



# Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu <sup>(A)</sup>

## Sekcja Zamówień Publicznych

„Dzień po dniu bliżej potrzeb pacjenta”



**Fundusze Europejskie**  
Infrastruktura i Środowisko

**Unia Europejska**  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



ZOZ/NZP/60/2017

Bolesławiec, dnia 22 marca 2017r.

### *Wszyscy uczestnicy postępowania*

Dotyczy: Postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: Dostawa różnego sprzętu medycznego i infrastruktury niezbędnej do odbierania danych medycznych pacjenta, transmitowanych z środków transportu sanitarnego. Znak sprawy: 2/sprzet medyczny/17.

W związku z zapytaniem jednego z Wykonawców do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu przesyła treść pytań Wykonawcy oraz odpowiedzi Zamawiającego zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych.

### **PYTANIA WYKONAWCY I ODPOWIEDZI ZAMAWIAJĄCEGO**

#### **Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 11 poz. 9**

Prosimy o dopuszczenia ramienia C w którym zakres prądu w trybie fluoroskopii ciągłej wynosi min. od 0,2 do 13 mA, a w trybie fluoroskopii pulsacyjnej min. od 3 do 24 mA. W trybie fluoroskopii ciągłej dolny zakres jest praktycznie nieużywany, dlatego ta różnica nie ma znaczenia klinicznego. W nowoczesnych aparatach typu ramię C w trybie fluoroskopii pulsacyjnej generator jest w stanie wytwarzać bardzo wąskie impulsy, o większej wartości prądu, dzięki czemu obrazy są lepszej jakości, a dawka może pozostać na tym samym poziomie.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ramienia C w którym zakres prądu w trybie fluoroskopii ciągłej wynosi min. od 0,2 do 13 mA, a w trybie fluoroskopii pulsacyjnej min. od 3 do 24 mA, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

#### **Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 11 poz. 10**

Prosimy o dopuszczenia ramienia C w którym zakres prądu w trybie radiografii cyfrowej wynosi min. od 0,2 do 13 mA. Dzięki zastosowaniu czułego wzmacniacza obrazu oraz zaawansowanych algorytmów przetwarzających obraz jest to wielkość wystarczająca do uzyskania zdjęć bardzo dobrej jakości.

Forma prawna: samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej



Zespół Opieki Zdrowotnej  
w Bolesławcu  
ul. Jeleniogórska 4  
59-700 Bolesławiec

NIP: 612-15-42-507  
REGON: 000310338  
KRS: 0000024307  
Nr w rej. ZOZ:  
00000000 1137

tel. 75-738 02 25  
fax. 75-738 00 13  
e-mail: rjablonski@zozbol.eu  
http://www.zozbol.eu



**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania ramienia C w którym zakres prądu w trybie radiografii cyfrowej wynosi min. od 0,2 do 13 mA, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 3. Dotyczy zadania nr 11 poz. 13, 14**

Prosimy o dopuszczenie lampy o wielkościach ognisk odpowiednio 0,6 i 1,0. Zgoda umożliwi nam zaferowanie lampy z dużym ogniskiem o wiele lepszym niż wymagane obecnie. Ponadto w praktyce radiologicznej podczas wykonywania fluoroskopii małe ognisko wielkości 0,6 jest standardowo używanym rozwiązaniem.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania lampy o wielkościach ognisk odpowiednio 0,6 i 1,0, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 4. Dotyczy zadania nr 11 poz. 21**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za równoznaczne rozwiązanie blendę szczelinową – dwie prostokątne, symetrycznie zamykające się blendy, obracające się wspólnie.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania urządzenia, które posiada blendę szczelinową – dwie prostokątne, symetrycznie zamykające się blendy, obracające się wspólnie, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

