Prosimy o doprecyzowanie jakiego dokładnie zakresu prac przystosowawczych oczekuje Zamawiający. Umożliwi to rzetelne skalkulowanie finalnej ceny oferty i nie narazi Zamawiającego na zbyt wysokie koszty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ oraz wprowadzonymi zmianami przez Zamawiającego.

26/ W pkt. 140 Zamawiający wymaga: „Instalacja i aktualizacja oprogramowania antywirusowego przez cały okres trwania gwarancji.” Prosimy o usunięcie tego punktu, ponieważ nie jest do spełnienia w przedmiotowym postępowaniu - na komputerach urządzenia medycznego jakim jest system do angiografii, nie ma możliwości instalacji oprogramowania antywirusowego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

27/ Dotyczy: pakiet nr 1 - Angiograf I – 1 kpl.

Prosimy o udostępnienie rzutów pomieszczenie pod instalację angiografu, które Zamawiający wskazał podczas wizji lokalnej w dn. 18.05.2026r. z zaznaczeniem na tych rzutach pomieszczeń objętych zakresem prac adaptacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że na stronie postępowania w ramach załącznika do niniejszych odpowiedzi została opublikowana dokumentacja techniczna z zaznaczonym zakresem pomieszczeń objętych pracami adaptacyjnymi (załącznik nr 4).

28/ Czy poza trzema pomieszczeniami niezbędnymi do instalacji aparatu angiograficznego tj. sali badań, sterowni i pomieszczenia technicznego, Zamawiający przewiduje jakiegokolwiek prace adaptacyjne pomieszczeń które mogłyby wchodzić w skład pracowni np. pomieszczenia przygotowania pacjenta/lekarzy, ciągi komunikacyjne etc.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostosowania w Opcji 1 wszystkich pomieszczeń w zakresie niezbędnym do uruchomienia i prawidłowego funkcjonowania pracowni angiograficznej w lokalizacji tymczasowej zgodnie z załącznikiem 4.

29/ Wnosimy o zmianę zapisów w punkcie 142 i potwierdzenie, że OPCJA – Realizacja relokacji i uruchomienia angiografu, dotyczy tylko i wyłącznie demontażu zachowawczego angiografu i jego ponowny montaż we wskazanym przez Zamawiającego miejscu na terenie szpitala, a wszelkie prace przystosowawcze są po stronie Zamawiającego i zostaną wykonane wg wytycznych producenta aparatu. Biorąc pod uwagę, że wg. informacji uzyskanych podczas wizji lokalnej, pomieszczenia docelowe w których miałby zostać zainstalowany aparat, są dopiero w fazie projektowej, nie ma możliwości wyceny jakichkolwiek prac, poza

demontażem aparatu i jego ponowną instalacją na terenie Szpitala. Zamawiający ponadto zastrzega sobie prawo do skorzystania z prawa opcji podczas trwania gwarancji, co w perspektywie kilku lat trwania okresu gwarancyjnego, uniemożliwia rzetelne skalkulowanie prac przystosowawczych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów SWZ oraz zmiany zakresu prac przewidzianych do realizacji do dnia 26.06.2026 r jak również zakresu prawa opcji w przedmiotowym postępowaniu.

30/ Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 142 Zamawiający wymaga demontażu i relokacji tylko i wyłącznie elementów systemu angiograficznego dostarczonego wcześniej przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów SWZ oraz zmiany zakresu prac przewidzianych do realizacji do dnia 26.06.2026r jak również zakresu prawa opcji w przedmiotowym postępowaniu.

31/ W pkt. 138 Zamawiający wymaga: „Zestaw mebli niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania pracowni.”. Prosimy o potwierdzenie, że wymagane meble nie są elementem dostawy angiografu tylko wchodzi w zakres niezbędnych prac przystosowawczych. Jednocześnie prosimy o podanie specyfikacji mebli wchodzących w skład zamówienia, jest to niezbędne to prawidłowej kalkulacji ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zestaw mebli niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania pracowni będzie wymagany w ramach Opcji nr 1, zgodnie ze zmianami dokonanymi w zapisach SWZ. Jednocześnie Zamawiający wymaga dostarczenia wszelkich niezbędnych mebli zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, normami technicznymi oraz wymaganiami producenta oferowanego urządzenia do zabiegów jakie są planowane zgodnie z odpowiedzią na pytanie 5.

