

**Wyjaśnienie, zmiana treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia**  
dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zadanie pn.  
**„Modernizacja Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu – dostawa wyposażenia**  
**bloku operacyjnego i centralnej sterylizatorni”**

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2018 r, poz. 1986 z późn. zm), zwanej dalej „ustawą” Zamawiający informuje, że do Zamawiającego wpłynęły wnioski od Wykonawców o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i udziela w przedmiotowym postępowaniu następujących odpowiedzi:

**I.**

**Pytanie nr 1 ( dot. zapisów SIWZ)**

Czy Zamawiający w rozdziale X, pkt 4 SIWZ wyrazi zgodę na dopuszczenie formatu danych pdf. podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, który jest uniwersalnym i często stosowanym formatem przesyłanych dokumentów?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza również format. .pdf

**Pytanie nr 2 ( dot. zapisów SIWZ)**

Czy Zamawiający w rozdziale XIII pkt 4.2 SIWZ oraz w formularzu ofertowym w odniesieniu do części 5 (zasilacze, opaski) wyrazi zgodę na zmianę terminu gwarancji z 2 lat na 1 rok?

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 3 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w formularzu ofertowym lub w zał. nr 1.5 wyrazi zgodę na wycenę poszczególnych elementów wchodzących w skład systemu opasek zaciskowych tj. zasilacza, każdej z opasek, wózka do zasilacza, zamiast podania tylko ceny kompletu z uwagi na to, iż wszystkie w/w elementy są fakturowane przez naszą firmę jako oddzielne pozycje nie zaś jako jedna pozycja tj. komplet?

**Odpowiedź:**

Wymagane jest podanie ceny kompletu, ponieważ będzie ona podlegała ocenie w ramach jednego z kryteriów oceny ofert, jednakże Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca dołączył do formularza ofertowego samodzielnie opracowany załącznik stanowiący szczegółową wycenę elementów wchodzących w skład kompletu.

**Pytanie nr 4 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 - System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza z ciśnieniem zasilania 400 kPa?

**Odpowiedź :**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 5 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 - System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza z ciśnieniem wyjściowym 0-500 mmHg?

**Odpowiedź :**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 6 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 - System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu )**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza z pomiarem czasu z sygnalizacją max. 90min?

**Odpowiedź :**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 7 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 - System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 I pdpkt 5 wyrazi zgodę na zmianę zapisu i możliwość zaoferowania asortymentu fabrycznie nowego, wyprodukowanego w 2018 lub 2019 roku? Informujemy, iż w/w asortyment jest nowy, nieużywany, pełnowartościowy oraz objęty gwarancją.

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 8 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 - System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający zmieni zapis w zał. nr 1.5 I pdpkt 7 na „Certyfikat CE lub Deklaracja Zgodności” w odniesieniu do asortymentu z części nr 5-zasilacz, opaski? Oferowany przez nas asortyment posiada Deklarację Zgodności oraz wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych a tym samym spełnia wszystkie, mające zastosowanie dla tych wyrobów, postanowienia Dyrektywy nr 93/42/EWG oraz regulacje polskiego prawa tj. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r., (t.j. Dz. U. 2019. poz. 175) oraz rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016r., w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych. Oferowany wyrób medyczny jest oznakowany znakiem CE po przeprowadzeniu odpowiednich dla wyrobu procedur oceny zgodności ale bez udziału jednostki notyfikowanej zakończonej wydaniem certyfikatu zgodności.

**Odpowiedź :**

Zamawiający, w załączniku nr 1.5 do SIWZ **zmienia** dotychczasowy zapis w pkt I ppkt 7 w brzmieniu: „Certyfikat CE” na zapis: „Certyfikat CE lub Deklaracja Zgodności (declaration of conformity)”

**Pytanie nr 9 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 - System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu )**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt II pdpkt 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski podwójnej dziecięcej o parametrach 50x11mm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 10 (dot. zapisów wzoru umowy):**

Czy Zamawiający w zakresie części nr 5 w §2 ust. 1 zgodzi się na dodanie „o ile dotyczy? Asortyment ujęty w ww. części nie jest towarem sterylnym, nie określa się jego terminu ważności/ sterylności na fakturze ani opakowaniu w związku z czym wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź :**

Zamawiający użył w §2 ust. 1 projektu umowy w odniesieniu do powyższej kwestii zapisu „jeżeli wymagają tego przepisy prawa”.

**Pytanie nr 11 (dot. zapisów wzoru umowy):**

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 3, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

**Odpowiedź :**

Nie. Zamawiający zaproponował do 7 dni roboczych na rozpatrzenie reklamacji wzorem swojej dotychczasowej praktyki, jak i praktyki innych Zamawiających.

Zamawiający w żadnym wypadku nie pozbawia Wykonawcy możliwości ustosunkowania się do złożonej reklamacji. 7 dni roboczych to wystarczający czas na przeprowadzenie oględzin reklamowanego towaru na miejscu bądź odebranie go w tym celu od użytkownika.

**Pytanie nr 12 (dot. zapisów wzoru umowy):**

Czy Zamawiający zmieni termin określony w §4 ust. 6 z „godzin” na „dni robocze”. Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

**Odpowiedź :**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

§4 ust. 6 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „W ramach gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do podjęcia działań gwarancyjnych w ciągu 48 godzin od zgłoszenia awarii. W przypadku zgłoszenia awarii w piątek, sobotę lub niedzielę, termin 48 godzin liczy się od poniedziałku od godz. 7:00. Wszelkie naprawy powinny się odbywać w siedzibie Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu, chyba że naprawa jest na tyle skomplikowana i wymaga specjalistycznego sprzętu, że nie może się odbyć w siedzibie Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu.”

**Pytanie nr 13 (dot. zapisów wzoru umowy):**

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §5 ust. 1:

- a) Lit a z 1% na 0,2%,
- b) Lit c z 0,5% na 0,1%,
- c) Lit d z 10% na 1%?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SIWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Żądanie kar umownych jedynie od wykonawcy oraz jednoczesne umniejszanie odpowiedzialności Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia w charakterze stosunku prawnego łączącego strony w tej umowie. Takie działanie Zamawiającego jest

niedopuszczalne. Zamawiający, korzystając w sposób nieuprawniony ze swojej silniejszej pozycji w ramach postępowania, narzuca treść umowy (w odniesieniu do wysokości kar umownych) w sposób sprzeczny z przeznaczeniem swojego prawa, dlatego takie działanie nie może korzystać z ochrony prawa.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

**Odpowiedź :**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

a) §5 ust. 1 lit. a) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”

Termin dostawy wraz z montażem stanowi jedno z kryteriów oceny ofert. Termin dostawy zaproponowany przez Wykonawcę na etapie składania ofert będzie wpływał na ranking złożonych ofert, a tym samym na fakt czy dana oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą. W tym wypadku ustalona kara ma charakter dyscyplinujący Wykonawców. Zgodnie z wyrokami KIO kara umowna ma nie tylko charakter odszkodowawczy, lecz również prewencyjny, szczególnie istotny właśnie w realizacji umów dotyczących zamówień publicznych, gdzie Zamawiający nie może w sposób dowolny wybrać kontrahenta.