**Pyt. nr 5. Dotyczy zadania nr 11 poz. 23, 55**

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z detekcją ruchu oraz z algorytmem który automatycznie dobiera dawkę, kontrast i jasność obrazu dla badanego obszaru w ramach wybranego przez Użytkownika programu. Dzięki temu uzyskiwane są obrazy o bardzo dobrej jakości przy zastosowaniu niskiej dawki.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rozwiązania z detekcją ruchu oraz z algorytmem który automatycznie dobiera dawkę, kontrast i jasność obrazu dla badanego obszaru w ramach wybranego przez Użytkownika programu, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 6. Dotyczy zadania nr 11 poz. 24**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga w tym punkcie radiografii cyfrowej, która dzięki stosowaniu bardzo czułego wzmacniacza obrazu umożliwi oszczędność dawki dla pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaferowania radiografii cyfrowej, która dzięki stosowaniu bardzo czułego wzmacniacza obrazu umożliwi oszczędność dawki dla pacjenta.

**Pyt. nr 7. Dotyczy zadania nr 11 poz. 31**

Wnosimy o dopuszczenie ramienia C z przesuwem pionowym zmotoryzowanym w zakresie 42 cm. Jest to zaledwie 1 cm różnicy, który nie powoduje utrudnień w codziennej pracy.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania ramienia C z przesuwem pionowym zmotoryzowanym w zakresie 42 cm, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 8. Dotyczy zadania nr 11 poz. 35**

Prosimy o dopuszczenie 9” wzmacniacza obrazu o dostępnych dwóch formatach: 23 cm i 16 cm. Jest to bardzo dobry kompromis pomiędzy koniecznością obejrzenia detali podczas zabiegów, a oszczędnością dawki dla pacjenta i obsługi. Im mniejszy format wzmacniacza się wybiera (kolejne powiększenia), tym większa musi być dawka dla zachowania jakości obrazu. W aparacie który chcemy zaferować dostępna jest także funkcja zoom cyfrowy, podczas stosowania której dawka nie rośnie.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania 9” wzmacniacza obrazu o dostępnych dwóch formatach: 23 cm i 16 cm, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 9. Dotyczy zadania nr 11 poz. 48**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga nagrywania obrazów z badań przez port usb także w formacie DICOM? Wg rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. (w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej) jest to format w którym należy przekazywać i archiwizować obrazy będące częścią dokumentacji medycznej.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania nagrywania obrazów z badań przez port usb także w formacie DICOM.

**Pyt. nr 10. Dotyczy zadania nr 11 poz. 51**

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z postprocessingiem: prezentacja lewo/prawo, prezentacja góra/dół, zoom. Jest to zestaw standardowych funkcji potrzebnych na sali operacyjnej.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania z postprocessingiem: prezentacja lewo/prawo, prezentacja góra/dół, zoom, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 11. Dotyczy zadania nr 11 poz. 54, 58**

Wnosimy o dopuszczenie monitorów o kontraście min. 1000:1, które mają luminancję maksymalną na poziomie 800 cd/m<sup>2</sup>, a luminancję standardową kalibrowaną pod DICOM na poziomie 400 cd/m<sup>2</sup>, czyli o wiele więcej niż Zamawiający w tej chwili wymaga.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu o wartości kontrastu na poziomie 1000:1, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuję, że w tym zakresie zmienił opis kryterium oceny ofert we wcześniej udzielonej odpowiedzi (pismo znak ZOZ/NZP/45/2017 z dnia 22 marca 2017r.)

**Pyt. nr 12. Dotyczy zadania nr 11 poz. 63**

Prosimy o dopuszczenie aparatu z dwudzielnym przyciskiem nożnym oraz z przyciskiem ręcznym do wyzwalania fluoroskopii ciągłej, impulsowej, radiografii cyfrowej oraz z możliwością zapisu obrazu w zależności od wybranego na ramieniu C trybu pracy.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu z dwudzielnym przyciskiem nożnym oraz z przyciskiem ręcznym do wyzwalania fluoroskopii ciągłej, impulsowej, radiografii cyfrowej oraz z możliwością zapisu obrazu w zależności od wybranego na ramieniu C trybu pracy, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 13. Dotyczy zadania nr 11 poz. 64**

Prosimy o wykreślenie tego punktu ze specyfikacji ponieważ umożliwia on złożenie ważnej oferty tylko firmie Philips.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie tego punktu ze specyfikacji.

