



# Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 12.09.2023 r.

Do wszystkich  
Uczestników postępowania  
Znak sprawy – PN-63/2023

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2023/S 156-499183 z dnia 16.08.2023 r.**

**Znak sprawy – PN-63/2023 – dostawę pierwszego wyposażenia dla zadania pn. „Przebudowa i modernizacja budynku głównego Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o. w Konstancinie-Jeziornie przy ul. Długiej 40/42”.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022 r. poz. 1710) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

## **Pytanie 1**

W odniesieniu do udzielonych odpowiedzi na zadane pytania o treści:

### **Pytanie 1**

Dotyczy Załącznik nr 3 do SWZ - UMOWA PN 63/2023 (wzór dla pakietu 2,3) §5 pkt.8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu usunięcia uszkodzeń w ppkt 1) z 7 na 14 dni i w ppkt) 2 z 14 na 21 dni ?  
**UZASADNIENIE**

Standardowe terminy naprawy urządzeń medycznych wynoszą 14 dni roboczych w przypadku produktów Polskiej produkcji i 21 dni roboczych w przypadku produktów produkcji Zagranicznej

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu usunięcia uszkodzeń do 14 dni roboczych w przypadku produkcji polskiej i 21 dni roboczych w przypadku produkcji zagranicznej, pod warunkiem dostarczenia sprzętu zastępczego o podobnych parametrach na czas naprawy.

### **Pytanie 2**

Dotyczy załącznik nr 3 do SWZ - UMOWA PN 63/2023 (wzór dla pakietu 2,3) §5 pkt. 9

Czy zamawiający zgodzi się na wykreślenie tego punktu z umowy ?

### **UZASADNIENIE**

Jako firma nie prowadzimy wypożyczalni takich urządzeń ani sprzedaży produktów medycznych używanych.

Podtrzymanie tego zapisu może spowodować znaczne ograniczenie liczby wykonawców mogących zrealizować zamówienie. Oczekiwanie dostępności sprzętu zastępczego w tak krótkim terminie powoduje konieczność posiadania urządzenia zastępczego co w przypadku tak specjalistycznej aparatury jest trudne do zapewnienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ. Projekt umowy przewiduje sytuację, w której dostarczenie sprzętu zamiennego jest niemożliwe.

Wnioskujemy o wydłużenie czasu jaki wykonawca ma na naprawę ewentualnych uszkodzeń do min. 14 dni roboczych w przypadku produktów Polskiej produkcji i 21 dni roboczych w przypadku sprzętów produkcji Zagranicznej bez wymogu zapewnienia na ten czas sprzętu zastępczego.

### **UZASADNIENIE**

48 h to nierealny czas na naprawę awarii sprzętu. Sam transport przedmiotu zamówienia między zamawiającym a serwisem wymaga dłuższego czasu niż wymagany przez zamawiającego, dodatkowo usterkę trzeba zdiagnozować i naprawić, na co według naszego doświadczenia potrzeba min. 14 dni roboczych w przypadku produktów Polskiej produkcji i 21 dni roboczych w przypadku produktów produkcji Zagranicznej (istnieje opcja, że w celu naprawy potrzeba

będzie sprowadzać części z zagranicy co generuje potrzebę dłuższego okresu czasu jaki miałby wykonawca na usunięcie usterek).

Zapewnienie sprzętu zastępczego na czas naprawy wiąże się ze znacznym zwiększeniem kosztów oferty, jest to usługa niestandardowa generująca dodatkowe koszty. Tego typu sprzęty są zamawiane indywidualnie pod klienta a posiadanie przez wykonawcę na stanie drugiej takiej samej sztuki urządzenia w celu dostarczenia go do zamawiającego w przypadku ewentualnej awarii wymaga od niego zakupu 2 takich samych urządzeń.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje SWZ w ten sposób, że:**

- **§ 5 ust. 8 otrzymuje brzmienie:**

„Gwarantowany czas usunięcia uszkodzenia wynosi:

- 1) maks. 14 dni roboczych dla napraw, które nie wymagają ściągania części zamiennych spoza granic Polski,
- 2) maks. 21 dni roboczych dla napraw, które wymagają ściągania części zamiennych spoza granic Polski, licząc od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.”

- W § 5 skreśla się ust. 9

- **§ 7 ust. 4 otrzymuje brzmienie:**

„Za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze, a także za przekroczenie terminu usunięcia wad, określonego w § 5 ust. 8 umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % wynagrodzenia umownego netto za każdy dzień zwłoki liczony od terminu wyznaczonego na usunięcie wad.”

**Pytanie 2**

**Pakiet 1**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający dopuści wagę z opcją zamontowania kolumny z wyświetlaczem przodem do pacjenta stojącego na wadze? Rozwiązanie najczęściej stosowane w wagach kolumnowych.