32/ Dotyczy punktu 141: Prosimy o doprecyzowanie jakiego dokładnie zakresu prac przystosowawczych oczekuje Zamawiający. Umożliwi to rzetelne skalkulowanie finalnej ceny oferty i nie narazi Zamawiającego na zbyt wysokie koszty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ oraz wprowadzonymi zmianami przez Zamawiającego.

33/ W pkt. 155 Zamawiający wymaga: „Instalacja i aktualizacja oprogramowania antywirusowego przez cały okres trwania gwarancji.” Prosimy o usunięcie tego punktu, ponieważ nie jest do spełnienia w przedmiotowym postępowaniu - na komputerach urządzenia medycznego jakim jest system do angiografii, nie ma możliwości instalacji oprogramowania antywirusowego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

34/ Zamawiający wymaga realizacji zamówienia do dn. 26.06.2026r. Biorąc pod uwagę termin składania ofert oraz fakt, że sama instalacja angiografu to min. 14 dni w gotowych i przystosowanych do instalacji pomieszczeniach, wykonanie jakichkolwiek prac przystosowawczych jest nierealne w terminie do 26.06.2026r. W związku z tym, że Zamawiający wymaga „NIEZBĘDNE PRACE PRZYSTOSOWAWCZE ZWIĄZANE Z INSTALACJĄ URZĄDZENIA”, prosimy o zmodyfikowanie i dodanie takiej pozycji do formularza ofertowego oraz w konsekwencji umożliwienia rozliczenia dostawy Angiografu do dn. 26.06.2026r. Swoją prośbę motywujemy nie tylko nierealnym terminem narzuconym przez Zamawiającego, ale też wieloma prowadzonymi równolegle w całej Polsce, projektami w ramach

KPO, co znacząco wydłuża terminy dostaw materiałów i dostępności ekip remontowych. Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji zapisów SWZ oraz zmiany zakresu prac przewidzianych do realizacji do dnia 26.06.2026 r., jak również zakresu prawa opcji w przedmiotowym postępowaniu.

35/ Dotyczy: pakiet nr 3 - aparatu RTG ramię C – 1 kpl.

Dotyczy punktu 110: Biorąc pod uwagę termin realizacji Zamówienia, oraz terminy dostaw wyspecyfikowanych przez Zamawiającego fartuchów ochronnych, wnioskujemy o wykreślenie tego punktu ze specyfikacji, co umożliwi nam terminowe rozliczenie dostawy do dn. 26.06.2026 r.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

Pytania nr 4

36/ w nawiązaniu do w/w postępowania zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania, dotyczy Pakietu nr 3 – Aparat RTG ramię C

Pytania do OPZ – zestawienie parametrów technicznych - Aparat RTG ramię C

1. Dotyczy punktu 2 w sekcji Aparat RTG ramię C – 1 kpl

Prosimy o dopuszczenie aparatu z ramieniem o głębokości (oś wiązki a wewnętrzna powierzchnia ramienia) 68 cm.

Pragniemy zauważyć że stoły operacyjne mają blaty o szerokości pomiędzy 55-60 cm, a więc pierwotny wymóg wymiaru (min 72 cm) określony przez Zamawiającego nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

37/ Dotyczy punktu 7 w sekcji Aparat RTG ramię C – 1 kpl

Prosimy o dopuszczenie aparatu, którego zakres ruchu pionowego wynosi 42 cm. Obecny wymagany przez Państwa ruch pionowy 46 cm i większy, w praktyce nie jest stosowany w procedurach kardiologicznych z uwagi na brak komfortu pracy lekarzy z użyciem stołu z pływającym blatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w SWZ dotyczące zakresu ruchu pionowego stołu. Wymagany parametr wynoszący min. 46 cm został określony z uwagi na potrzeby funkcjonalne oraz zapewnienie możliwie szerokiego zakresu zastosowań klinicznych aparatu, w tym komfortu i bezpieczeństwa pracy personelu medycznego podczas różnych procedur zabiegowych.