**Pyt. nr 14. Dotyczy zadania nr 11 poz. 64**

Wnosimy o dopuszczenie rozwiązania w którym uruchomienie pętli, przegląd obrazów, ustawienie obrazu na monitorze referencyjnym, zoom oraz zapis obrazu dostępne są na wózku z monitorami.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu, który nie jest wyposażony w pilot na podczerwień, ale posiada rozwiązanie w którym uruchomienie pętli, przegląd obrazów, ustawienie obrazu na monitorze referencyjnym, zoom oraz zapis obrazu dostępne są na wózku z monitorami, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 15. Dotyczy zadania nr 11 poz. 65, 66**

Prosimy o wyjaśnienie, czy aparat ma mieć funkcjonalność DICOM Worklist do współpracy z RIS poza DICOM Storage do współpracy z PACS (wymagane w punkcie 66) oraz o potwierdzenie że Zamawiający wymaga tylko możliwości integracji, a nie samej integracji i zakupu licencji.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aparat z funkcjonalnością DICOM Worklist do współpracy z RIS poza DICOM Storage do współpracy z PACS (wymagane w punkcie 66). Zamawiający wymaga tylko możliwości integracji, a nie samej integracji i zakupu licencji.

**Pyt. nr 16. Dotyczy zadania nr 11 poz. 15, 17**

Pojemności cieplne anody i kołpaka są istotnymi parametrami aparatu mówiącymi o długości pracy bez przerw na chłodzenie. Czy Zamawiający wprowadzi za nie punktację, odpowiednio: „Pojemność cieplna anody min 50 kHU: poniżej 60 kHU – 0 pkt, 60 kHU i więcej – 20 pkt”, „Pojemność cieplna kołpaka min 700 kHU: poniżej 1000 kHU – 0 pkt, 1000 kHU i więcej – 20 pkt”?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie w/w punktacji dotyczącej pojemności cieplnej anody oraz pojemności cieplnej kołpaka.

**Pyt. nr 17. Dotyczy zadania nr 11 poz. 28**

Ruch orbitalny to parametr który jest używany podczas ustawiania wymaganych projekcji, im jest większy, tym większe są możliwości. Czy Zamawiający wprowadzi za niego punktację: „Ruch orbitalny min 115°: poniżej 130° – 0 pkt, 130° i więcej – 10 pkt”?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie w/w punktacji dotyczącej ruchu orbitalnego.

**Pyt. nr 18. Dotyczy zadania nr 11 poz. 71**

Kontrast monitorów nie jest najistotniejszym parametrem świadczącym o ich wysokiej klasie - lepsze monitory mają zazwyczaj większą jasność (luminancję), a kontrast w okolicy 1000:1. Czy Zamawiający zmieni w tym punkcie sposób punktacji na: „Luminancja monitorów min. 300 cd/m<sup>2</sup>; luminancja poniżej 800 cd/m<sup>2</sup> – 0 pkt, 800 cd/m<sup>2</sup> i więcej – 0 pkt”?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w/w punkcie sposobu punktacji z kontrastu na luminację monitorów.

**Pyt. nr 19. Dotyczy zadania nr 18 poz. 15**

Z uwagi na przepisy nakładające na użytkownika obowiązek dokonywania przeglądów serwisowych zgodnych z zaleceniami producenta, wyroby medyczne nowej generacji wyposażone w sterowniki ( np. łóżka sterowane elektrycznie) posiadają funkcje sygnalizującą konieczność dokonania przeglądu serwisowego po określonym przez producenta czasie. Ta funkcja ma znaczenie zarówno ekonomiczne - dokonywanie przeglądów na czas pozwala dużej utrzymywać sprzęt w pełnej sprawności jak i zabezpiecza użytkownika przed nagłymi awariami wynikającymi z braku wykonaniu niezbędnych przeglądów. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał aby panel sterowania operatora był wyposażony w sygnalizację informującą o konieczności dokonania czynności serwisowych pod postacią dedykowanej diody z oznaczaniem tej funkcji?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby panel sterowania operatora był wyposażony w sygnalizację informującą o konieczności dokonania czynności serwisowych pod postacią dedykowanej diody z oznaczaniem tej funkcji.