Kara za zwłokę w dostawie towaru ustalona przez Zamawiającego koresponduje z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, który mówi wprost o przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców. Prewencyjny charakter kary pozwoli na uczciwe konkurowanie Wykonawców w ramach jednego z kryteriów oceny ofert i zdyscyplinuje ich do rzetelnego przygotowania oferty w tej kwestii.

b) §5 ust. 1 lit. c) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za nieprzestrzeganie warunków gwarancji i rękojmi, o których mowa w §4 – za każde uchybienie w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,”

c) §5 ust. 1 lit. d) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za niezapewnienie Zamawiającemu serwisu pogwarancyjnego, o którym mowa w §4 ust. 22, w wysokości 5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy.”

**Pytanie nr 14 (dot. części nr 10 – Specjalistyczny sprzęt medyczny nr 2)**

Czy Zamawiający w Części nr 10 dopuści produkt fabrycznie nowy, nie demonstracyjny, nie powystawowy. Rok produkcji z końca roku 2018 ?

**Odpowiedź :**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15 ( dot. części nr 2 - Anestezjologiczna aparatura medyczna)**

Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonитор wyposażony we wbudowaną, nieobrotową ramę na 1 zaawansowany moduł pomiarowy?

**Odpowiedź :**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 16 ( dot. części nr 2 - Anestezjologiczna aparatura medyczna)**

Pkt. 19 Czy Zamawiający zrezygnuje z konieczności dostarczenia uchwytów montażowych do kolumny/panelu/mostu medycznego oraz podstawy jezdnej w przypadku dostarczenia uchwytu do ramy łóżka?

**Odpowiedź :**

Zamawiający wymaga dostarczenia uchwytów montażowych do kolumny mostów. Dopuszcza możliwość rezygnacji z podstawy jezdnej uchwytu do ramy łóżka.

**Pytanie nr 17 ( dot. części nr 2 - Anestezjologiczna aparatura medyczna)**

Pkt. 78 Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z punktem 101 tabeli technicznej, Zamawiający wymaga dostarczenia kardiomonitora z możliwością pomiaru stężenia dwutlenku węgla w wydychanym powietrzu?

**Odpowiedź :**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 18 ( dot. części nr 2 - Anestezjologiczna aparatura medyczna)**

Czy Zamawiający dopuści centralę podemonstracyjną, objętą pełną gwarancją, wyprodukowaną w 2018 roku?

**Odpowiedź :**

Nie

**Pytanie nr 19 (dot. SIWZ oraz Załącznik nr 1.2 do SIWZ (pozostałe wymagania pkt. 7)**

Katalogi producenta są materiałami do dystrybucji na całym świecie, przeznaczone ogólnie do nieoznaczonych adresatów i mogą nie zawierać wszystkich danych parametrów technicznych, jakie wyszczególnia Zamawiający w specyfikacji w konkretnym postępowaniu. Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuści, w przypadku braku odniesienia określonego parametru w folderach lub kartach katalogowych, załączenia oświadczenia producenta lub dystrybutora / przedstawiciela producenta, iż oferowany sprzęt spełnia oczekiwania Zamawiającego?

**Odpowiedź :**

Tak.

**Pytanie nr 20 ( dot. Załącznika nr 1.2 do SIWZ pozostałe wymagania pkt. 9)**

Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisową zdalną diagnostykę / naprawę wykonaną za pośrednictwem serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną? W określonych przypadkach do usunięcia usterki (zwłaszcza w przypadku centrali) wystarczające jest zdalne połączenie z urządzeniem.

**Odpowiedź :**

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie nr 21 ( dot. wzoru umowy §4 pkt 11)**

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

*„Wszystkie naprawy, wydłużające się ponad terminy określone w umowie powodują przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?*

**Odpowiedź :**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

§4 ust. 11 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „Wszystkie naprawy wydłużające się ponad 7 dni roboczych powodują przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji, tj. do dnia przekazania sprawnego urządzenia Brzeskiemu Centrum Medycznemu w Brzegu.”

**Pytanie nr 22 ( dot. wzoru umowy § 5, pkt. 1 a)**

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź :**

Odpowiedź udzielona w poniższych punktach.

**Pytanie nr 23 ( dot. wzoru umowy § 5, pkt. 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na:

a/ obniżenie kary na: 0,5% wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

c/ obniżenie kary na: 0,3% wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

d/ obniżenie kary na: 5% wynagrodzenia brutto za niezapewnienie Zamawiającemu serwisu pogwarancyjnego?

**Odpowiedź :**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

a) §5 ust. 1 lit. a) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”

c) §5 ust. 1 lit. c) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za nieprzestrzeganie warunków gwarancji i rękojmi, o których mowa w §4 – za każde uchybienie w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,”

d) §5 ust. 1 lit. d) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za niezapewnienie Zamawiającemu serwisu pogwarancyjnego, o którym mowa w §4 ust. 22, w wysokości 5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy.”

**Pytanie nr 24 ( dot. wzoru umowy § 6 pkt.1 a)**

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze stron, w związku z czym prosimy zamawiającego o dodanie do punktu następującego zastrzeżenia: Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin nie krótszy niż 7 dniowy. Po upływie terminu, Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy.

**Odpowiedź :**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

§6 ust. 1 lit. a) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w następujących przypadkach: a) jeśli Wykonawca nie przystąpi do wykonania przedmiotu umowy w terminie przewidzianym na czas dostawy, a Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia, wyznaczając Wykonawcy w tym celu 7-dniowy termin, po którego bezskutecznym upływie uprawniony będzie do odstąpienia od umowy.

**Pytanie nr 25 ( dot. części nr 10 Specjalistyczny sprzęt medyczny nr 2)****Poz. PRZENOŚNIK TAŚMOWO ROLKOWY**

Prosimy o dopuszczenie, jako rozwiązania równoważnego, bądź lepszego, przenośnika taśmowego o wymiarach: 180x49 cm, przeziernego dla promieni RTG, wykonanego w polietyleń i oraz włókien nylonowych z możliwością składania, która ułatwia przechowywanie; dopuszczalne obciążenie przenośnika do 200 kg; waga przenośnika 1,7 kg.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje w tym zakresie zmiany treści SIWZ, poprzez zmianę dotychczasowych wymiarów przenośnika.

**Przed zmianą było:****(...)**

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obowiązkowe minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	wymiary min. 1100 x 485 mm			TAK / NIE *
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Po dokonanej zmianie jest:****(...)**

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obowiązkowe minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	wymiary min. 180 x 49 cm	szt	1	TAK / NIE *
6a	wymiary min. 90 x 49 cm	szt	2	TAK / NIE *
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Pozostałe parametry / wymiary zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 26 ( dot. części nr 10 Specjalistyczny sprzęt medyczny nr 2)****Poz. PRZENOŚNIK TAŚMOWO ROLKOWY***Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 25.*

Prosimy o dopuszczenie, jako rozwiązania równoważnego, bądź lepszego, przenośnika taśmowego o wymiarach: 180 x 49 cm, przeziernego dla promieni RTG, wykonanego w polietyleń oraz włókien nylonowych z możliwością składania, która ułatwia przechowywanie; dopuszczalne obciążenie przenośnika do 200 kg; waga przenośnika 1,7 kg.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje w tym zakresie zmiany treści SIWZ, poprzez zmianę dotychczasowych wymiarów przenośnika.