38/ Dotyczy punktu 14 w sekcji Aparat RTG ramię C – 1 kpl

Prosimy o dopuszczenie aparatu, który posiada panel dotykowy 10,4 cali na wózku z ramieniem C, zamontowany na ramieniu z możliwością obrotu, o rozdzielczości 640 x 480 pikseli. Pragniemy zauważyć,

że przedmiotowy panel służy jedynie do sterowania aparatem i podglądem obrazu dla personelu pomocniczego, a więc nie ma potrzeby stosowania monitorów sterujących o tak dużych przekątnych jak wskazane przez Zamawiającego 15". Dodatkowo warto podkreślić, że monitor sterujący o dużej przekątnej zaburza ergonomię pracy ze względu na swoje gabaryty i wymiary.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

39/ Dotyczy punktu 15 w sekcji Aparat RTG ramię C – 1 kpl

Prosimy o dopuszczenie równoważnego rozwiązania, tzn. aparatu, który posiada panel dotykowy 10,4 cali montowany na szynie stołu zabiegowego/chirurgicznego o rozdzielczości 640 x 480 pikseli. Panel do sterowania funkcjami systemu oraz prezentacją obrazu klinicznego. Pragniemy zauważyć, że zaoferowane rozwiązanie różni się minimalnie, bo o mniej niż 2" i nie ma wpływu na komfort pracy personelu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

40/ Dotyczy punktu 25 w sekcji Generator

Prosimy o dopuszczenie aparatu nie redukującego poziomu promieniowania w sposób skokowy, przez wybór jednego z czterech poziomów, lecz w sposób płynny za pomocą automatyki aparatu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Pakiet 3 pytanie 25

Funkcja redukcji poziomu dawki promieniowania w trybie fluoroskopii, umożliwiająca wybór co najmniej czterech poziomów przez użytkownika za pomocą panelu dotykowego: Low (niska), Normal (normalna), Medium (średnia), High (wysoka) **lub aparat redukujący poziom promieniowania w sposób płynny za pomocą automatyki aparatu.**

41/ Dotyczy punktu 35 w sekcji Cechy kolimatora

Prosimy o dopuszczenie aparatu wyposażonego w funkcję ręcznego ustawiania przesłon. Pragniemy zauważyć, że zaoferowane rozwiązanie różni się nieznacznie i nie ma wpływu na jakość obrazu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

42/ Dotyczy punktu 40 w sekcji Cyfrowy detektor obrazu

Prosimy o dopuszczenie aparatu z najnowocześniejszym detektorem w technologii CMOS.

Pragniemy zauważyć, że zaoferowane rozwiązanie jest obecnie stosowane przez wszystkich wiodących Producentów aparatów RTG typu ramię C, ze względu na lepszą jakość obrazu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

43/ Dotyczy punktu 43 i 45 w sekcji Cyfrowy detektor obrazu

Prosimy o dopuszczenie aparatu, wyposażonego w detektor o rozdzielczości 1536 x 1536 pikseli i rozmiarze piksela 194 µm.

Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie różni się nieznacznie i jest w pełni wystarczające.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

44/ Dotyczy punktu 50 w sekcji Cyfrowy detektor obrazu

Czy Zamawiający dopuści aparat nie posiadający ten funkcji, charakterystycznej tylko dla jednego producenta?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

45/ Dotyczy punktu 52 w sekcji monitorów

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu posiadającego nie dotykowe monitory medyczne 19”

Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie jest znacznie bardziej praktyczne dla Użytkownika gdyż medyczny monitor Operatora - dla zachowania jakości obrazu - nie powinien mieć na sobie śladów palców, rękawiczek, talku, a więc nie powinien być monitorem dotykowym!

W oferowanym aparacie monitorem dotykowym jest kolorowy panel sterujący tablet umiejscowiony na ramieniu C i na stacji monitorowej, pozwalający na sterowanie wszystkimi funkcjami generatora i programami aparatu z opcją podglądu skopii live.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Wymóg zastosowania monitora dotykowego został określony z uwagi na potrzebę zapewnienia szybkiej i intuicyjnej obsługi systemu bezpośrednio z poziomu monitora obrazu live, co wpływa na ergonomię oraz komfort pracy personelu medycznego podczas wykonywania procedur. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

46/ Dotyczy punktu 59 w sekcji Stacja monitorów

Prosimy o dopuszczenie aparatu, którego monitory nie posiadają, bo nie muszą mieć funkcji składania matryc, gdyż nie wychodzą poza obrys wózka z monitorami, co zapewnia ich bezpieczną ochronę podczas transportu oraz posiadają powłoką ochronną przed zarysowaniami.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

47/ Dotyczy punktu 61 w sekcji Stacja monitorów

Prosimy o dopuszczenie aparatu wyposażonego w wejście SDI w celu prezentacji obrazów z innych systemów na stacji monitorowej.

Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie różni się nieznacznie i jest w pełni wystarczające oraz jest obecnie stosowane przez wszystkich wiodących Producentów aparatów RTG typu ramię C

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Pakiet 3, pkt 61

Co najmniej jedno dodatkowe wejście DVI i/lub S-Video i/lub SDI, umożliwiające bezpośrednią prezentację obrazów pochodzących z innych systemów diagnostycznych na stacji monitorowej, bez konieczności zmiany konfiguracji sprzętowej.

48/ Dotyczy punktu 63 w sekcji Stacja monitorów

Prosimy o dopuszczenie aparatu z wbudowaną przeglądarką obrazów DICOM, z możliwością wgrania obrazów z takich źródeł jak PACS, USB, bez możliwości prezentowania danych w przekroju 2D jako wolumen 3D, MPR oraz MIP

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

49/ Dotyczy punktu 64 w sekcji System cyfrowy

Prosimy o dopuszczenie aparatu, którego pamięć na dysku wynosi 100.000.

Pragniemy zauważyć, że pamięć aparatu jest pamięcią tymczasową, a do trwałego przechowywania zdjęć służy system PACS Szpitala.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

50/ Dotyczy punktu 69 w sekcji System cyfrowy

Prosimy o dopuszczenie aparatu, wyposażonego w port USB w celu zapisywania obrazów w graficznych formatach TIFF, AVI oraz w medycznym standardzie DICOM na urządzeniach USB.

Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie różni się nieznacznie i jest w pełni wystarczające oraz jest obecnie stosowane przez wszystkich wiodących Producentów aparatów RTG typu ramię C

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

51/ Dotyczy punktu 71 w sekcji System cyfrowy

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu posiadającego funkcję „korekcji metalu” aktywowaną ręcznie.

Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie różni się nieznacznie i jest w pełni wystarczające oraz jest obecnie stosowane przez wszystkich wiodących Producentów aparatów RTG typu ramię C

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

52/ Dotyczy punktu 72 w sekcji System cyfrowy

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu posiadającego „dedykowane programy anatomiczne” tj. funkcjonalność pozwalająca użytkownikowi określić obszar zainteresowania, w których aparat automatycznie optymalizuje parametry obrazowania aby uzyskać najlepszą prezentację wybranego obszaru anatomicznego.

Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie jest równoważne, w pełni wystarczające.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

53/ Dotyczy punktu 81 w sekcji Funkcje kardiologiczne

Prosimy o dopuszczenie ramienia C z ekspozycją i fluoroskopią równą 25 kl/s.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmodyfikowany plik SWZ został zamieszczony na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Pakiet 3, pkt 81

Ekspozycja i fluoroskopia co najmniej 25 kl/s.

54/ Dotyczy punktu 82 w sekcji Funkcje kardiologiczne

Prosimy o dopuszczenie aparatu nie posiadającego funkcji automatycznego usuwania artefaktów pochodzących z urządzeń do mapowania 3D/systemów nawigacyjnych.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu i wprowadzenie zaproponowanej modyfikacji. Zamawiający informuje, że zapisy treści SWZ w przedmiotowym zakresie pozostają bez zmian.

55/ Dotyczy punktu 4 w II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu przystąpienia serwisu do naprawy w okresie gwarancyjnym w przypadku wystąpienia awarii uniemożliwiającej pracę na oferowanym urządzeniu, rozumiany jako podjęcie działań naprawczych (czas przystąpienia do naprawy od zgłoszenia) Zamawiający wymaga pisemnego (e-mail) potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia [godziny] (dni robocze) do 72 godzin.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

56/ Dotyczy punktu 5 w II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu usunięcia usterki/awarii do 96 godzin od momentu ich zgłoszenia

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

57/ Dotyczy punktu 6 w II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu zdalnego diagnozowania przyczyn awarii lub nieprawidłowości w funkcjonowaniu aparatu do 8 godzin.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

58/ Dotyczy punktu 7 w II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszoną awarię – przyjazd na wezwanie [godz.] do 72 godz.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

59/ Dotyczy punktu 8 w II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie. Wyjaśniamy, że przedmiot zamówienia produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez Zamawiającego (przyszłego użytkownika),

a więc pod konkretne zamówienie. Uruchomienie zastępczego aparatu jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku wysoce specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

60/ Dotyczy punktu 10 w II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu usunięcia usterki/awarii w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do maksymalnie 8 dni roboczych. Wyjaśniamy, że czas naprawy zależy od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np. wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu, co w przypadku poczty kurierskiej trwa 2-3 dni robocze.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

61/ Pytania do projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt 1

Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za dostawę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

62/ Dotyczy wzoru umowy § 12 pkt 3,4,5

Zwracamy się z prośbą aby kary umowne w w/w punktach dotyczyły dni zwłoki, a nie godziny opóźnienia.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytania nr 5

63/ Pytanie nr 1 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 1 i 2. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Prosimy o zmianę punktu 5, jak następuje:

„Wykonawca zapewnia, że wszystkie zgłoszone przez Zamawiającego usterki/awarie zostaną usunięte, a naprawy wykonane w czasie nieprzekraczającym 48 godzin od momentu ich zgłoszenia.”

