

DEZ/1017/2024

Jelenia Góra 27.06.2024 r.

## DO WYKONAWCÓW

**Zakup sprzętu do Pracowni Endoskopii  
oraz zakup aparatu USG na potrzeby Wojewódzkiego Centrum Szpitalnego  
Kotliny Jeleniogórskiej  
postępowanie powtórzone  
NR REFERENCYJNY: ZP/PN/25/05/2024**

### **TREŚĆ PYTAŃ I ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW** **INFORMACJA O ZMIANIE TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ORAZ** **O ZMIANIE TERMINU ZWZIAZANIA OFERTA**

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

**W związku z pytaniami zadanymi przez Wykonawców do Załącznika Nr 3 Projekt umowy w zakresie Pakietu Nr 1 oraz w związku z koniecznością dokonania autokorekty w postaci zmian zapisów w projekcie umowy w zakresie Pakietu Nr 1, zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na pytania Wykonawców, Zamawiający informuje o zmianie Załącznika Nr 3 do SWZ Projekt umowy poprzez wyodrębnienie dodatkowego (nowego) projektu umowy dla Pakietu Nr 1.**

**Zapisy Załącznika Nr 3 Projekt umowy dla Pakietu Nr 2 ulegają zmianie w § 2 ust. 7.**

#### **ZESTAW NR 1**

**Pytania dotyczą Pakietu nr 1: Zakup sprzętu do Pracowni Endoskopii**

##### **Pytanie Nr 1**

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 4 w powiązaniu z Załącznikiem nr 1, Pakiet nr 1: Zakup sprzętu do Pracowni Endoskopii, pkt. 4.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji do 72 w dniu roboczym?

**Odpowiedź: Zamawiający, w zakresie Pakietu Nr 1, wyraża zgodę na czas reakcji na zgłoszenie awarii w okresie gwarancji maksymalnie 3 dni robocze. Jednocześnie Zamawiający informuje iż zmiane ulega:**

**1) § 2 ust. 4 Załącznika Nr 3 Projekt umowy w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„Strony ustalają możliwość zgłaszania przez Zamawiającego awarii urzędzenia telefonicznie, lub na adres email Wykonawcy ..... Czas reakcji na zgłoszenie awarii w okresie gwarancji maksymalnie 3 dni robocze”;*

**2) pkt. 4.4 Załącznika Nr 1 OPZ w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„Czas reakcji na zgłoszenie awarii w okresie gwarancji maksymalnie 3 dni robocze”.*

### **Pytanie Nr 2**

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu napraw do 7 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający, w zakresie Pakietu Nr 1, wyraża zgodę na wydłużenie czasu naprawy urządzenia bez konieczności wymiany części lub podzespołów w terminie maksymalnie do 7 dni roboczych. W związku z zadaniem w Zestawie Nr 2 pytaniem nr 1 Zamawiający wydłuża również czas w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych lub podzespołów z zagranicy maksymalnie do 15 dni roboczych. Jednocześnie Zamawiający informuje iż zmianie ulega:**

**1) § 2 ust. 5 Załącznika Nr 3 Projekt umowy w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„Czas naprawy urządzenia bez konieczności wymiany części lub podzespołów – w terminie maksymalnie do 7 dni roboczych, natomiast w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych lub podzespołów z zagranicy maksymalnie do 15 dni roboczych”;*

**2) pkt. 4.5 Załącznika Nr 1 OPZ w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„Czas naprawy urządzenia bez konieczności wymiany części lub podzespołów – w terminie maksymalnie do 7 dni roboczych, natomiast w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych lub podzespołów z zagranicy maksymalnie do 15 dni roboczych”.*

### **Pytanie Nr 3**

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie sprzętu zastępczego w przypadku naprawy trwającej powyżej 7 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający, w zakresie Pakietu Nr 1, wyraża zgodę jak w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega:**

**1) § 2 ust. 6 Załącznika Nr 3 Projekt umowy w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„W przypadku gdy naprawa przedłuży się powyżej 7 dni roboczych, Wykonawca zobowiązany jest zapewnić urządzenie zastępcze na czas naprawy o parametrach nie gorszych aniżeli urządzenie zakupione w ramach niniejszej umowy”;*

