



Szp/FZ – 18/740 /2021

Wrocław, dnia 14.05.2021r.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a, działając na podstawie art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), zwaną dalej ustawą Pzp, jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*dostawa, montaż i uruchomienie kardioangiografu dwupłaszczyznowego oraz wyposażenia do pracowni przeznaczyniowej diagnostyki i terapii wrodzonych wad serca u dzieci w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym we Wrocławiu*”

### INFORMACJA NR 6

#### Pytanie nr 1 do punktu B2 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez wymóg ustawiania pozycjonera podstawowego w pozycjach umożliwiających wykonywanie zabiegów w całym obszarze ciała pacjenta (statyw za głowę pacjenta oraz statyw z boku stołu pacjenta), bez konieczności przekładania pacjenta, a dodatkowo wymagając zaoferowania dwóch monitorów w sali badań po przeciwległych stronach Zamawiający rozumie możliwość ustawienia pozycjonera prostopadle do osi wzdłużnej stołu po obu jego przeciwległych stronach w zależności od przeprowadzanej procedury bez konieczności wykonywania obrotu płyty pacjenta

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pozycjonera o powyższej funkcjonalności.**

#### Pytanie nr 2 do punktu B7, D16 i F17 Załącznika nr 6 do SWZ

Wymogi w obecnym brzmieniu uniemożliwiają naszej firmie złożenie oferty w postępowaniu. Zamawiający w powyższych punktach w specyficzny sposób określa stopień ochrony jako IPX4. Systemy kardioangiograficzne niezależnie od producenta są zbudowane w taki sposób aby być odporne na sytuacje występujące podczas wykonywania procedur interwencyjnych. Ponadto systemy te wyposażone są w dodatkowe osłony zapewniające ochronę przed wniknięciem płynów do wnętrza urządzenia podczas wykonywania zabiegów. Warto zauważyć również, iż przed wykonaniem procedury personel dodatkowo zabezpiecza urządzenia jednorazowymi materiałami w celu zapewnienia dodatkowej ich sterylności. Prosimy zatem o dopuszczenie systemu spełniającego wymogi określone w powyższych punktach bez określania stopnia ochrony jako IPX4.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie pulpitu bez stopnia ochrony IPX4.**

#### Pytanie nr 3 do punktu B10 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania rozwiązania umożliwiającego „automatyczne ustawianie statywu (angulacje statywu i odległość cyfrowego detektora od lampy RTG) w pozycji odpowiadającej wybranemu obrazowi referencyjnemu 2D”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.**

#### Pytanie nr 4 do punktu B12 Załącznika nr 6 do SWZ

Zamawiający w obecnym zapisie nie przyznaje punktów za zaoferowanie lub nie opisanej funkcjonalności. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony i wprowadzi punktację w przypadku zaoferowania funkcjonalności automatycznej kompensacji obrotu obrazu przy zmianie położenia pozycjonera A do pozycji z boku stołu pacjenta – bez zmiany pola widzenia detektora – realizowanej cyfrowo.

**Odpowiedź: Zamawiający wprowadza punktację w tym punkcie. Załącznik nr 6 w załączeniu.**



Pytanie nr 5 do punktu B14 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez system antykolizyjny pozwalający na zabezpieczenie pacjenta przed kolizją detektora z ramieniem pacjenta w odwiedzeniu właściwym dla dostępu promieniowego Zamawiający rozumie, system zabezpieczający ramię pacjenta przed kolizją z detektorem nie tylko w płaszczyźnie prostopadłej do czoła detektora, ale również w innych kierunkach

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.**

Pytanie nr 6 do punktu B15 Załącznika nr 6 do SWZ

Z analizy parametrów ocenianych określonych przez Zamawiającego wynika, iż najbardziej premiowane są funkcjonalności dotyczące dawek promieniowania co wydaje się być bardzo zasadne biorąc pod uwagę przeznaczenie kupowanego urządzenia. Wnoskujemy zatem o podniesienie wartości oceny punktowej przypisanej do warunku B15, opisującego unikatową funkcjonalność zapewniającą utrzymywanie stałej odległości detektora od ciała pacjenta w czasie zmian projekcji realizowanych ruchem statywu i stołu, według poniższego schematu:

B15	Konturung pacjenta – zapewnienie utrzymywania stałej odległości detektora od ciała pacjenta w czasie zmian projekcji realizowanych ruchem statywu i stołu.	TAK/NIE, podać nazwę opcji		TAK – 20 pkt NIE – 0 pkt
-----	--	----------------------------	--	-----------------------------

Powyższy wniosek motywujemy faktem, iż utrzymanie stałej minimalnej odległości detektora od ciała pacjenta niesie ze sobą potencjał redukcji dawki otrzymanej przez pacjenta nawet o 20%, co jest szczególnie istotne w przypadku kardiologicznego obrazowania interwencyjnego dzieci. Biorąc pod uwagę wartość opisaną funkcjonalności może się okazać, że w przypadku jej aktualnej oceny oferowanie jej może być nie opłacalne dla potencjalnego Wykonawcy biorąc pod uwagę bieżące kryteria oceny ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.**

Pytanie nr 7 do punktu H1 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie poprzez zaoferowanie „systemu wyposażonego w najbardziej zaawansowane rozwiązanie wśród oferowanych dla danego producenta w obszarze poprawy jakości obrazowania i redukcji dawki otrzymanej przez pacjenta”. Obecny zapis może powodować dużą dowolność w jego rozumieniu przez potencjalnych Wykonawców.