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wyświetlacza z możliwością obracania.**

**Pytanie 3**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający wymagać będzie wagi zasilanej bateriami (ok. 70 h pracy) i dodatkowo w zestawie zasilacz (230V)? Rozwiązanie takie umożliwi zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 4**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagę o wymiarach : 360 (szer.) x 1100 (wys.) x 480 (gł.) mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 5**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagę o wymiarach platformy antypoślizgowej:  
360 (szer.) x 70 (wys.) x 310 (gł.) mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 6**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający dopuści wagę wyposażoną we wzrostomierz mechaniczny (samohamownym), plastikowo-aluminiowy o zakresie pomiarowym 60-210 cm i działce elementarnej 1 mm z odczytem wyniku z przodu? Rozwiązanie dające możliwość zmierzenia zarówno małych dzieci jak i osoby dorosłe.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga możliwości odczytu bocznego.**

**Pytanie 7**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający dopuści wagę z obciążeniem maksymalnym 300 kg?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający dopuści wagę jednozakresową z dokładnością odczytu: 100 g w całym zakresie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9**

**Poz. 64 - Waga ze wzrostomierzem**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagę o wymiarach : 360 (szer.) x 970 (wys.) x 440 (gł.) mm?



**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 10**

**Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający dopuści lampę ze średnicą czaszy wynoszącą 21,5 cm? Wielkość czaszy nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 11**

**Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na temperaturę barwową 4750 K? Jest to temperatura zbliżona do światła naturalnego.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 12**

##### **Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający dopuści zużycia energii przez jednorodny (zamontowany na jednorodnej płytce) zespół diod lampy na poziomie max 20 W? Rozwiązanie tożsame z wymaganym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 13**

##### **Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na:

- Natężenie światła przy odległości 60 cm - 80000 LUX
- Natężenie światła przy odległości 100 cm - 50000 LUX

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 14**

##### **Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kolor oprawy biało-niebieski ? Kolor oprawy nie powinien stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 15**

##### **Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na średnicę plamy świetlnej pola w odległości 1m od czoła lampy: 150 mm - w tym zakresie pełna iluminacja światła. Plama jest zdecydowanie większa i wynosi ok. 200 mm. Rozwiązanie tożsame z wymaganym.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 16**

##### **Poz.52 - Lampa bezcieniowa zabiegowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na lampę z regulowanym statywem od 90 – 130 cm i długością gęsiej szyi 40 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na statyw regulowany od 90-130 cm, długość gęsiej szyi- zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 17**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że pod pojęciem "Wskaźnik głębokości żył" zamawiający rozumie: System automatycznego pomiar głębokości żył z trójstopniowym wskazaniem jego wyniku poprzez projekcję trójkolorowej mapy żył wskazującej ich głębokość: żyły czerwone do 2 mm, żyły niebieskie 2-4 mm, żyły zielone powyżej 4 mm;

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### **Pytanie 18**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że pod pojęciem "Mobilny statyw ułatwiający pracę" Zamawiający rozumie: Statyw jezdny z elastycznym ramieniem o podstawie statywu jezdnego o kształcie umożliwiającym ustawienie statywu w taki sposób, aby wystawała maksymalnie 12cm spod mebla (łóżka, fotela, biurka, stołu) wyposażony w rączkę i pojemnik na ładowarkę.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

#### **Pytanie 19**

Dotyczy Pakiet nr 1 - modyfikacja, Załącznik nr 18. Kontener mobilny typ 2

Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i kontener mobilny powinien posiadać świadectwo lub atest zgodności wyrobu z wymaganiami bezpieczeństwa, wytrzymałości i trwałości opisanymi w polskich normach PN-EN 14073-2; PN-EN 14073-3 które dotyczą mebli biurowych do przechowywania. Normy PN-EN 527 odnoszą się do mebli biurowych – stołów roboczych i biurek co w przypadku kontenerów mobilnych nie ma zastosowania.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie**

**<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)**

#### **Pytanie 20**

Dotyczy Pakiet nr 1 - modyfikacja, Załącznik nr 19. Stół w pokoju socjalnym rehabilitantów

Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i stół powinien posiadać świadectwo lub atest zgodności wyrobu z wymaganiami bezpieczeństwa, wytrzymałości i trwałości opisanymi w polskich normach PN-EN 527, które odnoszą się do mebli biurowych – stołów roboczych i biurka. Normy PN-EN 14073-2; PN-EN 14073-3 które dotyczą mebli biurowych do przechowywania więc nie mają zastosowania w przypadku stołów.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).**

**Pytanie 21**

Dotyczy Pakiet nr 1 - modyfikacja, Załącznik nr 58. Lodówka na leki z funkcją pomiaru temperatury  
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lodówkę na leki o wysokości 1840 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22**

Dotyczy Pakiet nr 2 - modyfikacja

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż doszło do omyłki pisarskiej w wierszu nr 40 wartość ogólna zamiast 265 powinno być 264 dt. załącznika excel o nazwie Pakiet 2 załącznik 1- modyfikacja