**2) pkt. 4.7 Załącznika Nr 1 OPZ w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„W przypadku gdy naprawa przedłuży się powyżej 7 dni roboczych, Wykonawca zobowiązany jest zapewnić urządzenie zastępcze na czas naprawy o parametrach nie gorszych aniżeli urządzenie zakupione w ramach niniejszej umowy”.*

### **Pytanie Nr 4**

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

*„Dopuszcza się trzy naprawy gwarancyjne (będące konsekwencją ukrytej wady produkcyjnej urządzenia) tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku zaistnienia potrzeby czwartej naprawy gwarancyjnej urządzenie zostanie wymienione na nowe, wolne od wad.”?*

**Odpowiedź: Zamawiający, wyraża zgodę jak w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający informuje iż zmianie ulega:**

**1) § 2 ust. 7 Załącznika Nr 3 Projekt umowy w zakresie Pakietu Nr 1 oraz Pakietu Nr 2, który otrzymuje brzmienie:**

*„Dopuszcza się **trzy** naprawy gwarancyjne (będące konsekwencją ukrytej wady produkcyjnej urządzenia) tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku zaistnienia potrzeby **czwartej** naprawy gwarancyjnej urządzenie zostanie wymienione na nowe, wolne od wad”.*

**Pytanie Nr 5**

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

*„W ramach gwarancji Wykonawca zobowiązany będzie do naprawy i usunięcia na własny koszt wad/awarii/błędów/usterek gwarancyjnych przedmiotu zamówienia (...).” ?*

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie Nr 6**

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 11 w powiązaniu z Załącznikiem nr 1, Pakiet nr 1: Zakup sprzętu do Pracowni Endoskopii, pkt. 4.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?

**Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający, w zakresie Pakietu Nr 1, wyraża zgodę jak w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający informuje iż zmiana ulega:**

**1) § 2 ust. 11 Załącznika Nr 1 Projekt umowy w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„Wykonawca gwarantuje produkcję części zamiennych jak i rozbudowę urządzeń na minimum **8 lat od dostawy**”.*

**2) pkt. 4.8 Załącznika Nr 1 OPZ w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

*„Wykonawca gwarantuje produkcję części zamiennych jak i rozbudowę urządzeń na minimum **8 lat od dostawy**”.*

**Pytanie Nr 7**

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 2 pkt. a, b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,2% ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie Nr 8**

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 2 pkt. c, oraz ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 30% do 15% ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie Nr 9**

Dotyczy zapisów umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o poniższej treści:

*„Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych niweluje naliczanie kar umownych.” ?*

**Odpowiedź: Zapis istnieje w § 4 ust. 2 pkt. b Projektu umowy.**

**Pytanie Nr 10**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV diagnostyczny pkt 1.3  
Prosimy o dopuszczenie zapisu kanał roboczy min 2,8 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 11**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV diagnostyczny pkt 1.4  
Prosimy o dopuszczenie parametru: średnica zewnętrzna sondy endoskopowej 9,8 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 12**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV diagnostyczny pkt 1.9  
Prosimy o dopuszczenie parametru: Oznaczenie endoskopu zawierające model i średnicę kanału roboczego umieszczone na endoskopie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 13**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV diagnostyczny pkt 1.10  
Prosimy o dopuszczenie zapisu: Współpraca z oferowanym torem wizyjnym

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 14**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV diagnostyczny pkt 1.11  
Prosimy dopuszczenie parametru: Obrazowanie w wąskim paśmie światła realizowanym równoległe poprzez filtr optyczny lub cyfrowy

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 15**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV diagnostyczny pkt 1.14  
Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kompletnego systemu archiwizacji: licencja, stacja robocza, okablowanie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 16**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.16  
Prosimy o dopuszczenie parametru: Średnica sondy endoskopowej – 11,6 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 17**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.18  
Prosimy o dopuszczenie zapisu: Kanał roboczy – min. 3,7 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 18**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.23

Prosimy o dopuszczenie parametru: Obrazowanie w wąskim paśmie światła realizowanym równoległe poprzez filtr optyczny lub cyfrowy