Czy Zamawiający może potwierdzić, iż rozumie przez to zaoferowanie urządzenia wyposażonego w najnowsze dla danego producenta, najbardziej zaawansowane technologie w obszarze poprawy jakości obrazowania i redukcji dawki promieniowania typu Clarity firmy Philips lub AutoRight firmy GE lub Optiq firmy Siemens lub innych zgodnie z nomenklaturą pozostałych producentów?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.**

Pytanie nr 8 do punktu H3 Załącznika nr 6 do SWZ

W związku z przeznaczeniem angiografu, będącego przedmiotem niniejszego postępowania do celów kardiologicznego obrazowania interwencyjnego dzieci, wnoskujemy o podniesienie wysokości oceny warunku w punkcie H3 do analogicznej jak w punkcie H2, według poniższego schematu:

H3	Całość systemu obrazowania angiograficznego wyposażona w funkcje umożliwiające wykonywanie akwizycji kardiologicznych w trybie dwupłaszczyznowym z częstotliwością 15 klatek/s z natężeniem dawki nie większym niż 0,025 mGy/klatkę. Wartość potwierdzona w instrukcji obsługi systemu w oferowanej konfiguracji.	TAK/NIE		TAK – 20 pkt NIE – 0 pkt
----	---	---------	--	-----------------------------



Powyższy wniosek motywujemy faktem, iż w przypadku kardiologicznego obrazowania interwencyjnego dzieci Zamawiającemu w sposób szczególny powinno zależeć na promowaniu funkcjonalności gwarantujących minimalizację obciążenia pacjentów i personelu dawką promieniowania jonizującego. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że obowiązek przeprowadzenia pomiarów mocy dawki dla poszczególnych warunków ekspozycji (ilość klatek na sekundę) jest nakładany na producentów przez normę europejską IEC 60601-2-43. W ramach wypełnienia tego obowiązku producent musi wyniki tychże pomiarów zamieszczać w instrukcji obsługi oferowanego angiografu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.**

Pytanie nr 9 do punktu H11 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania rozwiązania umożliwiającego zarówno pozycjonowanie płyty pacjenta oraz wskazanie rzutu projekcji przy zmianie pozycji statywu na modelu ciała pacjenta bez promieniowania?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania rozwiązania umożliwiającego zarówno pozycjonowanie płyty pacjenta oraz wskazanie rzutu projekcji przy zmianie pozycji statywu na modelu ciała pacjenta bez promieniowania.**

Pytanie nr 10 do H15 Załącznika nr 6 do SWZ

Zamawiający w obecnym zapisie nie przyznaje punktów za zaoferowanie lub nie opisanej funkcjonalności. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony i przyzna punkty w przypadku zaoferowania funkcjonalności umożliwiającej korzystanie z oprogramowania do poprawy widoczności stentów w naczyniach wieńcowych, w przypadku, gdy zostanie podany środek kontrastujący; tworzenie sceny na tle naczynia wypełnionego kontrastem, w której pierwsza klatka przedstawia 0% szczegółów stentu, a ostatnia klatka przedstawia 100% szczegółów stentu, natomiast procentowa ilość szczegółów stentu stopniowo zwiększa się między pierwszą a ostatnią klatką oraz automatyczne odtwarzanie rekonstrukcji w pętli. Obecny zapis pomimo zaoferowania klinicznie takiej samej funkcjonalności budzi wątpliwości czy spełnia literalnie wymagania Zamawiającego.

Prosimy zatem o modyfikację jak poniżej :

20.	Funkcjonalność umożliwiająca korzystanie z oprogramowania do poprawy widoczności stentów w naczyniach wieńcowych, w przypadku, gdy zostanie podany środek kontrastujący. Tworzenie sceny na tle naczynia wypełnionego kontrastem, w której jedna z krańcowych klatek przedstawia 100% szczegółów stentu, a druga z krańcowych przedstawia 0% szczegółów stentu, natomiast procentowa ilość szczegółów stentu stopniowo zmienia się między pierwszą a ostatnią klatką. Automatyczne odtwarzanie rekonstrukcji w pętli.	TAK/NIE		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt
-----	---	---------	--	----------------------------

**Odpowiedź: Zamawiający wprowadza punktacje w tym punkcie. Załącznik nr 6 w załączeniu.**

Pytanie nr 11 do punktu H25 Załącznika nr 6 do SWZ

Zamawiający w obecnym zapisie nie przyznaje punktów za zaoferowanie lub nie opisanej funkcjonalności. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony i przyzna punkty w przypadku zaoferowania rozwiązania umożliwiającego wykonywanie angiografii rotacyjnej w trybie DR i DSA z częstotliwością kątową >1 obraz/° przy maksymalnej prędkości obrotu dla angiografii rotacyjnej.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w zakresie angiografii rotacyjnej w trybie DR i trybie z DSA z szybkością akwizycji obrazów min 60 obrazów/s bez zmian. Zamawiający wprowadza punktacje w tym punkcie. Załącznik nr 6 w załączeniu.**



Pytanie nr 12 do punktu I1 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że dla zapewnienia ciągłości obrazowania, w przypadku awarii wielkoformatowego monitora medycznego, Zamawiający będzie wymagał dostarczenia i instalacji dwóch monitorów zainstalowanych na wspólnym zawieszeniu z monitorem wielkoformatowym pozwalających na prezentację obrazów z angiografu.