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).**

**Pytanie 23- Pakiet 2 modyfikacja**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie jeżeli produkty medyczne zostały zarejestrowane w bazie EUDAMED <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/#/screen/home> zgodnie z obowiązującymi przepisami wpis do bazy Eudamed jest równoznaczny potwierdzenia zgłoszenia wyrobu do URPLW MiPB (zgodnie z rozporządzeniem parlamentu europejskiego i rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG artykuł 29 „Rejestracja wyrobów” obowiązkiem producenta jest zarejestrowanie wyrobu w Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych – Eudamed. Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów

Medycznych i Produktów Biobójczych ( URPLW MiPB) z dnia 11 maja 2022 roku w sprawie ogłoszenia ustawy o wyrobach medycznych informuje, że wejście w życie ustawy oznacza że od dnia 26 maja 2022r. dopuszczalne jest rejestracja wyrobów w bazie EUDAMED bez konieczności złożenia zgłoszenia do Prezesa Urzędu).

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 24**

Dotyczy Pakiet nr 1 załącznik 1 - modyfikacja

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż doszło do omyłki pisarskiej w załączniku asortymentowo – cenowym w pozycji numer 96, 97, 98, 99 w kolumnie „załącznik opisowy nr” gdzie został podany załącznik opisowy nr 13. Czy powyższe pozycje należy wykonać zgodnie z załącznikiem opisowym nr 20, który opisuje parametry wymagane dla stołów na nodze talerzowej typ 2. Załącznik opisowy nr 13 opisuje parametry wymagane dla stołu do Sali odpraw?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).**

**Pytanie 25- Pakiet 1 załącznik 1- modyfikacja**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż doszło do omyłki pisarskiej w załączniku asortymentowo – cenowym w pozycji numer 83 – Regał metalowy, w kolumnie „załącznik opisowy nr” gdzie został podany załącznik opisowy nr 16 opisujący szafy systemowe. Czy regał metalowy z pozycji nr 83 należy wykonać zgodnie z załącznikiem opisowym nr 22 opisującym parametry wymagane dla regałów metalowych?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).**

**Pytanie 26- Pakiet 1 załącznik 1- modyfikacja**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż doszło do omyłki pisarskiej w załączniku asortymentowo – cenowym w pozycji numer 113; 114; 115; 121, 161 w kolumnie „załącznik opisowy nr” gdzie został podany załącznik opisowy nr 16. Czy powyższe pozycje należy wykonać zgodnie z załącznikiem opisowym nr 21 opisującym parametry wymagane dla szaf?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie**



<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

**Pytanie 27- Pakiet 1 załącznik 1- modyfikacja**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż doszło do omyłki pisarskiej w załączniku asortymentowo – cenowym w pozycji numer 153; 154; 155; 156; 157; 158; 160 w kolumnie „załącznik opisowy nr” gdzie został podany załącznik opisowy nr 16 opisujący parametry wymagane dla szaf systemowych. Czy powyższe pozycje należy wykonać zgodnie z załącznikiem opisowym nr 29 opisującym parametry wymagane dla zabudów socjalnych?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza (modyfikacja załącznika nr 1 do SWZ dostępna na stronie**

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

**Pytanie 28- Pakiet 1 załącznik 1- modyfikacja**

Dotyczy pozycji numer 77, 94 formularza asortymentowo – cenowego, Czy półki we wnęcie oraz stół centralny należy wykonać ze stali kwasoodpornej w gatunku 0H18N9 (AISI 304)?

**Odpowiedź: Półki we wnęcie należy wykonać z płyty meblowej, stół centralny należy wykonać z wyżej wymienionej stali kwasoodpornej.**

**Pytanie 29- Pakiet 1 załącznik 1- modyfikacja**

Dotyczy pozycji numer 93 formularza sortymentowo – cenowego. Czy stół 60x60x55 cm należy wykonać zgodnie z załącznikiem opisowym nr 14? Zamawiający udostępnił załącznik opisowy nr 14, ale nie wskazał która pozycja powinna być wykonana zgodnie z parametrami, które w/w załącznik opisuje.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 30- Pakiet 1 załącznik 1- modyfikacja**

Dotyczy pozycji numer 119 formularza asortymentowo – cenowego. Czy szafki na buty pacjentów należy wykonać z płyty laminowanej obustronnie o grubości 18 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31**

Proszę o informację, które pozycje pakietu 1 powinny być dostarczone w pierwszej turze tj. 13-30.11.2023r. a które w drugiej turze tj. 1.09.-30.10.2024r.

**Odpowiedź: Podział pozycji na terminy dostaw jest ujęty w załączniku nr 1 do SWZ- Pakiet 1, plik pod nazwą „Pakiet 1 08.2023, końcowy 10.08.”**