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 19**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.24

Prosimy o dopuszczenie parametru: Aparat w pełni zanurzalny, z zastosowaniem nakładek uszczelniających, zabezpieczających – dla bezpieczeństwa styków elektrycznych

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 20**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.26

Prosimy o dopuszczenie parametru: Oznaczenie endoskopu zawierające model i średnicę kanału roboczego umieszczone na endoskopie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 21**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.27

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kompletnego systemu archiwizacji: licencja, stacja robocza, okablowanie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 22**

Dotyczy załącznik nr 1, Gastroskop HDTV zabiegowy pkt 1.28

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Współpraca z oferowanym torem wizyjnym

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 23**

Dotyczy załącznik nr 1, Kolonoskop HDTV, pkt 2.9

Prosimy o dopuszczenie parametru: Obrazowanie w wąskim paśmie światła realizowanym równoległe poprzez filtr optyczny lub cyfrowy

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Pytanie Nr 24**

Dotyczy załącznik nr 1, Kolonoskop HDTV, pkt 2.11

Prosimy o dopuszczenie parametru: Oznaczenie endoskopu zawierające model i średnicę kanału roboczego umieszczone na endoskopie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 25**

Dotyczy załącznik nr 1, Kolonoskop HDTV, pkt 2.12

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Współpraca z posiadaną myjnią ETD z możliwością identyfikacji nr endoskopu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 26**

Dotyczy załącznik nr 1, Kolonoskop HDTV, pkt 2.13

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kompletnego systemu archiwizacji: licencja, stacja robocza, okablowanie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 27**

Dotyczy załącznik nr 1, Kolonoskop HDTV, pkt 2.14

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Współpraca z oferowanym torem wizyjnym

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 28**

Dotyczy załącznik nr 1, Duodenoskop wraz z aparaturą (...), pkt 3.4

Prosimy o dopuszczenie parametru: Średnica zewnętrzna sondy 11,6

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 29**

Dotyczy załącznik nr 1, Duodenoskop wraz z aparaturą (...), pkt 3.7

Prosimy o dopuszczenie parametru: odchylenie końcówki: Góra/dół 120°/90° Prawo 105°Lewo 90°

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 30**

Dotyczy załącznik nr 1, Duodenoskop wraz z aparaturą (...), pkt 3.11

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Współpraca z oferowanym torem wizyjnym

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 31**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.14

Prosimy o dopuszczenie parametru: Wejście cyfrowe DVI

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 32**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.20

Prosimy o dopuszczenie parametru: Możliwość pięciostopniowej regulacji intensywności pompowania powietrza

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 33**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.24

Prosimy o dopuszczenie parametru: Możliwość regulacji koloru **11 stopniowa w zakresie +/- 5**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 34**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.25

Prosimy o dopuszczenie parametru: Regulacja jasności **11 stopniowa w zakresie +/- 5**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 35**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.26

Prosimy o dopuszczenie parametru: Obrazowanie w wąskim paśmie światła realizowanym poprzez filtr optyczny lub cyfrowy

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 36**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.28

Prosimy o dopuszczenie parametru: współpraca z oferowanymi endoskopami

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie Nr 37**

Dotyczy załącznik nr 1, PROCESOR WIZYJNY Z ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA, pkt 3.30

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Główne założenia integracji:

- Obsługa zlecenia wykonania badania w systemie HIS ESKULAP przy współpracy oferowanym oprogramowanie

- Możliwość odbierania wyników badań w formie opisów z oferowanego systemu w systemie Eskulap

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 38**

Dotyczy załącznik nr 1, Monitor medyczny LCD, pkt 3.37

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Sygnał wejścia **minimum 12G, 3G, HDMI**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 39**

Dotyczy załącznik nr 1, Wózek endoskopowy, pkt 3.41

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Transformator separacyjny z możliwością podłączenia zasilania minimum 8 urządzeń