Pierwotny termin określony przez Zamawiającego jest bardzo wygórowany i wręcz niemożliwy na realizację we wszystkich przypadkach (choćby z przyczyn losowych – urlopy, szkolenia czy choroby inżynierów). Wykonawca z góry musiałby przyjąć, że nie jest w stanie należycie wykonać zapisów umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację SWZ we wskazanym zakresie. Patrz zmiana SWZ.

64/ Pytanie nr 2 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 1 i 2. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o zmianę punktu 6, jak następuje:

„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 48 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. maksymalnie 48 godzin.”

Pierwotny termin określony przez Zamawiającego jest bardzo wygórowany i wręcz niemożliwy na realizację we wszystkich przypadkach (choćby z przyczyn losowych – urlopy, szkolenia czy choroby inżynierów). Wykonawca z góry musiałby przyjąć, że nie jest w stanie należycie wykonać zapisów umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację SWZ we wskazanym zakresie. Patrz zmiana SWZ.

65/ Pytanie nr 3 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 1 i 2. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o zmianę punktu 7 jak następuje:

„Każda naprawa gwarancyjna przekraczająca termin podstawowy powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas naprawy.”

Wykonawca musi mieć określony czas na wykonanie naprawy, a dopiero później powyżej tego okresu zasadne staje się przedłużenie okresu gwarancyjnego.

Przy aktualnych zapisach, Wykonawca nie może odpowiednio oszacować oferty, gdyż awarie są poza kontrolą Wykonawcy i od niego niezależne.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

66/ Pytanie nr 4 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 1 i 2. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o zmianę punktu 11, jak następuje:

„Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz materiałów zużywalnych od daty podpisania protokołu odbioru technicznego. Nie dotyczy sprzętu IT w tym systemu hemodynamicznego, dla których dostępność części zamiennych wynosi min 5 lat.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację SWZ we wskazanym zakresie. Patrz zmiana SWZ.

67/ Pytanie nr 5 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 1 i 2. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o zmianę parametru w punkcie 11 na min. 6 miesięcy, tak aby, było to zgodne z gwarancją przewidzianą przez producenta.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

68/ Pytanie nr 6 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 3. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI

Prosimy o zmianę punktu 9, jak następuje:

„Każda naprawa gwarancyjna przekraczająca termin podstawowy powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas naprawy.”

Wykonawca musi mieć określony czas na wykonanie naprawy, a dopiero później powyżej tego okresu zasadne staje się przedłużenie okresu gwarancyjnego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

69/ Pytanie nr 7 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 3. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o zmianę punktu 10, jak następuje:

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 48 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. maksymalnie 48 godzin.

Pierwotny termin określony przez Zamawiającego jest bardzo wygórowany i wręcz niemożliwy na realizację we wszystkich przypadkach (choćby z przyczyn losowych – urlopy, szkolenia czy choroby inżynierów). Wykonawca z góry musiałby przyjąć, że nie jest w stanie należycie wykonać zapisów umowy. Ponadto punkcie 5 Zamawiający dopuszcza min. 48 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację SWZ we wskazanym zakresie. Patrz zmiana SWZ.

70/ Pytanie nr 8 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 3. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o potwierdzenie, że w punkcie nr 11, Zamawiający ma na myśli to, iż urządzenie ma być wymienione na nowe, jeśli wszelkie starania i naprawy gwarancyjne nie przyniosą skutku i urządzenie nie będzie w stanie służyć swojemu przeznaczeniu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

71/ Pytanie nr 8 - Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ; pakiet 3. II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI:

Prosimy o zmianę punktu 14 jak następuje:

Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz materiałów zużywalnych od daty podpisania protokołu odbioru technicznego. Nie dotyczy sprzętu IT w tym systemu hemodynamicznego, dla których dostępność części zamiennych wynosi min 5 lat.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji punktu 14 w załączniku nr 1 do SWZ II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE WARUNKÓW GRANICZNYCH GWARANCJI we wskazanym zakresie. Patrz zmiana SWZ.