**Odpowiedź:** *Zamawiający w załączniku nr 2 – umowa wzór w par. 9 określił warunki oraz terminy gwarancji i naprawy urządzeń medycznych.*

Pytanie nr 13 do punktów I1 oraz I5 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z kluczową rolą wielkoformatowego monitora medycznego w procesie obrazowania, Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z każdym monitorem szyby ochronnej dedykowanej przez jego producenta zabezpieczającej monitor wielkoformatowy przed uszkodzeniami mechanicznymi bądź co najmniej przyzna dodatkowe punkty w przypadku jej zaoferowania dla każdego z monitorów ?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie szyby ochronnej.*

Pytanie nr 14 do punktu J33 Załącznika nr 6 do SWZ

Wymóg w obecnym brzmieniu uniemożliwia naszej firmie złożenie oferty w postępowaniu. Prosimy o uznanie warunku za spełniony i dopuszczenie systemu wyposażonego w oprogramowanie do wspomagania zabiegów ablacji, umożliwiające pozycjonowanie markerów (punkty i linie) na powierzchni obiektu/-ów 3D, uzyskanego/uzyskanych z rekonstrukcji danych w śródzabiegowej angiografii rotacyjnej wraz z zastosowaniem takiego obrazu jako maski do roadmapu 3D bez oznaczania markerów jako „poddane ablacji”

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie oprogramowania o powyższych funkcjonalnościach. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

Pytanie nr 15 do punktu J43 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, czy poprzez treść wymogu Zamawiający rozumie funkcjonalność umożliwiającą tworzenie modeli zarówno litych jak i z wydrążonym wnętrzem wraz z generowaniem pliku końcowego - min. w formatach: .VRML, .3MF, .OBJ i .STL - do wydruków modeli na drukarkach 3D.

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga zaoferowania funkcjonalność umożliwiającą tworzenie modeli zarówno litych jak i z wydrążonym wnętrzem.*

Pytanie nr 16 do punktu K47 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że wraz z funkcjonalnością „pomiaru dawki promieniowania na wyjściu z lampy rtg wraz z prezentacją sumarycznej dawki z prześwietlenia i akwizycji w trybie zdjęciowym na monitorze/wyświetlaczu w sali zabiegowej” Zamawiający będzie wymagał lub co najmniej przyzna punkty za zapewnienie funkcjonalności śledzenia rozkładu dawki w postaci map obejmującej całe ciało pacjenta w czasie całego trwania zabiegu z uwzględnieniem pozycji pacjenta na stole oraz zapis i eksport mapy dawek w formacie DICOM.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższej funkcjonalności.*

Pytanie nr 17 do punktu L60 Załącznika nr 6 do SWZ

Prosimy o potwierdzenie czy w ramach integracji ze szpitalnymi systemami IT Zamawiający, w ramach realizacji obowiązku nakładanego przez zapisy Dyrektywy Rady Europejskiej 2013/59/EurAtom oraz polskiej Ustawy Prawo Atomowe z dnia 13 czerwca 2019 obowiązującej od 23 września 2019, mówiących o konieczności stosowania poziomów referencyjnych i ustawicznego porównywania do nich dawek rentgenowskich uzyskiwanych podczas procedur w placówce, będzie wymagał integracji oferowanego Angiografu z zainstalowanym w placówce serwerem monitorowania dawki DoseWatch?



**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że integracja oferowanego angiografu z systemem monitorowania dawki nie jest przedmiotem tego postępowania.**

Pytanie nr 18 dotyczące formularza cenowego

Przedmiotem niniejszego postępowania przetargowego jest dostawa nowoczesnego kardioangiografu dwupłaszczyznowego oraz niezbędnych urządzeń wraz z wykonaniem prac adaptacyjnych. Pragniemy zwrócić uwagę, iż większość elementów kardioangiografu stanowi integralną część systemu wycenioną przez producenta na odpowiednią wartość i trudno jest określić jaką jej część stanowią pojedyncze elementy jak np. monitory, stacja robocza etc. Przedstawiony przez Zamawiającego formularz asortymentowo-cenowy nie koresponduje również z bardziej ogólnym rozbić cenowym przewidzianym we wzorze umowy w § 5 ust.1, a dodatkowo - z jednej strony - zawiera on tak wartościowe pozycje jak kardioangiograf, a z drugiej - tak szczegółowe jak np. zegar ścienny.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uproszczenie formularza i ograniczenia jego pozycji do tych głównych elementów zamówienia wymienionych w SWZ jak w przykładzie poniżej:

..... nazwa wykonawcy Szp/FZ – 18/2021

Formularz asortymentowo – cenowy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Typ/producent	jedn. miary	Ilość	cena jednostkowa netto	wartość netto	VA T %	cena jednostkowa brutto	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Dokumentacja projektowa		szt.	1					
2	Roboty i materiały budowlane		szt.	1					
3	Sprzęt medyczny i wyposażenie, w tym:		szt.	1					
3.1	Pozycja nr 1 Kardioangiograf dwupłaszczyznowy		kompl.	1					
3.2	Pozycja nr 2 Lampa operacyjna		szt.	1					
3.3	Pozycja nr 3 Kolumna anestezjologiczna		szt.	1					
3.4	Pozycja nr 4 Negatoskop		szt.	1					
							<b>RAZEM</b>		

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis formularza asortymentowo – cenowego. Jednakże Zamawiający wskazuje, że z uwagi na wymogi umowy o dofinansowanie konieczne jest wskazanie wyceny ww. elementów na fakturze dot. dostawy urządzenia. W związku z powyższym Zamawiający wprowadza następującą zmianę do Umowy:**

**W par. 5 dodaje się ust. 14 i 15 w następującym brzmieniu:**

**„14. Faktura dotycząca części wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 pkt. 3) niniejszego paragrafu musi zawierać ceny cząstkowe dotyczące następujących pozycji :**



- a) *Dwupłaszczyznowy kardioangiograf*
  - *Monitory TFT/LCD*
  - *Stacja badań hemodynamicznych*
  - *Angiograficzna stacja robocza*
  - *Odzież ochronna, osłony osobiste i stanowiskowe.*
  - *Interkom*
  - *System nagłośnienia sali angiograficznej*
  - *Fantomy do przeprowadzania testów*
- a) *negatoskop cyfrowy*
- b) *wstrzykiwacz kontrastu*
- c) *lampa operacyjna*
- d) *kolumna anestezjologiczna*
- e) *myjnia chirurgiczna*
- f) *zegar ścienny*
- g) *wieszak na odzież ochronną*
- h) *zlew roboczy*