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 40**

Dotyczy załącznik nr 1, Ssak endoskopowy, pkt 3.47

Prosimy o dopuszczenie parametru: maksymalne podciśnienie 90kPa

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 41**

Dotyczy załącznik nr 1, Pompa płuczająca, pkt 3.53

Prosimy o dopuszczenie parametru: Sterowanie za pomocą sterownika nożnego oraz przycisku umieszczonego na pompie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 42**

Dotyczy załącznik nr 1, Pompa płuczająca, pkt 3.55

Prosimy o dopuszczenie parametru: parametru pojemnik na wodę 1L

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 43**

Dotyczy załącznik nr 1, Pompa systemu CO2, pkt 3.60

Adaptory współpracująca z butelką oferowanego toru wizyjnego

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 44**

Dotyczy załącznik nr 1, Myjnia ETD do dezynfekcji endoskopów, pkt 3.65

Prosimy o dopuszczenie myjni, w której obudowa jest wykonana ze stali malowanej proszkowo, panele i komora stali nierdzewnej, a pokrywa komora z tworzywa sztucznego i szkła.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**



#### **Pytanie Nr 45**

Dotyczy załącznik nr 1, Myjnia ETD do dezynfekcji endoskopów, pkt 3.68

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego tj. myjni ładowej od góry, w której pokrywy komory są otwierane do góry za pomocą automatycznego przycisku nożnego, bez użycia rąk, zamykane przy użyciu dwóch przycisków.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 46**

Dotyczy załącznik nr 1, Myjnia ETD do dezynfekcji endoskopów, pkt 3.73

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego tj. myjni, nieposiadającej wyciąganych koszy, z załadunkiem endoskopów od góry, gdzie komory otwierane są poprzez automatyczny przycisk nożny, dzięki czemu nie ma potrzeby odkładania brudnego endoskopu, jak również schylania się w celu wysunięcia kosza oraz załadunku endoskopu. Komory posiadają karbowane dno i specjalną tubę do umieszczania sondy endoskopu co eliminuje powstawanie naprężeń i miejsc styku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 47**

Dotyczy załącznik nr 1, Myjnia ETD do dezynfekcji endoskopów, pkt 3.74

Prosimy o dopuszczenie myjni niewymagającej podłączenia do zewnętrznego źródła sprężonego powietrza, posiadającej wbudowaną sprężarkę.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 48**

Dotyczy załącznik nr 1, Myjnia ETD do dezynfekcji endoskopów, pkt 3.77

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego, tj. urządzenia wyposażonego w czytnik kodów kreskowych z własnym systemem kodowania kompatybilnym ze wszystkimi endoskopami wiodących producentów endoskopów w tym: Olympus, Pentax, Storz itd.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **ZESTAW NR 2**

#### **Pytanie nr 1**

**dot. zał. nr 3 do SWZ projekt umowy §2, punkt 5 oraz zał. nr 1 do SWZ OPZ , punkt 4. Warunki gwarancji i serwisu, podpunkt 4.5**

Ze względu na specyfikę technologii naprawy specjalistycznego sprzętu medycznego (np. niezbędny czas schnięcia klejów) i konieczność przeprowadzenia specjalistycznych testów przy pomocy dedykowanych urządzeń diagnostycznych, oraz procesy logistyczne prosimy o wydłużenie czasu naprawy do 5 dni roboczych, liczonych od dnia dotarcia sprzętu do serwisu, a w przypadku konieczności naprawy po za granicami kraju lub konieczności importu części, do 15 dni roboczych.

W przypadku naprawy powyżej 5 dni roboczych Wykonawca zapewnia urządzenie zastępcze na czas przebywania urządzenia w serwisie.

**Odpowiedź: Patrz: odpowiedź w Zestawie Nr 1 pytanie Nr 2.**

### **Pytanie nr 2**

dot. zał. nr 3 do SWZ projekt umowy §2, punkt 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §2, punkt 7 na zapis następującej treści: „Dopuszcza się trzy naprawy gwarancyjne (będące konsekwencją ukrytej wady produkcyjnej urządzenia) tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku zaistnienia potrzeby czwartej naprawy gwarancyjnej urządzenie zostanie wymienione na nowe, wolne od wad”?