72/ Pytanie nr 9 - Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, Formularz ofertowy:

Prosimy Zamawiającego o weryfikację, czy nie nastąpiła omyłka w zakresie tabeli cenowej dla pakietu nr 2, kolumna Ilość / j.m. zostało wpisane 5/ kpl. Czy zamiarem Zamawiającego jest zakup 5 szt. angiografów?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał poprawienia omyłki pisarskiej Załączniku nr 2 do SWZ – Formularzu ofertowym dla pakietu nr 2. Patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

73/ Pytanie nr 10 - § 11 ust. 1 pkt 1, 3, 4 projektowanych postanowień umowy; § 12 ust. 1 pkt 3, 4, 5 oraz pkt 8 lit. a) projektowanych postanowień umowy:

Prosimy o zastąpienie w § 11 ust. 1 pkt 1, 3 i 4 oraz § 12 ust. 1 pkt 3, 4, 5 oraz pkt 8 lit. a) projektowanych postanowień umowy pojęcia „opóźnienie” pojęciem „zwłoka”, jako pojęciem właściwym dla odpowiedzialności kontraktowej i odzwierciedlającym wyłącznie sytuacje zawinione przez dłużnika. Zwracamy uwagę Zamawiającego na brzmienie art. 433 pkt 1 ustawy Pzp. Przedmiotowe zamówienie ma charakter standardowy w branży medycznej. Powyższa zmiana zapewni również zachowanie zgodności postanowień umownych z zasadami proporcjonalności oraz równowagi stron stosunku zobowiązaniowego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

74/ Pytanie nr 11 - § 12 ust. 1 pkt 3, 4, 5 projektowanych postanowień umowy:

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej określonej § 12 ust. 1 pkt 3 projektowanych postanowień umowy z 0,1% na 0,01% wartości brutto Umowy - za każdą rozpoczętą godzinę.

Prosimy także o zmianę wysokości kary umownej określonej § 12 ust. 1 pkt 4 projektowanych postanowień umowy z 0,3% na 0,03% wartości brutto Umowy - za każdą rozpoczętą godzinę.

Prosimy także o zmianę wysokości kary umownej określonej § 12 ust. 1 pkt 5 projektowanych postanowień umowy z 0,3% na 0,03% wartości brutto Umowy - za każdą rozpoczętą godzinę.

Przedmiotowe kary są nieproporcjonalnie wysokie, w szczególności biorąc pod uwagę, że kary naliczane są za każdą rozpoczętą godzinę. Zwłoka w wymiarze 24 godzin skutkować będzie karą przekraczającą 7% wartości brutto Umowy. Wysokość kar w proponowanych przez Zamawiającego wysokościach istotnie zaburza równowagę kontraktową stron, nakładając na Wykonawcę nieproporcjonalne ryzyko finansowe. Kary umowne w proponowanej przez Wykonawcę wysokości stanowią nadal silny mechanizm motywacyjny, a jednocześnie utrzymują proporcjonalność ryzyka do zakresu świadczenia. Wysokie kary znacząco wpływają na kalkulację ceny oferty – zmuszając Wykonawcę do uwzględnienia większych buforów ryzyka, co może sztucznie zawyżyć cenę oferty. Obniżenie kary do rozsądnego poziomu pozwala złożyć bardziej konkurencyjną cenowo ofertę, z korzyścią dla Zamawiającego.

W orzecznictwie (m.in. wyroki KIO i SN) podkreśla się, że wysokość kar umownych nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się wierzyciela i powinna być proporcjonalna do rzeczywistego interesu wierzyciela. Kary umowne w proponowanej wysokości będą uczciwym kompromisem między interesami stron. Wnoskujemy zatem o ustalenie kar na proponowanym poziomie, które:

- zabezpieczają interes Zamawiającego,
- pozostają zgodna z zasadami proporcjonalności i ekwiwalentności świadczeń,
- eliminują nadmierne ryzyko kontraktowe po stronie Wykonawcy,
- umożliwiają złożenie realnie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Równocześnie Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień 03.06.2026 roku

Nowy termin składania ofert do dnia 03.06.2026 roku do godz. 08:00

Nowy termin otwarcia ofert dnia 03.06.2026 roku godz. 09:00

Załącznikiem jest Zmodyfikowany SWZ (zmiany zaznaczone zostały na czerwono) oraz dokumentacja techniczna.

Z poważaniem,

Sekcja Zamówień Publicznych