15. *Faktura dotycząca części wynagrodzenia, o której mowa w ust. 2 pkt. 2) niniejszego paragrafu musi zawierać ceny cząstkowe dotyczące następujących pozycji :*

- *budowa obiektów podstawowych*
- *instalacje i urządzenia*
- *zagospodarowanie terenu i obiektów pomocniczych*
- *przygotowanie terenu i przyłączenie obiektów do sieci”*

Pytanie nr 19 do punktu K52 Załącznika nr 6 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny dwustronny, dwuczęściowy (kamizelka + spódnica), którego waga jest równomiernie rozłożona na barki i biodra. Kamizelka posiada poduszki łagodzące nacisk na barki. Obie części zapinane są "na zakładkę" zamiast pasów krzyżujących się na plecach, zapinanych na rzepy. Wykonany z dwuwarstwowego bezołowiowego materiału ochronnego o ekwiwalencie 0,5 mm Pb dla części przedniej oraz 0,25 mm Pb dla części tylnej.

**Odpowiedź: Zamawiający pootrzymuje zapisy SWZ bez zmian.**

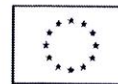
Pytanie nr 20 do punktu K52 Załącznika nr 6 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści 8szt. okularów ochronnych typu Gogle, posiadających możliwość regulacji kąta nachylenia i długości ramion, która pozwala na dokładne dopasowanie okularów do twarzy, co zapewnia optymalną ochronę, o równoważniku 0,75 mm Pb. Wielkość i kształt oprawek umożliwiają ich stosowanie na zwykłe okulary korekcyjne w zamian za okulary ochronne wykonane z lekkiego tworzywa z ochroną czołową o równoważniku minimum 0,75mm Pb z możliwością korekcji wady wzroku - 3 sztuki, okulary ochronne wykonane z lekkiego tworzywa z ochroną czołową o równoważniku minimum 0,75mm Pb - 3 sztuki oraz okulary ochronne wykonane z lekkiego tworzywa z ochroną czołową o równoważniku minimum 0,75mm Pb z możliwością zakładania na okulary korekcyjne - 2 sztuki.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie okularów ochronnych o powyższych parametrach.**

Pytanie nr 21 umowa paragraf 3 pkt 4

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt 4 paragraf 3 Zobowiązania Wykonawcy – obowiązkiem Wykonawcy jest przygotowanie Projektu Osłon Stałych lecz złożenie projektu do WSSE celem jego akceptacji leży po stronie Zamawiającego.



***Odpowiedź: Zamawiający potwierdza iż do obowiązków Wykonawcy należy przygotowanie/obliczenie Projektu Oston Stałych pod dostarczany aparat wraz ze złożeniem go do WSSE celem uzyskania akceptacji.***

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający potwierdza, że uzyskanie zgody WSSE a uruchomienie pracowni RTG leży po stronie Zamawiającego?

***Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że uzyskanie zgody WSSE na uruchomienie pracowni RTG leży po stronie Zamawiającego.***

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający udostępni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mb/s (upload/download) ze stałym adresem IP oraz urządzenie sieciowe umożliwiające zestawienie tunelu VPN w celu zdalnej diagnostyki urządzenia ?

***Odpowiedź: Zamawiający udostępni łącze o przepustowości minimum 2Mb/s. Stały adres IP tylko w sieci prywatnej. Zamawiający umożliwi zestawienie VPN z wskazanym adresem.***

Pytanie nr 24

Jeśli na powyższe pytanie odpowiedź brzmi nie to czy Zamawiający zapewni łącze internetowe o parametrach jak w poprzednim pytaniu i wyrazi zgodę na instalację odpowiedniego urządzenia dostarczonego przez Wykonawcę w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki urządzenia?

***Odpowiedź: Zgodnie z pytaniem nr 23***

Pytanie nr 25

Jeśli na oba poprzednie pytania odpowiedź brzmi nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na uruchomienie zdalnej diagnostyki za pomocą urządzenia sieciowego z modułem 3G dostarczonego i opłacanego przez Wykonawcę?

***Odpowiedź: Zgodnie z pytaniem nr 23 i 24***

Pytanie nr 26

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymagać będzie od Wykonawcy wykonania innych robót adaptacyjnych, instalacyjnych związanych z dostosowaniem obiektu do obowiązujących przepisów i wymagań ochrony przeciwpożarowej a wykraczających swym zakresem poza zakres określony w PFU w ramach przewidzianego zadania?

***Odpowiedź: Po stronie Wykonawcy jest opracowanie wielobranżowego projektu budowlanego, który musi między innymi pozytywnie zaopiniować rzeczoznawca ds .p/poż . Należy wykonać wszystkie prace zgodnie z zatwierdzoną dokumentacją projektową.***

Pytanie nr 27

Prosimy o udostępnienie na stronie www Zamawiającego Instrukcji bezpieczeństwa pożarowego dla budynku.

***Odpowiedź: Scenariusz pożarowy obiektu jest do wglądu w każdym dowolnym momencie od godz.8 do 14 w Dziale Gospodarki Nieruchomościami i Utrzymania Ruchu po uprzednim powiadomieniu telefonicznym pod numerem.***

Pytanie nr 28

Prosimy o informację czy Zamawiający dopuszcza wykonanie ścian działowych w systemie suchej zabudowy (ścianki z płyt g-k mocowane obustronnie, podwójna płyta gk na stelażu metalowym z wypełnieniem twardą wełną mineralną)?



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykonanie ścian działowych w technologii g-k.**

Pytanie nr 29

Prosimy o informację jakie pomieszczenia znajdują się nad planowaną pracownią.

**Odpowiedź: Nad planowaną pracownią znajduje się oddział Chirurgii Ogólnej w chwili obecnej przemianowany na Intensywny Nadzór Medyczny nad pacjentami z Covid-19.**

Pytanie nr 30

Prosimy o informację jakiego typu jest strop nad i pod pracownią oraz jego dopuszczalne obciążenie.