**Przed zmianą było:****(...)**

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	<b>wymiary min. 1100 x 485 mm</b>			<b>TAK / NIE *</b>
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Po dokonanej zmianie jest:****(...)**

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	<b>wymiary min. 180 x 49 cm</b>	<b>szt</b>	<b>1</b>	<b>TAK / NIE *</b>
6a	<b>wymiary min. 90 x 49 cm</b>	<b>szt</b>	<b>2</b>	<b>TAK / NIE *</b>
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Pozostałe parametry / wymiary zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie nr 27 ( dot. części nr 10 Specjalistyczny sprzęt medyczny nr 2)****Poz. PRZENOŚNIK TAŚMOWO ROLKOWY**

Prosimy o dopuszczenie, jako rozwiązania równoważnego, bądź lepszego, przenośnika taśmowego o wymiarach: 90 x 49 cm, przeziernego dla promieni RTG, wykonanego w polietyleń lub włókien nylonowych z możliwością składania, która ułatwia przechowywanie; dopuszczalne obciążenie przenośnika do 200 kg; waga przenośnika 0,7 kg.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje w tym zakresie zmiany treści SIWZ, poprzez zmianę dotychczasowych wymiarów przenośnika.

**Przed zmianą było:**

(...)

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	wymiary min. 1100 x 485 mm			TAK / NIE *
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Po dokonanej zmianie jest:**

(...)

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	wymiary min. 180 x 49 cm	szt	1	TAK / NIE *
6a	wymiary min. 90 x 49 cm	szt	2	TAK / NIE *
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Pozostałe parametry / wymiary zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 28 ( dot. części nr 10 Specjalistyczny sprzęt medyczny nr 2)****Poz. PRZENOŚNIK TAŚMOWO ROLKOWY**

Prosimy o dopuszczenie, jako rozwiązania równoważnego, 1 przenośnika taśmowego o wymiarach 180 x 49 cm, przeziernego dla promieni RTG, wykonanego w polietylenie oraz włókien nylonowych z możliwością składania, która ułatwia przechowywanie; dopuszczalne obciążenie przenośnika do 200 kg; waga przenośnika 1,4 kg oraz 2 przenośników taśmowych o wymiarach: 90 x 49 cm, przeziernych dla promieni RTG, wykonanych w polietylenie oraz włókien nylonowych z możliwością składania, która ułatwia przechowywanie; dopuszczalne obciążenie przenośnika do 200 kg; waga przenośnika 0,7 kg.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje w tym zakresie zmiany treści SIWZ, poprzez zmianę dotychczasowych wymiarów przenośnika.

**Przed zmianą było:**

(...)

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	wymiary min. 1100 x 485 mm			TAK / NIE *
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Po dokonanej zmianie jest:**

(...)

<b>PRZENOŚNIK TAŚMOWO – ROLKOWY</b>			
<b>ILOŚĆ: 3 SZT.</b>			
<b>Wypełnia wykonawca:</b>			
TYP	MODEL	PRODUCENT	KRAJ POCHODZENIA

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
Przenośnik taśmowo – rolkowy:				
1	przenośnik taśmowo - rolkowy do przemieszczania pacjenta bezwładnego w płaszczyźnie poziomej,			TAK / NIE *
2	urządzenie odporne na uderzenia i upadki, bez elementów ulegających przyspieszonemu zużyciu,			TAK / NIE *
3	materiał – rama duraluminiowa, lakier odporny na uderzenia i odpryski,			TAK / NIE *
4	rolki pokryte materiałem skóropodobnym, trwałym, zmywalnym, odpornym na odkształcenia, pęknięcia i rozdarcia (min. 3 kolory do wyboru),			TAK / NIE *
5	dostosowany do przekładanego pacjenta o wadze min. 160 kg,			TAK / NIE *
6	wymiary min. 180 x 49 cm	szt	1	TAK / NIE *
6a	wymiary min. 90 x 49 cm	szt	2	TAK / NIE *
7	Wykonany z materiału odpornego na działanie ogólnie dostępnych środków dezynfekcyjnych			TAK / NIE *

**Pozostałe parametry / wymiary zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 29 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Czy Zamawiający dopuści parawan montowany do ściany za pomocą śrub i kołków rozporowych (w zaledwie dwóch miejscach)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 30 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Czy Zamawiający dopuści parawan przejezdny z kółkami jezdnyymi o średnicy 65 mm i kołami podstawy jezdnej o średnicy 75 mm, co pozwala na bezproblemowe pokonywanie nawet nierównych powierzchni?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Czy Zamawiający dopuści szerokość pojedynczego segmentu wynoszącą 30 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza szerokość pojedynczego segmentu wynoszącą 30 cm pod warunkiem, że całkowita długość nie będzie mniejsza niż 170 cm.

**Pytanie nr 32 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Czy Zamawiający dopuści parawan przejezdny (z podstawą jezdną z segmentem umożliwiającym transport parawanu i rozłożenie go w dowolnym miejscu) bez konieczności mocowania go do listew przyściennych? Doskonałą stabilność (pozwalającą na zrezygnowanie z konieczności mocowania parawanu do listew) zapewniają w tym przypadku kółka jezdne parawanu – wszystkie wyposażone w hamulce.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 33 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Czy Zamawiający dopuści aby podstawa jezdna, zamiast nieruchomego segmentu z zatrzaskiem klikowym była wyposażona w kółka z hamulcem, co zapewnia wystarczającą stabilność parawanu i pozwala na szybką i sprawną zmianę jego położenia. Poza tym podstawa jezdna posiada specjalny mechanizm podnoszący koła przy złożonych panelach parawanu, co znaczenie ułatwia jego przemieszczanie.

*(poglądowe zdjęcie oferowanego produktu poniżej)*



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 34 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Prosimy Zamawiającego o rezygnację dla przedmiotowych parawanów z pozostałych wymagań w zakresie:

- posiadania deklaracji zgodności na wyrób medyczny
- oznakowania wyrobu znakiem CE potwierdzonym deklaracją Zgodności lub Certyfikatem CE
- posiadania dopuszczeń do obrotu na terenie RP.

Wyrób medyczny to narzędzie, przyrząd, urządzenie, oprogramowanie, materiał lub inny artykuł, stosowany samodzielnie lub w połączeniu, w tym z oprogramowaniem przeznaczonym przez jego wytwórcę do używania specjalnie w celach diagnostycznych lub terapeutycznych i niezbędnym do jego właściwego stosowania, przeznaczony przez wytwórcę do stosowania u ludzi w celu:

- a) diagnozowania, zapobiegania, monitorowania, leczenia lub łagodzenia przebiegu choroby,
- b) diagnozowania, monitorowania, leczenia, łagodzenia lub kompensowania skutków urazu lub upośledzenia,
- c) badania, zastępowania lub modyfikowania budowy anatomicznej lub procesu fizjologicznego,
- d) regulacji poczęć

- który nie osiąga zasadniczego zamierzonego działania w ciele lub na ciele ludzkim środkami farmakologicznymi, immunologicznymi lub metabolicznymi, lecz którego działanie może być wspomagane takimi środkami.

Wszystkie przywołane kryteria nie mają zastosowania do parawanów, które powszechnie nazywane są medycznymi jedynie z uwagi na zastosowanie ich w jednostkach służby zdrowia. Wymogi dla wyrobów medycznych stawiane przez Zamawiającego dla przedmiotowych parawanów nie mają zastosowania do tych produktów. Wymogi te są więc bezpodstawne.