**Odpowiedź: Patrz: Odpowiedź w Zestawie Nr 1 pytanie Nr 4.**

### **Pytanie nr 3**

dot. zał. nr 3 do SWZ projekt umowy §4, ust. 2 pkt. c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 20% wartości netto niezrealizowanego zamówienia za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie nr 4**

dot. zał. nr 3 do SWZ projekt umowy §4, ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości max. kar umownych do 20% wartości umowy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie nr 5**

dot. zał. nr 1 do SWZ, OPZ , Procesor wizyjny z zintegrowanym źródłem światła, punkt. 3.31

Czy Zamawiający miał na myśli możliwość wyświetlania zdjęć realizowane za pomocą wysyłanego linku do zasobu sieciowego w komunikacji HL7 w segmencie OBX?

**Odpowiedź: Zakres i sposób integracji - realizację integracji należy uzgodnić z dostawcą systemu HIS/RIS: Konsultant IT Sp. z o.o.,**

**Obsługa zlecenia wykonania badania w systemie HIS ESKULAP - skierowanie na badanie, potwierdzenie wykonania badania, opis badania, zdjęcia, nr endoskopu i zalecenia.**

### **Pytanie nr 6**

dot. zał. nr 1 do SWZ, OPZ , Procesor wizyjny z zintegrowanym źródłem światła, punkt. 3.30 i 3.31

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli wymagając zakresu integracji: "słowniczek", "skrót", proszę o dokładną informację?

**Odpowiedź: Odpowiednie słowniki ICD9, ICD10, ewentualne inne które są wykorzystywane w Pracowni.**

**Nazwy endoskopów, lekarzy, pielęgniarek, gotowe schematy opisów badania do modyfikacji.**

### **Pytanie nr 7**

dot. zapisów SWZ, Rozdział 3, pkt. 6 oraz Rozdział 9, pkt. 2 „Przedmiotowe środki dowodowe”, ppkt. 2), 3), 4)

Czy z uwagi na zapis SWZ zaferowania wyrobów spełniających wymogi określone w ustawie o wyrobach medycznych, Zamawiający zmodyfikuje ten zapis i dopuści zaferowanie w pakiecie nr 1 wyposażenia (np. Szafa endoskopowa, integracja systemu informatycznego HIS/RIS Eskulap z systemem Endobasa, oraz akcesoria do wózka endoskopowego, ssaka endoskopowego, systemu CO2 do badań endoskopowych i myjni),

które nie jest wyrobem medycznym - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów, o których mowa w SWZ w rozdziale 9 pkt. 2 „Przedmiotowe środki dowodowe” ppkt. 2), 3), 4)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie elementów przedmiotu zamówienia (np. szafa endoskopowa, integracja systemu informatycznego HIS/RIS Eskulap z systemem Endobasa oraz akcesoria do wózka endoskopowego, ssaka endoskopowego, systemu CO2 do badań endoskopowych i myjni), które nie podlegają ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.), dla których stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyczny).**

**Zamawiający dla zaoferowanych elementów przedmiotu zamówienia, które nie podlegają ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.), dla których stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyczny) odstępuje od wymogu złożenia dla tych elementów dokumentów, o których mowa w rozdziale 9 pkt. 2 SWZ „Przedmiotowe środki dowodowe” ppkt. 2), 3) i 4). Warunkiem jest, że wskazany asortyment będzie posiadał zgodne z polskim prawem certyfikaty, atesty i zezwolenia na dopuszczenie do użytkowania w działalności Zamawiającego (o ile są wymagane), będzie zgodny z SWZ oraz przepisami ustawy o wyrobach medycznych (jeżeli przepisy te będą miały zastosowanie).**

**Dla niezbędnych elementów wyposażenia, oferowanych wyrobów medycznych, którym ustawa o wyrobach medycznych nie przyznaje statusu wyrobu medycznego i które podlegają opodatkowaniu stawką podatku VAT 23%, dla wyceny tych elementów Zamawiający wyraża zgodę na stosowną modyfikację Załącznika Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy wraz z opisem przedmiotu zamówienia poprzez dodanie w Tabeli Nr 1 kolejnego wiersza np. 1a, 2a lub 3a (w zależności do którego wyrobu medycznego dedykowany jest dany element) w celu wyszczególnienia elementów zawierających 23% stawkę podatku VAT.**

Zgodnie z wymogiem Zamawiającego każda pozycja musi być szczegółowo rozpisana w Tabeli Nr 1 (szczególnie w przypadku oferowania różnych stawek podatku VAT). Zamawiający musi mieć jasność w zakresie zastosowania przez Wykonawcę różnych stawek podatku VAT.