**Odpowiedź: Nad Pracownią znajduje się strop żelbetonowy kanałowy. Dopuszczalne obciążenie to 390kg/m<sup>2</sup>.**

Pytanie nr 31

Prosimy o udostępnianie na stronie www Zamawiającego archiwalnego projektu konstrukcji stropu pod i nad pracownią.

**Odpowiedź: Zamawiający dysponuje tylko częściową i niepełną archiwalną dokumentacją konstrukcji budynku .Dokumentacja znajduje się do wglądu w Dziale Gospodarki Nieruchomościami i Utrzymania Ruchu w każdym dowolnym momencie w godz. 8-14 po uprzednim powiadomieniu telefonicznym pod numer 71 32 70 387.**

Pytanie nr 32

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje dostawy mebli do pracowni? Jeśli tak to prosimy o szczegółową specyfikację.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dostawa mebli nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.**

Pytanie nr 33

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje dostawy wyposażenia (np. dozowniki, wieszaki, rolety, krzesła obrotowe itp.)? Jeśli tak prosimy o szczegółową specyfikację.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dostawa mebli nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.**

Pytanie nr 34

Prosimy o informację w jakiej odległości od pracowni znajdują się sieć gazów medycznych do których będzie możliwe podpięcie nowej instalacji.

**Odpowiedź: Instalacja gazów medycznych znajduje się w odległości 30 m.**

Pytanie nr 35

Prosimy o informację w jakiej odległości od pracowni znajdują się lokalny punkt dystrybucyjny do którego będzie możliwość ewentualnego wpięcia nowej instalacji komputerowej?

**Odpowiedź: Trasa pomiędzy punktem dystrybucyjnym a pracownią ma ok 100m w linii prostej.**

Pytanie nr 36

Prosimy o informację czy Zamawiający dysponuje odpowiednią ilością miejsca (portów w istn. urządzeniach aktywnych) w istniejącym punkcie dystrybucyjnym dla wpięcia projektowanej instalacji komputerowej czy wymaga instalacji nowych urządzeń aktywnych?

**Odpowiedź: Wymagana jest instalacja nowych urządzeń aktywnych.**

Pytanie nr 37

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje wymiany czujek p.poż.?





***Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany czujek p/poż. Wykonawca ma obowiązek opracowania dokumentacji wykonawczej instalacji SAP uzgodnionej z rzeczoznawcą ds. p/poż. Wykonanie przebudowy istniejącego systemu będzie po stronie Zamawiającego.***

Pytanie nr 38

W przypadku konieczności wymiany czujek czy Zamawiający może potwierdzić możliwość wpięcia nowych czujek do istniejącej centrali p.poż.?

***Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wymiany czujek p/poż. Wykonawca ma obowiązek opracowania dokumentacji wykonawczej instalacji SAP uzgodnionej z rzeczoznawcą ds. p/poż. Wykonanie przebudowy istniejącego systemu będzie po stronie Zamawiającego.***

Pytanie nr 39

Prosimy o informację w jakiej odległości od pracowni znajdują się centrala p.poż.

***Odpowiedź: Centrala sygnalizacji p/poż znajduje się w odległości około 100m od przebudowywanych pomieszczeń.***

Pytanie nr 40

Prosimy o informację czy w adoptowanym obszarze znajduje się rozdzielnia elektryczna na potrzeby gniazd komputerowych „DATA”?

***Odpowiedź: W tym obszarze nie znajduje się rozdzielnia.***

Pytanie nr 41

Prosimy o informację czy sieć telefoniczna ma być wykonana po sieci komputerowej?

***Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.***

Pytanie nr 42

Jakiej mocy UPS przewiduje zamawiający na potrzeby systemu gniazd separowanych?

***Odpowiedź: Do obowiązków Wykonawcy należy opracowanie projektów wykonawczych wraz z doborem urządzeń takich jak np. UPS.***

Pytanie nr 43

Prosimy o informację czy oświetlenie awaryjne i ewakuacyjne należy podłączyć do szpitalnego monitoringu?

***Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje aby oświetlenie awaryjne i ewakuacyjne było wpięte do szpitalnego monitoringu***

Pytanie nr 44

Prosimy o informację czy oświetlenie awaryjne i ewakuacyjne należy podłączyć do centralnej baterii, czy wyposażyć oprawy w indywidualne baterie?

***Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że oczekuje zaoferowania oświetlenia awaryjnego i ewakuacyjnego jako osobnego oświetlenia LED z indywidualnymi bateriami.***

Pytanie nr 45

Proszę o wskazanie parametrów elementów aktywnych sieci komputerowej?

***Odpowiedź: Łącze światłowodowe. Przetłaczniki PoE. Ilość portów musi wystarczyć na podłączenie wszystkich zaprojektowanych gniazd. W placówce wykorzystywane są przetłaczniki firmy HPE.***



Pytanie nr 46

Prosimy o informację czy system alarmowy musi być wyposażony w moduł GPS do powiadamiania o zdarzeniach?

**Odpowiedź: System alarmowy musi być wyposażony w moduł GPS do powiadomieniach o zdarzeniach.**

Pytanie nr 47

Zgodnie z PFU sygnał z kamer na sali angio należy doprowadzić na I piętro budynku H. Proszę o informację w jakiej odległości od pracowni znajduje się dyżurka lekarska?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że odległość ta wynosi ponad 75 m w linii prostej.**

Pytanie nr 48

Prosimy o informację czy dyżurka lekarska w budynku H jest wyposażona w sprzęt do oglądania obrazu z kamer (sali angio)?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dyżurce zainstalowany jest telewizor LG model: 55LB650V-ZN. Obecnie nie ma możliwości oglądania obrazu z kamer. Potrzebny jest rejestrator z którym będą podłączone kamery i telewizor.**

Pytanie nr 49

Prosimy o informację czy za pomocą kamer ma być zapisywany tylko obraz? Czy dźwięk również?