W razie odpowiedzi negatywnej prosimy o jej merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź :**

Zamawiający wyraża zgodę. Tym samym, w załączniku nr 1.15 do SIWZ w pozostałych wymaganiach usuwa lp. nr 1, 8 i 10.

**Pytanie nr 35 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z konieczności wykonywania w okresie gwarancyjnym przeglądów okresowych i części używalnych do przeglądów, gdyż zgodnie z informacją od producenta nie wymaga on takich czynności. Wymóg ten przyczynia się zatem do zbędnego wzrostu ceny oferowanego produktu. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SIWZ oraz projekcie umowy.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 36 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z konieczności montażu przedmiotowych parawanów. Oferowane parawany są bardzo proste w montażu (wystarczy do tego jedna osoba). Do dyspozycji Zamawiającego będzie instrukcja montażu dostarczana wraz z dostawą, jak również krótki film instruktarzowy. Z uwagi na nieskomplikowany charakter montażu parawanów wymóg ten przyczynia się jedynie do zbędnego wzrostu ceny oferty. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SIWZ/projekcie umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że nie wpłynie to na warunki gwarancji.

**Pytanie nr 37 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych przewidzianych w §5 ust. 1 lit. a) i c) z poziomu 1% oraz 0,5% za każdy dzień zwłoki/opóźnienia do poziomu 0,2% za każdy dzień zwłoki/opóźnienia. Jednocześnie prosimy, aby wartość kar umownych była naliczana od wynagrodzenia brutto za niezrealizowaną część zamówienia. Kary umowne przewidziane przez Zamawiającego są rażąco wygórowane. Kary umowne są zryczałtowaną formą odszkodowania i służą naprawieniu szkody, nie powinny stanowić podstawy wzbogacenia się Zamawiającego. Powszechną praktyką w zamówieniach publicznych jest stosowanie kar umownych na poziomie 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki/opóźnienia. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SIWZ/projekcie umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

a) §5 ust. 1 lit. a) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”

Termin dostawy wraz z montażem stanowi jedno z kryteriów oceny ofert. Termin dostawy zaproponowany przez Wykonawcę na etapie składania ofert będzie wpływał na ranking złożonych ofert, a tym samym na fakt czy dana oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą. W tym wypadku ustalona kara ma charakter dyscyplinujący Wykonawców. Zgodnie z wyrokami KIO kara umowna ma nie tylko charakter odszkodowawczy, lecz również prewencyjny, szczególnie istotny właśnie w realizacji umów dotyczących zamówień publicznych, gdzie Zamawiający nie może w sposób dowolny wybrać kontrahenta.

Kara za zwłokę w dostawie towaru ustalona przez Zamawiającego koresponduje z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, który mówi wprost o przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie Wykonawców. Prewencyjny charakter kary pozwoli na uczciwe konkutowanie Wykonawców w ramach jednego z kryteriów oceny ofert i zdyscyplinuje ich do rzetelnego przygotowania oferty w tej kwestii.

b) §5 ust. 1 lit. c) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za nieprzestrzeganie warunków gwarancji i rękojmi, o których mowa w §4 – za każde uchybienie w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,”

Zastrzeżone kary umowne nie mają służyć wzbogaceniu się Zamawiającego. Kary skonstruowano w ten sposób, aby działały zarazem dyscyplinująco i prewencyjnie. Zwłoka w dostawie towaru (termin dostawy to jedno z kryteriów oceny ofert) oraz ewentualne odstąpienie od umowy zostało obwarowane karami umownymi z uwagi na uczciwą konkurencję i równe traktowanie (kryterium oceny) oraz z uwagi na fakt, że Zamawiający chce, aby umowa została wykonana w sposób poprawny i terminowy. Zamawiający wydatkuje publiczne środki finansowe i jego zadaniem jest zabezpieczenie interesu publicznego poprzez zminimalizowanie ryzyka związanego z ewentualnym niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy. Ponadto, sprzęt będący przedmiotem umowy jest konieczny do uruchomienia nowego bloku operacyjnego bez którego BCM nie będzie w stanie prawidłowo funkcjonować.

**Pytanie nr 38 ( dot. części nr 15 – Parawany medyczne – 2 szt)**

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu tzw. transportu wewnętrznego sprzętu wskazanego w § 2 ust. 4 i 5 projektu umowy (rozładunek i wniesienie), albowiem wymóg ten może doprowadzić do bezzasadnego zawyżenia oferowanej ceny. Parawany nie są sprzętem ciężkim, który wymagałby zapewnienia jakiś szczególnych warunków transportowych oraz dużego zaplecza kadrowego. Jest to sprzęt sprowadzany z zagranicy i powszechną praktyką jest, że Wykonawcy korzystają z usług firm kurierskich w zakresie dostarczenia sprzętu do siedziby Zamawiającego. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SIWZ/projencie umowy.

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy. Wymóg Zamawiającego nie wykracza poza standardowe usługi firm kurierskich, ponieważ obiekt, do którego będą dostarczane towary, jest osobnym parterowym budynkiem z osobnym wejściem i każda standardowa usługa kurierska będzie w stanie spełnić wymagania Zamawiającego, tj. przeniesienie ze środka transportu we wskazane miejsce na terenie BCM.

**Pytanie nr 39 dot. części nr 4 – Napędy ortopedyczne ( wiertarka + piła)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższych parametrach?

Lp	Obligatoryjne minimalne (wymagane) parametry lub funkcje	j.m.	Ilość	Odpowiedź Wykonawcy TAK/NIE*
1	2	3	4	5
<b>I</b>	<b>RĘKOJEŚĆ NAPĘDU DO NASADEK SZYBKOOBROTOWYCH, WIERTARSKICH I FREZARSKICH</b>	SZT	2	
1	Konstrukcja modułarna, lekka obudowa wykonana z aluminium			
2	Silnik bezszczotkowy, nie wymaga smarowania rękojeści ani nasadek.			
3	Płynna regulacja prędkości obrotowej. Obroty prawo lewo, oscylacja, wkręcanie śrub, gwintowanie			
4	Zakres obrotów:			
a)	- wiercenie 0-1500obr/min			
b)	- rozwiertak 0-500obr/min			
c)	-nasadka szybkoobrotowa- 30 000 obr./min			
5	Kaniulacja maksymalna: 4,0 mm			
6	Maksymalny moment obrotowy:			
a)	- wiercenie 3,7Nm			
b)	- rozwiercanie 16,4 Nm			
c)	-moment obrotowy regulowany za pomocą nasadek			
7	Akumulatory sterylizowalne nie wymagające pojemników co zwiększa bezpieczeństwo w trakcie zabiegu.			
8	Możliwość zasilania akumulatorami sterylnymi oraz niesterylnymi.			
9	System wielofunkcyjny współpracującymi z różnorodnymi nasadkami (ponad 30)			
10	Możliwość sterylizacji w autoklawie, 134 stopnie C			
11	Waga 0,739 kg. Klasa ochrony napędów IPX6 i IPX8			
<b>II</b>	<b>ŁADOWARKA</b>	SZT.	1	
1	• Możliwość jednoczesnego niezależnego ładowania do czterech akumulatorów			
2	• Elektroniczna kontrola procesu ładowania			
3	• Ekran informacyjny (dla każdego modułu ładowania akumulatora) wyświetla następujące informacje: numer gniazda, najwyższa z osiągniętych dotąd temperatur, liczba dotychczasowych cykli ładowania, stan (techniczny) zestawu baterii: ładowanie, gotowość i konieczność wymiany.			
4	• Przyciski informacyjne intuicyjnie rozmieszczone obok ekranów			
5	• Wskaźniki graficznie przedstawiające etap procesu ładowania			
6	• Czas trwania sekwencji ładowania pojedynczego akumulatora max.: 30 min			
<b>III</b>	<b>BATERIE NIESTERYLNE MAŁE -2szt, DUŻE – 2szt.</b>	SZT.	4	
1	Akumulator o napięciu : 13,2V			
2	Typ ogniw akumulatorów: z fosforanem żelaza i litu			
3	• Pojemność: duże: 33 Wh, małe: 15Wh			
4	• Waga: duże: 530g, małe: 335g			
5	Baterie kompatybilne z oferowaną rękojeścią			
<b>IV</b>	<b>Sterylizowalne baterie nie wymagające osłon</b>	SZT.	0	
<b>V</b>	<b>Sterylizowalne baterie nie wymagające puszek</b>	SZT.	0	
<b>VI</b>	<b>NASADKA DO DRUTÓW KIRSCHNERA</b>	SZT.	2	
1	o średnicy od 0,7 – 1,6 mm. (mocowanie bez użycia klucza, płynna zmiana kaniulacji ).			