Każda wyceniona pozycja Załącznika Nr 1 Tabela Nr 1 zostanie wyszczególniona na fakturze osobno.

### **Pytanie nr 8**

dot. zapisów SWZ, Rozdział 9, pkt. 2 „Przedmiotowe środki dowodowe”, ppkt. 2)

Czy w związku z nieistnieniem podstawy prawnej wymogu przedstawienia kopii powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako przedmiotowego środka dowodowego, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?. Prośba związana jest z następującymi faktami:

- od 1 lipca 2023 r. system powiadomień funkcjonujący na podstawie przepisów nieobowiązującej już ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych został zastąpiony internetową bazą danych – prowadzonym przez URPL Wykazem dystrybutorów wyrobów, systemów lub zestawów zabiegowych mających siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wskazany system, będący domyślnym sposobem informowania URPL o udostępnianych na rynku wyrobach medycznych nie przewiduje możliwości wygenerowania dokumentu potwierdzającego złożenie w urzędzie takiej informacji;

- obowiązek powiadamiania URPL przez dystrybutorów wyrobów medycznych dotyczy wyłącznie dystrybutorów, którzy jako pierwsi wprowadzają dany wyrób medyczny do użytkowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wymaganie przedstawienia kopii powiadomienia może wobec tego stanowić formę dyskryminacji rodzimych przedsiębiorców – dystrybutorów, którzy działają wyłącznie na polskim rynku oraz pośrednio także wyrobów medycznych polskiej produkcji;
- powiadomienie wysyłane do URPL ma charakter wyłącznie informacyjny i nie prowadzi do rejestracji wyrobu, ani do wydania jakiegokolwiek decyzji o dopuszczeniu do obrotu, co zostało wyraźnie podkreślone w Komunikacie Prezesa URPL z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych. W wymienionym komunikacie, Prezes URPL zwraca uwagę, że dokumentami, które potwierdzają spełnienie przez dany wyrób medyczny wymogów określonych w przepisach Rozporządzenia UE 2017/745 są wystawiona przez producenta deklaracja zgodności lub certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany. Złożenie do URPL powiadomienia w żaden sposób nie potwierdza zgodności danego wyrobu medycznego z przepisami Rozporządzenia 2017/745, ustawy o wyrobach medycznych, czy jakiegokolwiek innego aktu prawnego – tak jak wspomniano, ma ono charakter wyłącznie informacyjny;
- z uwagi na wskazany wyżej charakter powiadomienia, wymóg przedstawienia jego kopii może stanowić naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.”

**Odpowiedź: Zamawiający odstepuje od wymogu przedstawienia kopii powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako przedmiotowego środka dowodowego. Zmianie ulega zapis:**

**1) rozdział 9 pkt 2 Specyfikacji Warunków Zamówienia, który otrzymuje brzmienie:**

**Przedmiotowe środki dowodowe:**

**Dla wszystkich pakietów:**

- 1) Katalogi, foldery (ze zdjęciami, rysunkami), do każdej pozycji, w języku polskim na podstawie których Zamawiający będzie mógł bezspornie zidentyfikować oferowany asortyment oraz zapoznać się z jego parametrami technicznymi, użytkowymi, bądź inny dokument potwierdzający wymogi Zamawiającego wystawiony przez wytwórcę, autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich pakietów). **Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych, którego pakietu i pozycji dotyczy dana pozycja.**
- 2) Deklaracje zgodności oferowanego wyrobu wystawionej zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.);
- 3) Certyfikat CE oferowanego wyrobu;

**Pytanie nr 9**

**dot. zapisów SWZ, Rozdział 3, pkt. 7 oraz zał. nr 1 do SWZ dla pakietu 1, pkt. 1.1, 1.15, 2.1, 3.1, 3.12, 3.32, 3.38, 3.46, 3.50, 3.57, 3.63, 3.79, 3.96**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji, z rokiem produkcji nie starszym niż 2023?