**Pyt. nr 20. Dotyczy zadania nr 18 poz. 41**

Ustawienie łóżka w skutecznej pozycji anti- szokowej wymaga możliwie maksymalnego wychylenia wzdłużnego łóżka (pozycja Trendelenburga). Zakres regulacji ustawienia wychylenia na poziomie 13 stopni nie gwarantuje osiągnięcia zadawalającej terapeutycznie pozycji. Z tego powodu większość oferowanych na rynku łóżek posiada możliwość uzyskania wychylenia 16° ( jest to wartość przy której uzyskuje się pożądaný efekt a pacjent nie traci stabilności ). W związku z tym czy Zamawiający będzie wymagał zakresu regulacji pozycji Trendelenburga o

wartości minimum 16 °, niższa wartość tego parametru nie zapewni możliwości podjęcia szybkiej skutecznej terapii co ma szczególne znaczenie dla SOR?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zakres regulacji pozycji Trendelenburga o wartości minimum 16 °.

**Pyt. nr 21. Dotyczy zadania nr 18 poz. 49**

Z uwagi na fakt, że pacjentami SOR są pacjenci o zróżnicowanym stanie zdrowia, w tym skrajnie wyniszczeni i odwodnieni, którzy wymagają wzmożonej terapii w zakresie żywienia pozajelitowego i nawadniania, zachodzi konieczność precyzyjnej kontroli ich wagi i jej wahań. W przypadku pacjentów z niską wagą wyjściową oznaczenia powinny być możliwie jak najbardziej dokładne. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał łóżka z wagą o maksymalnej tolerancji błędu 50g?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza łóżko z wagą o maksymalnej tolerancji błędu 50g.

**Pyt. nr 22. Dotyczy zadania nr 18 poz. 24**

Z uwagi na fakt, że pacjentem SOR może zostać osoba o wysokim wzroście, łóżko szpitalne powinno być przystosowane do prowadzenia terapii dla takich pacjentów, aby to było możliwe i odbywało się w sposób możliwie komfortowy dla pacjenta powinna istnieć możliwość dostosowania długości leża do wzrostu. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał wydłużenie leża łóżka o minimum 18 cm co zapewni pacjentowi komfort i bezpieczeństwo?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wydłużenie leża łóżka o minimum 18 cm.

**Pyt. nr 23. Dotyczy zadania nr 19 poz. 14**

Pacjenci SOR często mają ograniczoną możliwość swobodnego wykonywania niektórych czynności ( np. wstanie i wyjście z łóżka). Nowoczesne łóżko szpitalne powinno wspomagać zarówno pacjentów jak i obsługujący ich personel. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał aby łóżko posiadało funkcję ułatwiającą wstawanie i zejście z łóżka, uruchamiane z "pilota" pacjenta jednym przyciskiem wyraźnie zaznaczone na nim z pomocą czytelnego piktogramu podobnie jak to jest wymagane w zadaniu 18?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby łóżko posiadało funkcję ułatwiającą wstawanie i zejście z łóżka, uruchamiane z "pilota" pacjenta jednym przyciskiem wyraźnie zaznaczone na nim z pomocą czytelnego piktogramu.