2	Max. Prędkość 1500 obr./min.; moment obrotowy: 3,7 Nm.		
3	Nasadka kompatybilna z oferowaną rękojeścią		
<b>VII</b>	<b>NASADKA DO DRUKÓW KIRSCHNERA</b>	<b>SZT.</b>	<b>2</b>
1	o średnicy od 1,8 – 4 mm. (mocowanie		
2	bez użycia klucza, płynna zmiana kaniulacji).		
3	Max. Prędkość 1500 obr./min.; moment obrotowy: 3,7 Nm.		
4	Nasadka kompatybilna z oferowaną rękojeścią		
<b>VIII</b>	<b>NASADKA TYPU JACOBS 6.35 MM przełączana z trybu wiertarskiego na rozwiertak 5:1 z kluczykiem</b>	<b>SZT.</b>	<b>2</b>
1	z kluczem 0-6,35mm– do każdego rodzaju wiertel, drutów Kirschnera.		
2	Prędkość obrotowa max: 1 500 obr./min.; max.moment obrotowy: 16,4Nm		
<b>IX</b>	<b>NASADKA PIŁA OSCYLACYJNA.</b>	<b>SZT.</b>	<b>2</b>
1	Płynna regulacja prędkości oscylacji 0-26 000 cykli/min, (dla trybu pracy piła oscylacyjna), możliwość ustawienia ostrza w min.5 pozycjach oraz ustawienia złączki w stosunku do rękojeści w min.4 pozycjach		
2	Zakres oscylacji ostrza 4°		
3	Ostrza mocowane zatrzaskowo		
<b>X</b>	<b>Ostrza do piły poprzecznej. Kształt, wielkość i grubość do wyboru przez Zamawiającego z katalogu Wykonawcy</b>	<b>SZT.</b>	<b>2</b>
	Nasadka kompatybilna z oferowaną rękojeścią		
<b>XI</b>	<b>NASADKA WIERTARSKA typu Jacobs BEZKLUCZYKOWA 6.35 MM</b>	<b>SZT.</b>	<b>2</b>
1	do każdego rodzaju wiertel.		
2	Prędkość obrotowa: 1500 obr./min.; moment obrotowy: 3,7Nm		
<b>XII</b>	<b>KONTENER STERYLIZACYJNY SKŁADAJĄCY SIĘ Z PODSTAWY, TACY I POKRYWY, DEDYKOWANY</b>	<b>KPL.</b>	<b>2</b>
	<b>Pozostałe wymagania:</b>		
	<b>Serwis Gwarancyjny</b>		
1	Okres gwarancji na napęd wraz z uchwytami: zgodnie z przedłożoną gwarancją		
2	Okres gwarancji na baterie: 12 m-cy		
3	Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii do 48h		
4	Wymagane przeglądy okresowe wykonywane przez autoryzowany serwis w trakcie gwarancji na koszt Wykonawcy		
5	Zastępczy sprzęt na okres naprawy przekraczający 72 godziny		
	<b>Inne</b>		
1	Produkt fabrycznie nowy, nie demonstracyjny, nie powystawowy. Rok produkcji 2019		
2	Okres gwarancji: zgodnie z przedłożoną ofertą		
3	Okres dostępności części zamiennych minimum 8 lat		
4	Instrukcja obsługi i użytkowania w języku polskim dostarczona z chwilą oddania do eksploatacji.		
5	Gwarancja liczona od dnia oddania sprzętu do eksploatacji		
6	Karta gwarancyjna oraz paszport techniczny dostarczone wraz z urządzeniem.		
7	Oryginalne materiały techniczne producenta, potwierdzające parametry wpisane w tabeli.		
8	Wyrób oznaczony znakiem CE potwierdzony deklaracją Zgodności lub Certyfikatem CE		
9	Czas reakcji serwisu: do 48 h (przyjazd serwisanta do Zamawiającego od momentu zgłoszenia).		
10	W przypadku braku możliwości naprawy sprzętu w siedzibie Zamawiającego, oferent gwarantuje wstawienie sprzętu zastępczego.		
11	Uruchomienie i szkolenie w siedzibie Zamawiającego. Szkolenie może być przeprowadzone w dniu dostawy lub w innym terminie uzgodnionym z Zamawiającym. Szkolenie rozumiane jest jako instruktaż z podstawowej obsługi i konserwacji sprzętu medycznego.		
12	Dodatkowo min 1 szkolenie w terminie ustalonym z Zamawiającym, na Jego życzenie.		
13	W okresie gwarancyjnym wymaga się dokonywania przeglądów okresowych i części używanych do przeglądów zgodnie z zaleceniem warunków eksploatacji producenta urządzenia bez dodatkowych opłat. Ostatni przegląd nie później niż 1 m-c przed upływem okresu gwarancyjnego.		
14	Produkt posiada wszelkie dopuszczenia do obrotu na terenie RP		tak

**Odpowiedź:**  
Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 40 ( dot. części 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie produktów spełniających wszystkie wymagania Zamawiającego o podanych poniżej kolejno wymiarach:

- 1.1. Pkt. 1. Wanna: 300 x 300 x 110 mm?
- 1.2. Pkt. 2. Pokrywa: 300 x 300 mm?
- 1.3.Pkt. 3. Kosz: 250 x 240 x 50 mm?
- 1.4.Pkt. 4. Pokrywa: 300 x 300 mm?
- 1.5.Pkt. 5. Pokrywa: 300 x 300 mm?
- 1.6.Pkt. 6. Pokrywa: 300 x 300 mm?
- 1.7.Pkt. 7. Wanna mini: 300 x 130 x 55 mm?
- 1.8.Pkt. 8. Pokrywa mini: 300 x 130 mm?
- 1.9.Pkt. 9. Wanna: 300 x 300 x 110 mm?
- 1.10. Pkt. 10. Pokrywa: 300 x 300 mm?
- 1.11. Pkt. 11. Pokrywa: 300 x 300 mm?
- 1.12. Pkt. 12. Wanna: 460 x 300 x 110 mm?
- 1.13. Pkt.13. Pokrywa 460 x 300 mm?
- 1.14. Pkt. 14. Kosz: 400 x 250 x 70 mm?
- 1.15. Pkt. 15. Pokrywa 460 x 300 mm?
- 1.16. Pkt. 16. Wanna: 600 x 300 x 135 mm?
- 1.17. Pkt. 17. Pokrywa: 600 x 300 mm?
- 1.18. Pkt. 18. Pokrywa: 600 x 300 mm?
- 1.19. Pkt. 19. Pokrywa: 600 x 300 mm?
- 1.20. Pkt. 22. Mata silikonowa: 260 x 90 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 41 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takich samych kleszczy do materiałów opatrunkowych tylko dł.270mm zamiast 265mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 42 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie haka typ US-Army w dł.210mm i rozmiarach łyżek 21x24/40x15mm- 25x24/45x15mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 43 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takiego samego haczyka typ Farabeuf tylko wymiary 23x16/26x16mm-27x16/30x16mm?

**Odpowiedź:**

Tak



**Pytanie nr 44 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takiego samego imadła chirurgicznego tylko nazwa własna Mayo-Hegar?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 45 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takiego samego wziernika ginekologicznego tylko rozmiar 90x40mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 46 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takich samych kleszczy do materiałów opatrunkowych tylko dł.240mm i nazwa własna Foerster?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 47 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie naczynia laboratoryjnego w rozmiarze 116x50mm poj.0,35L?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 48 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takiego samego haka tylko rozmiar łyżki 36x28mm zamiast 37x27mm?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 49 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.53 i 54

Prosimy o wyłączenie tych pozycji z tego pakietu, gdyż nie są to narzędzia chirurgiczne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 50 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie takiego samego odgryzacza tylko dł.225mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 51 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz. 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kleszczy repozycyjnych w dł.200mm zamiast 205mm?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 52 ( dot. części nr 7 – Chirurgiczne narzędzia specjalistyczne)**

Poz.59

Prosimy dopuszczenie młotka o wadze 900g i dł.265mm.

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie 53 ( dot. warunków umowy § 3 ust. 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca gwarantuje, iż przez cały okres obowiązywania umowy ceny netto pozostaną niezmiennie.”

**Odpowiedź :**

Nie, jednakże w §7 ust. 3 projektu umowy **dodaje się lit. d)** w brzmieniu: „w przypadku zmiany stawki podatku Vat na skutek zmian w przepisach prawnych, urzędowa zmiana podatku Vat. W takim przypadku cena netto pozostanie bez zmian, zaś odpowiedniej zmianie ulegnie cena brutto.”

**Pytanie 54 ( dot. warunków umowy § 5 ust. 1a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”

**Odpowiedź:**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

§5 ust. 1 lit. a) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”

**Pytanie 55 ( dot. warunków umowy § 5 ust. 1b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto,”

**Odpowiedź:**

Nie. Zapis pozostaje bez zmian.

**Pytanie 56 ( dot. warunków umowy § 5 ust. 1d)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

§5 ust. 1 lit. d) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „za niezapewnienie Zamawiającemu serwisu pogwarancyjnego, o którym mowa w §4 ust. 22, w wysokości 5% wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 umowy.”

**Pytanie 57 ( dot. warunków umowy § 5 ust. 5)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... Wykonawca nie jest także upoważniony, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, do dokonania przekazu ani poręczenia wierzytelnościami wynikającymi z niniejszej umowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź :**

Tak.

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

**Przed zmianą brzmienie §5 ust. 5 było następujące:**

„5 Kary umowne

(...)

5. Wszelkie prawa wynikające z niniejszej umowy, w tym również wierzytelności, nie mogą być przenoszone przez Wykonawcę na rzecz osób trzecich bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego. Wykonawca nie jest także upoważniony, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, do dokonania przekazu ani poręczenia wierzytelnościami wynikającymi z niniejszej umowy”.

**Po dokonanej zmianie §5 ust. 5 brzmi:**

„5 Kary umowne

(...)

5. Wszelkie prawa wynikające z niniejszej umowy, w tym również wierzytelności, nie mogą być przenoszone przez Wykonawcę na rzecz osób trzecich bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego. Wykonawca nie jest także upoważniony, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, do dokonania przekazu ani poręczenia wierzytelnościami wynikającymi z niniejszej umowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Pytanie 58 ( dot. warunków umowy § 6 ust. 1a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„jeśli Wykonawca nie przystąpi do wykonania przedmiotu umowy w terminie przewidzianym na czas dostawy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy,”

**Odpowiedź :**

Zamawiający **zmienia** treść projektu umowy.

§6 ust. 1 lit. a) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w następujących przypadkach: a) jeśli Wykonawca nie przystąpi do wykonania przedmiotu umowy w terminie przewidzianym na czas dostawy, a Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia, wyznaczając Wykonawcy w tym celu 7-dniowy termin, po którego bezskutecznym upływie uprawniony będzie do odstąpienia od umowy.

**Pytanie nr 59 ( dot. zapisów SIWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź :**

Zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

**Pytanie nr 60 ( dot. zapisów SIWZ)**

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą 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 produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź :**

Nie.

**Pytanie nr 61 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanny kontenera o wymiarach 310 x 272 x 100mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 62 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kosza drucianego o wymiarach 246 x 246 30 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 63 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodu kontenera o wymiarach 315 x 132 x 63 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 64 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanny do kontenera o wymiarach 310 x 271 x 100 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 65 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanny do kontenera o wymiarach 475 x 272 x 100 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 66 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kosza drucianego o wymiarach 405 x 245 x 70 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 67 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanny do kontenera o wymiarach 600 x 272 x 116 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 68 ( dot. części nr 11 – Kontenery sterylizacyjne)**

**Poz. 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maty silikonowej o wymiarach 275 x 125 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 69**

Czy na terenie Centralnej Sterylizatorni (obecnej lub planowanej) będą znajdowały się standardowe strefy tj. brudna, czysta i sterylna i czy w każdej ze stref planowane jest stanowisko lub stanowiska komputerowe? Jeżeli tak to ile i jakie?

**Odpowiedź:**

Na terenie Centralnej Sterylizatorni będą znajdowały się standardowe strefy: brudna, czysta i sterylna. Pełna informacja co do liczby komputerów znajduje się w części 16 zamówienia poz. 75.

**Pytanie nr 70**

Czy Szpital planuje stanowiska przyjęcia i wydania także w innych częściach szpitala takich jak Blok czy Oddziały?

**Odpowiedź:**

Szpital na obecnym etapie nie planuje tworzenia stanowisk przyjęcia i wydania w innych częściach szpitala ( w zakresie technicznym i informatycznym), natomiast nie wyklucza takiej sytuacji w przyszłości z uwagi na planowaną informatyzację szpitala.

**Pytanie nr 71**

Czy szpital zapewni pełną infrastrukturę sieciową na terenie Centralnej Sterylizatorni oraz pomiędzy pomieszczeniami w których przebiega dekontaminacja zwłaszcza z uwzględnieniem połączeń kablowych oraz gniazdek sieciowych RJ45 i 230V?