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu Nr 1, pkt. 1.1, 1.15, 2.1, 3.1, 3.12, 3.32, 3.38, 3.46, 3.50, 3.57, 3.63, 3.79, 3.96 wyprodukowanego minimum w 2023 r. Jednocześnie Zamawiający informuje iż zmiana ulega:**

**1) pkt. 1.1, 1.15, 2.1, 3.1, 3.12, 3.32, 3.38, 3.46, 3.50, 3.57, 3.63, 3.79, 3.96 Załącznika Nr 1 do SWZ w zakresie Pakietu Nr 1, który otrzymuje brzmienie:**

„Urządzenie fabrycznie nowe, wolne od wad fabrycznych i prawnych, urządzenie nie będące przedmiotem wystaw, badań naukowych, prac rozwojowych, usług badawczych, nie będące przedmiotem podemonstracyjnym i rekondukcjonowanym, wcześniej nie wykorzystywane w jakimkolwiek celu przez inny podmiot (rok produkcji minimum 2023)”;

**2) rozdział 7 pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie Pakietu Nr 1, pkt. 1.1, 1.15, 2.1, 3.1, 3.12, 3.32, 3.38, 3.46, 3.50, 3.57, 3.63, 3.79, 3.96, który otrzymuje brzmienie:**

„Przedmiot zamówienia musi być fabrycznie nowy, urządzenia wyprodukowane minimum w 2023 r., nieużywane, nie będące przedmiotem wystaw, badań naukowych, prac rozwojowych, usług badawczych, nie będące przedmiotem podemonstracyjnym i rekondukcjonowanym, wcześniej nie wykorzystywane w jakimkolwiek celu przez inny podmiot, dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa; urządzenie kompletne, gotowe do użycia po zainstalowaniu bez konieczności dokonywania zakupów uzupełniających”.

**Treść Rozdziału 7 pkt 3 Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie Pakietu Nr 2 pozostaje bez zmian.**

### **ZESTAW NR 3**

#### **Pytanie Nr 1**

Dotyczy załącznik nr 1, SZAFA ENDOSKOPOWA, pkt 3.82

Prosimy o dopuszczenie szafy ciągłym obiegiem powietrza w komorze oraz w kanałach endoskopów przez cały cykl przechowywania endoskopów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 2**

Dotyczy załącznik nr 1, SZAFA ENDOSKOPOWA, pkt 3.84

Prosimy o dopuszczenie komory suszenia o głębokości 405 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 3**

Dotyczy załącznik nr 1, SZAFA ENDOSKOPOWA, pkt 3.86

Prosimy o dopuszczenie parametru: Wymiary: szerokość: 1400 x gł. 535 x wys. 2200 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie Nr 4**

Dotyczy załącznik nr 1, **SZAFA ENDOSKOPOWA**, pkt.90

Prosimy o dopuszczenie szafy z centralnym kolorowym wyświetlaczem informującym o stanie endoskopu oraz z licznikiem godzinowym na każdym stanowisku dla poszczególnego endoskopu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.**

### **Zmiana terminu składania ofert i otwarcia ofert oraz terminu związania ofertą:**

#### **Było:**

- 1.1 Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/929182> w terminie do dnia **01.07.2024 r. do godziny. 11:00.**
- 1.2 Otwarcie ofert odbędzie się w dniu **01.07.2024 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 1.1.

#### **Winno być:**

- 1.1 Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/929182> w terminie do dnia **05.07.2024 r. do godziny. 11:00.**
- 1.2 Otwarcie ofert odbędzie się w dniu **05.07.2024 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 1.1.

#### **Było:**

1. **Termin związania ofertą do dnia 28.09.2024 r.**

Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

#### **Winno być:**

1. **Termin związania ofertą do dnia 02.10.2024 r.**

Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Z up. Dyrektora WCSKJ  
Przemysław Bogdanowicz