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia że za pomocą kamer ma być zapisywany tylko obraz.**

Pytanie nr 50

Zgodnie z PFU: „Dla potrzeby zasilania elektrycznego, całego obszaru objętego opracowaniem, należy wykonać zupełnie nowe zasilanie z istniejącej stacji TRAFO oraz wykonać nową rozdzielnię. Szacunkowe zapotrzebowanie na moc elektryczną nowej pracowni wynosi 35KW bez urządzeń angiografu. Na potrzeby zasilania nowej pracowni należy ułożyć nowy kabel z sekcji rezerwowanej istniejącej stacji TRAFO przy ul. Fortecznej.” Proszę o informację czy z sekcji nierezerwowanej również należy doprowadzić nowe zasilanie?

**Odpowiedź: Należy zaprojektować jednostronne zasilanie pracowni.**

Pytanie nr 51

Prosimy o informację czy nowo projektowana centrala wentylacyjna musi posiadać wymiennik glikolowy?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że projektowana centrala wentylacyjna musi posiadać wymiennik glikolowy.**

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuszcza dostawę centrali went. z nagrzewnicą elektryczną i chłodnicą glikolową?

**Odpowiedź: Zamawiający w PFU/zalącznik do SWZ w pkt. 4.2 Wentylacja ( strona nr 12) opisał parametry centrali wentylacyjnej z nagrzewnicą elektryczną oraz glikolowym wymiennikiem ciepła.**

Pytanie nr 53

Prosimy o informację czy projektowana centrala wentylacyjna zlokalizowana w maszynowni może być w wersji stojącej?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że projektowana centrala może być w wersji stojącej**

Pytanie nr 54

Prosimy o informację czy czerpnia i wyrzutnia może być wykonana na elewacji od strony pomieszczenia maszynowni?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że czerpnia i wyrzutnia może być wykonana na elewacji od strony pomieszczenia maszynowni.**



Pytanie nr 55

Prosimy o informację czy możliwy jest montaż jednostek zewnętrznych klimatyzatorów na ścianie zewnętrznej budynku? Jeśli nie prosimy o wskazanie miejsca montażu.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie dopuszcza montażu jednostek zewnętrznych klimatyzatorów typu split na ścianach zewnętrznych budynku . Zamawiający e PFU w pkt.4.4 Wentylacja opisał parametry instalacji wentylacji nawiewno – wywiewnej z układem chłodzenia oraz filtracją powietrza .*

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający preferuje aby projektowane urządzenia wentylacyjno-klimatyzacyjne były odpowiedniego typu, producenta (z uwagi na posiadane urządzenia czy też doświadczenia serwisowe)?

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie preferuje żadnego producenta urządzeń wentylacyjno – klimatyzacyjnych. Zamawiający , informuje że korzysta z urządzeń wielu producentów tj. np. Klimor, Klima – Gold, Berliner luft.*

Pytanie nr 57

Prosimy o doprecyzowanie, które pomieszczenia oprócz "czystych" mają być schłodzone klimatyzatorami na powietrzu obiegowym?

**Odpowiedź:** *Zamawiający informuje, że w PFU/ załącznik nr 4 do SWZ w poz. 4.4 Wentylacja opisał instalację wentylacji dla poszczególnych pomieszczeń nowoprojektowanej Pracowni.*

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuszcza montaż klimatyzatorów typu ściennego?

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie dopuszcza montażu klimatyzatorów typu ściennego.*

Pytanie nr 59

Czy projektowane urządzenia wentylacyjno-klimatyzacyjne mają być wpięte do systemu sterownia np. BMS.

**Odpowiedź:** *Projektowane urządzenia wentylacyjno – klimatyzacyjne nie będą wpięte do systemu BMS*

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający posiada system sterowania BMS?

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie posiada sterowania BMS*

Pytanie nr 61

Czy wszystkie urządzenia z branży sanitarnej mają być wpięte do systemu pomiarowego np. BMS?

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie posiada sterowania BMS*

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wymaga aby baterie umywalkowe były bezdotykowe czy standardowe łokciowe?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga montażu baterii sterowanych fotokomórką zasilanych elektrycznie*

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający posiada cyrkulacje na instalacji c.w.u? Jeśli tak to czy taki układ należy przewidzieć?

**Odpowiedź:** *Zamawiający posiada cyrkulację c.w.u Do obowiązków Wykonawcy należy opracowanie dokumentacji wykonawczej zgodnie z zapisami PFU.*

Pytanie nr 64

Czy pomieszczenia objęte przebudową posiadają obecnie kominy grawitacyjne?

**Odpowiedź:** *Pomieszczenia objęte przebudową posiadają kominy grawitacyjne .*



Pytanie nr 65 dotyczy pkt. VI. SWZ „Termin wykonania zamówienia”

Pragniemy zwrócić uwagę, iż sposób określenia maksymalnego terminu realizacji zamówienia tzw. datą sztywną tj. do 30 listopada 2021r. nie daje Wykonawcy żadnej gwarancji, że będzie miał choćby minimalny czas na wykonanie zadania, szczególnie w sytuacji kiedy postępowanie o zamówienie publiczne znacząco przedłuży się w czasie. Z uwagi na aktualną sytuację epidemiologiczną i trudne do przewidzenia jej skutki (ograniczenia w bieżącej pracy po stronie uczestników postępowania o zamówienie publiczne, ograniczenia w funkcjonowaniu Krajowej Izby Odwoławczej i związane z tym ograniczenia w korzystaniu ze środków ochrony prawnej itd.) umowa może zostać zawarta przykładowo w lipcu/sierpniu 2021 i dochowanie określonego w swz terminu realizacji będzie w takiej sytuacji niemożliwe. Dlatego też wnosimy o usunięcie tego nieuzasadnionego ryzyka dla Wykonawcy poprzez wprowadzenie, zgodnie z dyspozycją art. 436. 1) Ustawy PZP terminu określonego w tygodniach od dnia podpisania umowy.