**Odpowiedź:**

Pytanie nie dotyczy treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie nr 72**

Czy Szpital dokonuje elementów procesu dekontaminacji także w innych pomieszczeniach szpitala, różnych niż Centralna Sterylizatornia i blok? Jeżeli tak to w jakich pomieszczeniach jakie procesy cyklu dekontaminacji się tam odbywają.

**Odpowiedź:**

Procesy dekontaminacji przebiegają także na oddziałach szpitala: mycie i dezynfekcja sprzętu manualna oraz w Pracowni endoskopowej – mycie i dezynfekcja maszynowa. Po uruchomieniu Centralnej Sterylizatorni, procesy i mycia na oddziałach szpitala, zostaną znacznie ograniczone i sprowadzone do niezbędnego minimum (pełna dekontaminacja będzie przeprowadzona w CS).

**Pytanie nr 73**

Czy zamawiający potrafi oszacować ilość obiegów w ciągu miesiąca w celu zaplanowania wielkości bazy danych?

**Odpowiedź:**

Obecnie w ciągu doby (średnio) wykonywanych jest 5-7 wsadów do jednego sterylizatora parowego. Łącznie w ciągu doby jest to ok. 120 – 140 pakietów/kontenerów.

**Pytanie nr 74 ( dot. części nr 16 – Wyposażenie centralnej sterylizatornii)****Poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krzesła poliuretanowego roboczego z oparciem. Obrotowe, na kółkach, wysokość siedziska regulowana za pomocą sprężyny gazowej, regulacja wysokości i kąta odchylenia oparcia, średnica siedziska ok. 35 cm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 75 ( dot. części nr 16 – Wyposażenie centralnej sterylizatornii)****Poz. 55**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszy sterylizacyjnych ze stali kwasoodpornej o wymiarach: wysokość 135mm szerokość 280mm długość 575 mm?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 76 ( dot. części nr 16 – Wyposażenie centralnej sterylizatornii)****Poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie asortymentu o parametrach: 5 skrętnych kółek z plastiku lub niebrudzącej gumy?

**Odpowiedź:**

Nie - dla kółek z plastiku. Zamawiający dopuszcza 5 skrętnych kółek z niebrudzącej gumy.

**Pytanie nr 77 ( dot. części nr 16 – Wyposażenie centralnej sterylizatornii)****Poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szafek szatniowych typu BHP dwu- lub trzymodułowych, w których sumaryczna ilość modułów będzie zgodna z wymaganą ilością szafek, tzn. 6 sztuk? Takie szafki stosuje się zwykle w pomieszczeniach szatni.

**Odpowiedź:**

Nie, z uwagi na niestawność szafek modułowych w małym pomieszczeniu.

**Pytanie nr 78 ( dot. części nr 16 – Wyposażenie centralnej sterylizatornii)****Poz. 12**

Prosimy o doprecyzowanie wyposażenia regału listwowego przez Zamawiającego; czy oferta powinna obejmować wyposażenie podane jako przykładowe, czyli 2 kosze 1/2 StU i półka podwójna na buty?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie nr 79 ( dot. części nr 16 – Wyposażenie centralnej sterylizatornii)****Poz. 79-80**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okienek podawczych wykonanych z aluminium?

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 80 ( dot. zapisów SIWZ)**

*Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 1*

Czy Zamawiający w rozdziale X, pkt 4 SIWZ wyrazi zgodę na dopuszczenie formatu danych pdf. podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, który jest uniwersalnym i często stosowanym formatem przesyłanych dokumentów?

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 1.

**Pytanie nr 81 ( dot. zapisów SIWZ)**

*Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 2*

Czy Zamawiający w rozdziale XIII pkt 4.2 SIWZ oraz w formularzu ofertowym w odniesieniu do części 5 (zasilacze, opaski) wyrazi zgodę na zmianę terminu gwarancji z 2 lat na 1 rok?

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 2.

**Pytanie nr 82 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

*Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 3*

Czy Zamawiający w formularzu ofertowym lub w zał. nr 1.5 wyrazi zgodę na wycenę poszczególnych elementów wchodzących w skład systemu opasek zaciskowych tj. zasilacza, każdej z opasek, wózka do zasilacza, zamiast podania tylko ceny kompletu z uwagi na to, iż wszystkie w/w elementy są fakturowane przez naszą firmę jako oddzielne pozycje nie zaś jako jedna pozycja tj. komplet?

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 3.

**Pytanie nr 83 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza pojedynczego elektronicznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 84 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza o zasilaniu sieciowym 100-240V; 50/60Hz?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 85 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza z ciśnieniem wyjściowym 100-550 mmHg przyrost co 5 mmHg?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 86 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza z zakresem nastawy czasu (minutnik) 1÷99min. (przyrost co 1 min.?)

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 87 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilacza o wadze 4 kg?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zasilacza o wadze 4 kg, pod warunkiem że zwiększona waga urządzenia spowodowana jest zintegrowanym kompresorem.

**Pytanie nr 88 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

*Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 7*

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt I pdpkt 5 wyrazi zgodę na zmianę zapisu i możliwość zaoferowania asortymentu fabrycznie nowego, wyprodukowanego w 2018 lub 2019 roku? Informujemy, iż w/w asortyment jest nowy, nieużywany, pełnowartościowy oraz objęty gwarancją.

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 7.

**Pytanie nr 89 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

*Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 8*

Czy Zamawiający zmieni zapis w zał. nr 1.5 I pdpkt 7 na „Certyfikat CE lub Deklaracja Zgodności” w odniesieniu do asortymentu z części nr 5-zasilacz, opaski? Oferowany przez nas asortyment posiada Deklarację Zgodności oraz wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych a tym samym spełnia wszystkie, mające zastosowanie dla tych wyrobów, postanowienia Dyrektywy nr 93/42/EWG oraz regulacje polskiego prawa tj. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r., (t.j. Dz. U. 2019. poz. 175) oraz rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016r., w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych. Oferowany wyrób medyczny jest oznakowany znakiem CE po przeprowadzeniu odpowiednich dla wyrobu procedur oceny zgodności ale bez udziału jednostki notyfikowanej zakończonej wydaniem certyfikatu zgodności.

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 8.

**Pytanie nr 90 ( dot. zapisów SIWZ –szczegółowy opis przedmiotu zamówienia-zał. nr 1.5, część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

*Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 9*

Czy Zamawiający w zał. nr 1.5 pkt II pdpkt 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski podwójnej dziecięcej o parametrach 50x11mm?

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 9.



**Pytanie nr 91 ( dot. projektu umowy)***Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 10*

Czy Zamawiający w zakresie części nr 5 w §2 ust. 1 zgodzi się na dodanie „o ile dotyczy? Asortyment ujęty w ww. części nie jest towarem sterylnym, nie określa się jego terminu ważności/ sterylności na fakturze ani opakowaniu w związku z czym wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 10.

**Pytanie nr 92 ( dot. projektu umowy)***Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 11*

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 3, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 11.

**Pytanie nr 93 ( dot. projektu umowy)***Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 12*

Czy Zamawiający zmieni termin określony w §4 ust. 6 z „godzin” na „dni robocze”. Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 12.