**Pyt. nr 24. Dotyczy zadania nr 19 poz. 16**

Z uwagi na przepisy nakładające na użytkownika obowiązek dokonywania przeglądów serwisowych zgodnych z zaleceniami producenta, wyroby medyczne nowej generacji wyposażone w sterowniki ( np. łóżka sterowane elektrycznie) posiadają funkcje sygnalizującą konieczność dokonania przeglądu serwisowego po określonym przez producenta czasie. Ta funkcja ma znaczenie zarówno ekonomiczne - dokonywanie przeglądów na czas pozwala dużej utrzymywać sprzęt w pełnej sprawności jak i zabezpiecza użytkownika przed nagłymi awariami wynikającymi z braku wykonaniu niezbędnych przeglądów. Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał aby panel sterowania operatora był wyposażony w sygnalizację informującą a konieczności dokonania czynności serwisowych pod postacią dedykowanej diody z oznaczaniem tej funkcji?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby panel sterowania operatora był wyposażony w sygnalizację informującą o konieczności dokonania czynności serwisowych pod postacią dedykowanej diody z oznaczaniem tej funkcji.

**Pyt. nr 25. Dotyczy zadania nr 19 poz. 15**

Czy dla zwiększenia bezpieczeństwa pracy przy ciężko chorym pacjencie Zamawiający będzie wymagał aby blokada funkcji pilota posiadały ostrzegawczą sygnalizację dźwiękową?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby blokada funkcji pilota posiadała ostrzegawczą sygnalizację dźwiękową.

**Pyt. nr 26. Dotyczy zadania nr 19 poz. 16**

Czy dla zwiększenia bezpieczeństwa pracy przy ciężko chorym pacjencie oraz w celu ochrony sprzętu na oddziale (takie rozwiązanie zmniejsza ryzyko niekontrolowanego wyrwania wtyczki z gniazda elektrycznego kolumny i chroni ją przed uszkodzeniem i przypadkowym przemieszczeniem), Zamawiający będzie wymagał aby łóżko posiadało sygnalizację ostrzegawczą niezablokowanych kół jezdnych, podobnie jak wymaga w Zadaniu 18?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby łóżko posiadało sygnalizację ostrzegawczą niezablokowanych kół jezdnych.

**Pyt. nr 27. Dotyczy zadania nr 20 poz. 17**

Prosimy o sprecyzowanie wymogu przezierności leża, czy Zamawiający będzie wymagał aby leże wózka było przezerne dla promieni RTG co najmniej od sekcji głowy do sekcji kolan?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający wymaga aby leże wózka było przezerne dla promieni RTG co najmniej od sekcji głowy do sekcji kolan.

**Pyt. nr 28. Dotyczy zadania nr 20 poz. 31**

Wózki transportowe na SOR są przeznaczone do transportowania ciężko chorych pacjentów a wymagana przez Zamawiającego regulacja pozycji Trendelenburga powinna umożliwić ustawienie wózka w skutecznej pozycji anty- szokowej, która wymaga możliwie maksymalnego wychylenia wzdłużnego ( pozycja Trendelenburga ). Zakres regulacji ustawienia wychylenia na poziomie 13 stopni nie gwarantuje osiągnięcia zadawalającej terapeutycznie pozycji. Z tego powodu większość oferowanych na rynku wózków transportowych dla SOR posiada możliwość uzyskania wychylenia 16° ( jest to wartość przy której uzyskuje się pożądaný efekt a pacjent nie traci stabilności). W związku z tym, czy Zamawiający będzie wymagał zakresu regulacji pozycji Trendelenburga o wartości minimum 16°, niższa wartość tego parametru nie zapewni możliwości podjęcia szybkiej skutecznej terapii co ma szczególne znaczenie dla SOR?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zakres regulacji pozycji Trendelenburga o wartości minimum 16°.

**Pyt. nr 29. Dotyczy zadania nr 20 poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści wózek z regulacją wysokości 61-94 i długości 211 cm, przy maksymalnym obciążeniu roboczym 270 kg? Pragniemy zauważyć, że zaproponowane parametry wózka są wyższe od wymaganych ponieważ duże obciążenie wózka ma zdecydowane znaczenie dla prawidłowego funkcjonowania wózka w SOR (np. w czasie prowadzenia akcji resuscytacyjnej), a nieznaczne różnice w wymiarach nie wpływają na zmniejszenie funkcjonalności wózka.