W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin realizacji zamówienia wynosił maksymalnie do 28 tygodni od podpisania umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający wskazuje, że termin wykonania umowy został dostosowany do zapisów umowy o dofinansowanie, której stroną jest Zamawiający. Zgodnie z tą umową Zamawiający musi rozliczyć otrzymane na sfinansowanie przedmiotu zamówienia środki maksymalnie do dnia 30-12-2021. Istnieje więc obiektywna przyczyna pozwalająca określenie terminu wykonania umowy na konkretny dzień.**

Pytanie nr 66 dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 5 (powinien być 2) pkt 3):

W związku z tym, iż odstąpienie jest czynnością radykalną, prosimy o potwierdzenie, iż odstąpienie od umowy na podstawie tego postanowienia będzie możliwe w przypadku niemożliwości usunięcia wad istotnych zgodnie z ust. 6 (powinien być 3) par. 7. Nawet istotne wady mogą mieć charakter usuwalny i w takim wypadku w interesie zarówno Wykonawcy, jak i Zamawiającego, jest ich usunięcie i dalsza realizacja Umowy. Prosimy w związku z tym o nadanie pkt 3) następującego brzmienia:

„ 3) odstąpić od umowy w przypadku, gdy wady są istotne i niemożliwe do usunięcia zgodnie z Umową”

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany par. 7 ust. 5 pkt. 3**

Pytanie nr 67 dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 7 (powinien być 4):

Postanowienie par. 7 ust. 7 (powinien być 4) nakłada na Wykonawcę koszt i ryzyko realizacji umowy w sposób nienależyty zobowiązania umownego przez podmiot, na który Wykonawca nie ma wpływu, którego nie może skontrolować ani zapewnić należytej realizacji umowy przez taki podmiot, a jednocześnie pozostawiona powinna być gwarancja, co stwarza istotne ryzyko po stronie Wykonawcy. Dodatkowo Wykonawca może zostać obciążony karą umowną, co prowadzi do podwójnego, nieuzasadnionego karania Wykonawcy za tę samą okoliczność. Proponujemy w związku z tym wykreślenie z par. 7 ust. 7 (powinien być 4) zdania drugiego.

**Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że zapis znajdzie zastosowanie w przypadku kiedy Wykonawca nie wywiąże się z obowiązku usunięcia wad. W ocenie Zamawiającego zapis ten nie przewiduje nadmiernych uprawnień po stronie Zamawiającego. Zamawiający precyzuje, że kara umowna będzie naliczana, w takim przypadku, do dnia usunięcia wady. Zamawiający dodał odpowiedni zapis do umowy.**

Pytanie nr 68 dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 1, par. 11 ust. 1 :

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urzędzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje doprecyzowanie § 6 ust. 1 i wskazanie, że rękojmia odpowiada okresowi wynikającemu z Kodeksu cywilnego a uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową,



gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnią naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi, wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc następujące brzmienie § 9 ust. 1 oraz § 11 ust. 1:

„1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy objęty jest [...] - miesięczną gwarancją producenta oraz 2-letnią rękojmią, z zastrzeżeniem wyłączenia prawa do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi. Początek biegu tych terminów stanowi data odbioru Urządzeń zgodnie z zasadami określonymi niniejszą umową.”

„1. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne i prawne przedmiotu umowy z tytułu rękojmi w okresie [...] lat od podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń. Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 69 dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 7:

W przypadku nieprzystąpienia wad w terminie zasadnym wydaje się w pierwszej kolejności wezwanie Wykonawcy do wykonania swoich obowiązków a dopiero po odmowie wykonania lub ponownym niewykonaniu zastosowanie wykonania zastępczego, zwłaszcza, że Zamawiający łączy to dodatkowo z karą umowną. Takie postanowienie może prowadzić do powstania nieuzasadnionych korzyści po stronie Zamawiającego, nakłada dodatkowe ryzyko na Wykonawcę i tym samym narusza równowagę stron. Proponujemy wobec tego dodanie kolejnego zdania:

„Zamawiający w razie nieprzystąpienia do usunięcia wad, wezwie Wykonawcę do realizacji naprawy wyznaczając mu dodatkowy termin, nie krótszy niż 3 dni robocze. Po ponownym nieprzystąpieniu do wykonaniu usługi Zamawiający ma prawo zlecić wykonanie końcowych prac innemu podmiotowi zgodnie z postanowieniami niniejszego ustępu.”

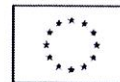
**Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę par. 10 ust. 7 poprzez nadanie mu następującego brzmienia:**

„7. Zamawiający w razie nieprzystąpienia do usunięcia wad, wezwie Wykonawcę do realizacji naprawy wyznaczając mu dodatkowy termin, nie krótszy niż 3 dni robocze. Po ponownym nieprzystąpieniu do wykonaniu usługi Zamawiający ma prawo zlecenia usunięcia wad podmiotowi trzeciemu na koszt i ryzyko Wykonawcy. Usunięcie wad nastąpi na ryzyko Wykonawcy. Zamawiający w takim przypadku (zlecenia usunięcia wad podmiotowi trzeciemu) jest uprawniony do obciążenia Wykonawcy karą umowną za niewykonanie obowiązków gwarancyjnych w terminie.