**Pytanie nr 94 ( dot. projektu umowy)***Treść pytania tożsama z treścią zapytania nr 13*

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §5 ust. 1:

- a) Lit a z 1% na 0,2%,
- b) Lit c z 0,5% na 0,1%,
- c) Lit d z 10% na 1%?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SIWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Żądanie kar umownych jedynie od wykonawcy oraz jednoczesne umniejszenie odpowiedzialności Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia w charakterze stosunku prawnego łączącego strony w tej umowie. Takie działanie Zamawiającego jest niedopuszczalne. Zamawiający, korzystając w sposób nieuprawniony ze swojej silniejszej pozycji w ramach postępowania, narzuca treść umowy (w odniesieniu do wysokości kar umownych) w sposób sprzeczny z przeznaczeniem swojego prawa, dlatego takie działanie nie może korzystać z ochrony prawa.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

**Odpowiedź:**

Odpowiedź tożsama jak w odpowiedzi na pytanie nr 13.

**Pytanie nr 95 ( dot. części nr 8 – lampa bakteriobójcza przepływowa na statywie)**

Czy Zamawiający dopuści jedynie dostawę za pośrednictwem firmy kurierskiej (bez montażu i szkolenia personelu).Montaż lampy statywowej jest bardzo prosty (opisany w instr. obsługi) Niezbędna dokumentacja techniczna/instrukcja użytkowania zostanie dostarczona z urządzeniem. Dostawa pozwoli na zaoferowanie korzystnej ceny bez naliczania opłat za dojazd i roboczogodziny serwisantów.

**Odpowiedź:**

TAK, jeżeli nie wpłynie to na warunki gwarancji.

**Pytanie nr 96 ( dot. zał. Nr 1.5. część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

**Pkt II. 1**

Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową na udo o wymiarach uciskowych 107x10cm - 2szt?



Zdjęcie poglądowe:

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 97 ( dot. zał. Nr 1.5. część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

**Pkt II.2**

Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową na udo, stożkową o wymiarach uciskowych 86x10cm - 1szt?



Zdjęcie poglądowe:

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 98 ( dot. zał. Nr 1.5. część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)**

**Pkt II.3**

Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową na ramię o wymiarach uciskowych 61x9 - 1 szt?



Zdjęcie poglądowe:

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 99 ( dot. zał. Nr 1.5. część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)  
Pkt II.4**

Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową podwójną dziecięcą o wymiarach uciskowych 61x12 - 1 szt?



Zdjęcie poglądowe:

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 100 ( dot. zał. Nr 1.5. część 5 – System opasek zaciskowych do zabiegów operacyjnych w niedokrwieniu)  
Pkt II.5**

Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową podwójną dziecięcą o wymiarach uciskowych 61x12 - 1 szt?



Zdjęcie poglądowe:

**Odpowiedź:**

Nie

**Pytanie nr 101 ( dot. części nr 13 – Urządzenia do utylizacji i dezynfekcji)**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało uszczelkę zamontowaną na pokrywie? Oferowane rozwiązanie zapewnia szczelności komory podczas pracy i przede wszystkim zapewnia jej czystość oraz wydłuża żywotności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania, gdyż w ocenie Zamawiającego szczelność komory jest sprawą oczywistą.

**Pytanie nr 102 ( dot. części nr 13 – Urządzenia do utylizacji i dezynfekcji)**

**poz. 2 – Urządzenie dezynfekcyjne do pomieszczeń**

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem, aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

**Odpowiedź :**

Zamawiający oczekuje zgodności środków i sprzętu z polskim prawem.

**Pytanie nr 103 ( dot. części nr 13 – Urządzenia do utylizacji i dezynfekcji)**

**poz. 2 – Urządzenie dezynfekcyjne do pomieszczeń**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie nr 104 ( dot. części nr 13 – Urządzenia do utylizacji i dezynfekcji)**

**poz. 2 – Urządzenie dezynfekcyjne do pomieszczeń**

Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie nr 105 ( dot. części nr 13 – Urządzenia do utylizacji i dezynfekcji)**

**poz. 2 – Urządzenie dezynfekcyjne do pomieszczeń**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych? Takie rozwiązanie daje informację bezpośrednio po zakończonym procesie, czy dezynfekcja została przeprowadzona w sposób właściwy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie nr 106 ( dot. części nr 13 – Urządzenia do utylizacji i dezynfekcji)**

**poz. 2 – Urządzenie dezynfekcyjne do pomieszczeń**

Czy Zamawiający w pkt. 7 wymaga aby aparat do dezynfekcji posiadał możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji miejsc trudnodostępnych, czy wymaga dostarczenia węża wraz w urządzeniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. W przypadku zaoferowanie takiego urządzenia wymagane jest dostarczenie węża do dezynfekcji miejsc trudnodostępnych.

**II.**

Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ, w rozdziale VIII Wymagania dotyczące wadium, dot. wysokości wadium dla części nr 16.

**W SIWZ było:**

„(...) Część zamówienia: 16, wysokość wadium: 21.660 zł”

**W SIWZ aktualnie jest:**

„(...) Część zamówienia: 16, wysokość wadium: 21.600 zł”

### III.

Zamawiający informuje, iż udzielone wyjaśnienia prowadzą również do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wobec tego Zamawiający przedłuża termin składania ofert **do dnia 13 września 2019 r.** i tym samym zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie terminu składania ofert (punkt X. Specyfikacji istotnych warunków zamówienia: Miejsce oraz termin składania ofert i otwarcia ofert).

#### **W SIWZ było:**

##### **„I. Miejsce i termin składania ofert:**

(...)

2. Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, należy złożyć za pośrednictwem miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/> do dnia 5 września 2019. do godz. 9:00.

(...)

##### **II. Otwarcie ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie zamawiającego: miejsce: **Starostwo Powiatowe w Brzegu adres: ul. Robotnicza 20, 49-300 Brzeg, w dniu 5 września 2019 r. o godz. 09:30 pok. 402 - za pośrednictwem miniPortalu (...)**”.

#### **W SIWZ aktualnie jest:**

##### **„I. Miejsce i termin składania ofert:**

(...)

2. Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, należy złożyć za pośrednictwem miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/> do dnia **13 września 2019. do godz. 9:00.**

(...).

##### **II. Otwarcie ofert**

2. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie zamawiającego: miejsce: Starostwo Powiatowe w Brzegu adres: ul. Robotnicza 20, 49-300 Brzeg, **w dniu 13 września 2019 r. o godz. 09:30 pok. 402 - za pośrednictwem miniPortalu (...)**”.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić niniejsze wyjaśnienia, zmiany, które stanowią integralną część SIWZ, podczas sporządzania oferty.

Jednocześnie, Zamawiający informuje, iż zmiana treści SIWZ prowadzi również do zmiany ogłoszenia w związku z tym, na podstawie art. 38 ust. 4a pkt 2 stosowna zmiana została przekazana Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej oraz zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w Biuletynie Informacji Publicznej dnia 28 sierpnia 2019 r.

#### **UWAGA:**

**Zgodnie z art. 38 ust. 1 b ustawy przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ.**

*Mając na uwadze powyższe, Zamawiający informuje, że upłynął termin składania wniosku o wyjaśnienie treści siwz.*

STAROSTA

(—)

Jacek Monkiewicz

#### **Załączniki:**

1. Załącznik nr 11 do SIWZ – projekt umowy o zamówienie publiczne – uwzględniający dokonane zmiany w dniu 28.08.2019 r.