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wózka z regulacją wysokości 61-94 cm i długości 211 cm, przy maksymalnym obciążeniu roboczym 270 kg, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pyt. nr 30. Dotyczy zadania nr 20 poz. 37**

Po analizie przyznanych możliwych do uzyskania punktów za parametr określony w opisie, pragniemy zwrócić uwagę, że według nas pojawił się tam istotny błąd. Opis parametru określa minimalną regulację wezglowia w zakresie 0-80°, natomiast w tabeli " Liczba punktów możliwa do uzyskania " pojawia się słowo NIE - 0 punktów. Jest to istotna sprzeczność, która dopuszcza produkt o parametrze niższym od wymaganego ( zakres- 0-80°). Takie rozwiązanie daje możliwość zaoferowania wózka np. bez regulacji wezglowia (a nie taki był chyba zamysł Zamawiającego). Naszym zdaniem opis w tabeli punktów możliwych do uzyskania powinien brzmieć : TAK - 0 punktów, powyżej 80° - 15 punktów. Czy Zamawiający dokona korekty tej wydaje się oczywistej pomyłki ?

**Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody na korektę kryterium oceny ofert w poz. 37.

**Pyt. nr 31. Dotyczy SIWZ (Zadanie nr 4, 11, 18, 19, 20, 26)**

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu realizacji zamówienia z 42 do 49 dni od dnia zawarcia umowy (dotyczy Zadania 18, Zadania 19, Zadania 20). Wskazany przez Zamawiającego termin jest zbyt krótki biorąc pod uwagę

rodzaj sprzętu medycznego, jego ilość oraz samą specyfikę produkcji. Wydłużenie terminu będzie gwarantowało Zamawiającemu terminowe wywiązanie się ze zobowiązań przez oferenta.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający, nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji zamówienia.

#### **Pyt. nr 32. Dotyczy Zadania nr 4 poz. 43; Zadania nr 11 poz. 72; Zadania nr 18 poz. 76; Zadania nr 19 poz. 43; Zadania nr 20 poz. 39; Zadania nr 26**

Zwracamy się do Zamawiającego o wprowadzenie zmiany w zapisach dotyczących:

„Przedmiot gwarancji: cały dostarczony sprzęt łącznie z wyposażeniem dodatkowym. Gwarancja obejmuje także: przeglądy w okresie gwarancji, wymiany-naprawy uszkodzonych części, dojazdy-przejazdy pracowników serwisu Wykonawcy, robociznę, wszystkie pozostałe koszty niezbędne do wykonania czynności gwarancyjnej”

Na brzmiały:

Przedmiot gwarancji: cały dostarczony sprzęt **z wyłączeniem** wyposażenia dodatkowego, **w tym kabli, akcesoriów zużywalnych i jednorazowych**. Gwarancja obejmuje także: przeglądy w okresie gwarancji, wymiany-naprawy uszkodzonych części – **wynikających z wady sprzętu, a nie z winy nieprawidłowego użytkownika bądź uszkodzeń mechanicznych**, dojazdy-przejazdy pracowników serwisu Wykonawcy, robociznę, wszystkie pozostałe koszty niezbędne do wykonania czynności gwarancyjnej.

Zapis dotyczący warunków gwarancji w obecnej formie, powoduje trudność w skalkulowaniu wyceny oferty, gdyż na dzień złożenia oferty nie jest możliwe przewidzieć zakresu prac serwisowych oraz ile i jakie elementy wyposażenia dodatkowego mogą ulegać zniszczeniu w okresie gwarancji, w tym również te z winy użytkowników.

W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie zapisów, ze dotyczą one tylko uszkodzeń wynikających z wady urządzenia, a wyłączają uszkodzenia mechaniczne i z winy użytkownika. To samo dotyczy materiałów eksploatacyjnych, zużywalnych i jednorazowych, co do których nie można przewidzieć ilości do wyceny w okresie obowiązującej gwarancji.

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji

Z poważaniem

**DYREKTOR**  
  
*Adam Zdaniuk*