Pytanie nr 70 dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 2:

Odpowiedzialność Wykonawcy powinna być ściśle związana z zawnionymi przez Wykonawcę działaniami lub zaniechaniami, w wyniku których dojdzie do zgłoszenia roszczenia przez osobę trzecią w zakresie naruszenia jej praw własności intelektualnej. Dodatkowo, zwolnienie Zamawiającego przez Wykonawcę z odpowiedzialności w tym zakresie wymaga współdziałania Wykonawcy i Zamawiającego, w szczególności poprzez niezwłoczne informowanie Zamawiającego o zgłoszonych roszczeniach, niepodejmowanie jakichkolwiek działań bez zgody Wykonawcy, które mogą wpływać na zakres odpowiedzialności Wykonawcy. Wobec tego, Wykonawca proponuje modyfikację par. 11 ust. 2 i nadanie mu następującego brzmienia:

„2. Zamawiający zwolniony jest od ewentualnych roszczeń osób trzecich wynikających z naruszenia praw własności intelektualnej lub przemysłowej, w tym praw autorskich, patentów praw ochronnych na znaki



towarowe oraz praw z rejestracji na wzory użytkowe i przemysłowe, pozostające w związku z wprowadzeniem przedmiotu umowy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, z zastrzeżeniem zdania następnego. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Zamawiającemu z takimi zasadnymi roszczeniami z tytułu praw własności intelektualnej, wskutek zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy, Zamawiający niezwłocznie poinformuje Wykonawcę o zgłoszonym roszczeniu oraz udzieli Wykonawcy wszelkich niezbędnych wyjaśnień i będzie współpracował z Wykonawcą w celu wyjaśnienia sytuacji oraz Zamawiający zobowiązuje się do niepodejmowania żadnych działań zmierzających do uznania roszczenia lub zawarcia ugody bez uprzedniej konsultacji i zgody Wykonawcy, pod rygorem wyłączenia odpowiedzialności i obowiązków Wykonawcy określonych w niniejszym ustępie.

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmiany i dokonuje modyfikacji SWZ w ww. zakresie.***

Pytanie nr 71 dotyczy wzoru umowy § 16 ust. 1.2):

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

***Odpowiedź: Zamawiający obniża wysokość kary w § 16 ust. 1 pkt 2) z 2% do 0,5%.***

Pytanie nr 72 dotyczy Dodanie § 21a o sile wyższej:

Proponujemy dodanie kolejnego par. 21a o sile wyższej z uwagi na brak regulacji kwestii postępowania przez Strony w przypadku zaistnienia zdarzeń o charakterze siły wyższej:

„§ 21a Siła wyższa

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.
2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.
3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich.”

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie ww. modyfikacji.***

Pytanie nr 73 dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych § 6 ust. 1 lit. a), b) i e):

Rozporządzenie RODO nakłada obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 72h. Niezasadnym jest zatem żądanie zgłoszenia, przygotowania dokumentów i podania wszystkich niezbędnych informacji administratorowi związanych z tym faktem w tak krótkim 24-godzinnym terminie, który – w zależności od zakresu, rodzaju incydentu naruszenia danych – może być terminem niewystarczającym, niedostosowanym do danej sytuacji faktycznej. Wobec tego, prosimy o wydłużenie tego terminu najpóźniej do 36 godzin, które winno być interpretowane przez pryzmat danego zdarzenia i dostosowywane do konkretnej sytuacji.

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Załącznik nr 8 w załączeniu.***



Pytanie nr 74 dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych § 7 ust 2:

Zwracamy uwagę, iż RODO nie narzuca konkretnej formy kontroli przetwarzania danych. Przeprowadzanie audytów lub inspekcji pomieszczeń, stanowi najdalej idącą formę takiej kontroli i stwarza ryzyko dostępu do tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu przetwarzającego (zarówno przez Administratora, jak i audytora zewnętrznego), w tym informacji poufnych Podmiotu przetwarzającego i ich klientów. W związku z tym, proponujemy doprecyzowanie postanowienia par. 7 ust. 2 o przeprowadzanie kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego, konieczność współpracy stron przy wyborze audytora zewnętrznego i zapewnienia nieujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa podmiotu przetwarzającego w następujący sposób:

„2. Administrator ma także prawo przeprowadzania audytów lub inspekcji Przetwarzającego w zakresie zgodności operacji przetwarzania z prawem i z Umową. Audyty lub inspekcje, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, mogą być przeprowadzane przez audytorów zewnętrznych wspólnie wybranych przez Strony, upoważnionych przez Administratora, zastrzeżeniem, iż taka inspekcja nie może prowadzić do ujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu Przetwarzającego. Audyt lub inspekcja mogą być prowadzone wyłącznie w godzinach pracy Przetwarzającego. Koszty audytu ponosi Administrator.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.**

Pytanie nr 75 dotyczy SWZ str. 9 pkt. XII.5. oraz SWZ str. 13

„Potwierdzenie braku podstaw wykluczenia (...)”: w związku z rozbieżnymi zapisami SWZ prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia wykonawcy w formie JEDZ, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.**

Pytanie nr 76 dotyczy SWZ str. 9 pkt. XII.4.4) oraz Załącznik nr 6 kol. 4:

Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie SWZ. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w folderach, prospektach, danych technicznych lub instrukcjach oferowanego sprzętu. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w folderach katalogowych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w folderach katalogowych. Zamawiający nie dopuszcza oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w folderach katalogowych.**

Pytanie nr 77 dotyczy SWZ str. 9 pkt. XII.4.4) oraz Załącznik nr 6 kol. 4:

Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach zawierających opis/folderach informacyjnych jedynie parametrów technicznych oferowanego kardioangiografu wymaganych w Załączniku nr 6, a nie np. wymogów odnoszących się do świadczenia usług serwisowych, integracji czy wyposażenia dodatkowego.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.**

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

Z-ca Kierownika Działu  
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

mgr inż. Jacek Banaszak

DYREKTOR SZPITALA

15

Prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz  
(5)