



Katowickie Centrum Onkologii

UL. RACIBORSKA 26 40-074 KATOWICE

[http://: www.kco.katowice.pl](http://www.kco.katowice.pl) e-mail: szpital@kco.katowice.pl

tel. 32/ 2511-761 fax. 32/2514-533

Katowice, dnia 14.11.2018 r.

KCO/AT/ZL/ZP/ JW / 1360 /2018

Dotyczy: przetarg nieograniczony na zakup i dostarczenie sprzętu medycznego dla potrzeb Katowickiego Centrum Onkologii
Oznaczenie sprawy: KCO/PN/ 54 /2018

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający– Katowickie Centrum Onkologii, informuje, że wpłynęły pytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie 1. Prosimy o dopuszczenie w pkt. Nr 3 Pakietu nr 7 generatora o mocy 100 W – mającego takie samo zastosowanie kliniczne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 2.

Prosimy o dopuszczenie w pkt. Nr 4 Pakietu nr 7 generatora z niezintegrowaną pompą, ale z możliwością jej montażu na wózku – nie ma to wpływu na działanie generatora i jego zastosowanie Kliniczne .

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 3. Prosimy o dopuszczenie w pkt nr 5 Pakietu nr 7 w miejsce pierwotnych parametrów ekranu sterującego, pokręteł sterujących i wyświetlacza LCD

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 4.

Prosimy o dopuszczenie w pkt nr 6 Pakietu nr 7 w miejsce pierwotnych parametrów dwóch czujników pomiaru temperatury , możliwość podłączenia 1 czujnika temperatury monitorującego w czasie rzeczywistym temperaturę tkanki i automatycznie odcinającego działanie generatora w przypadku zbyt wysokiej temperatury i nie narażającego pacjenta na powikłania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.



Rzeczpospolita
Polska

Śląskie.

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Pytanie 5.

Prosimy o dopuszczenie w pkt. Nr 7 Pakietu nr 7 generatora z automatycznym monitorowaniem płynu chłodzącego, automatycznie zatrzymującym prace urządzenia po osiągnięciu zbyt wysokiej temperatury.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 6.

Prosimy o dopuszczenie w pkt. Nr 9 Pakietu nr 7 generatora z funkcją ablacji toru wkłucia określoną wg zasad opisanych przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 7.

Prosimy o dopuszczenie w pkt nr 10 Pakietu nr 7 systemu pojedynczej igły o strefie ablacji min 4,1 cm. Wykonywanie większych ablacji nie ma zastosowania klinicznego, a strefa ablacji powyżej 4,1 cm odpowiada określeniu przedmiotu zamówienia tylko 1 firmie na rynku.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 8.

Prosimy o dopuszczenie w pkt nr 11 Pakietu nr 7 długości igieł 15cm, 20 cm, 30 cm i średnicy 13 Ga – podane w treści ogłoszenia igły odpowiadają określeniu przedmiotu zamówienia tylko 1 firmie na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 9. Pakiet nr 4 1 dotyczy wyposażenie poz. 5.15

Czy ze względu na zakończenie produkcji poniżej opisanego przez zamawiającego wyposażenia zamawiający dopuści możliwość zaproponowania:

- 2 szt. wielorazowych elektrod pętlowych do konizacji szyjki macicy o wymiarach 10x12mm wolframowa długość 135mm oraz
- 2 szt. elektrod pętlowych do konizacji szyjki macicy o wymiarach 10x15mm wolframowa długość 135mm. Wymagane przez zamawiającego wyposażenie przestało być produkowane od stycznia 2018.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 10. Pakiet nr 4 dotyczy nazwy urządzenia w załączniku nr 3.4 do SIWZ

Prosimy o weryfikację nazwy wymaganego sprzętu dla zadania nr 4. W zapisach SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia zamawiający wymaga dla Pakiet nr 4 – Zestaw diatermii chirurgicznej - 1 zestaw, natomiast w załączniku nr 3.4 do SIWZ dla zadania nr 4 zamawiający opisuje Diatermię z argonem oraz nożem wodnym, formularz natomiast zawiera opis "Urządzenie: ZESTAW LAPAROSKOPII HD (FLUORESCENCYJNY) - 1 ZESTAW

Odpowiedź:

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską.

Prawidłowa nazwa urządzenia w załączniku nr 3.4 do SIWZ Pakiet nr 4: Zestaw diatermii chirurgicznej - 1 zestaw.

Pytanie 11. Pakiet nr 4 dotyczy warunków gwarancji

Prosimy o doprecyzowanie co zamawiający rozumie przez zapis Gwarancja min.24mc, serwis pogwarancyjny 36mc? Czy zamawiający ma na myśli udzielenia gwarancji min 24mc oraz zapewnienia dodatkowej jednakże oddzielnie płatnej obsługi serwisowej przez kolejne 36mc po zakończeniu okresu

gwarancji ? Czy zamawiający wymaga udzielenia 36mc gwarancji wraz z obsługą opisaną w SIWZ w punkcie nr 6 (a –f) przez okres 36 mc od dostawy sprzętu do zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Okres gwarancji to min. 24 miesiące od dostawy, a serwis pogwarancyjny to 36 miesięcy od zakończenia okresu gwarancji.

Pytanie 12. Pakiet nr 4 dotyczy warunków gwarancji (SIWZ – przedmiot zamówienia pkt.6)

Prosimy o potwierdzenie, że w ramach 36 m-cy **obsługi pogwarancyjnej** o której mowa w/w punkcie SIWZ za wszelkie wykonywane czynności oraz koszty części zamiennych do napraw i przeglądów Zamawiający zapłaci Wykonawcy kwoty zgodne z cennikiem serwisu aktualnym na dzień wykonania, a bezpłatna realizacja warunków od a) do e) dotyczy wyłącznie obsługi gwarancyjnej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający zapłaci wykonawcy wynagrodzenie za serwis pogwarancyjny zgodnie z umową.

Pytanie 13. Pakiet nr 3 Procesor - Poz. 1.1 – 1.8

Czy Zamawiający dopuści sterownik kamery o konstrukcji modułowej umożliwiający podłączenie zarówno głowicy 4K i głowicy IR FullHD o parametrach zbliżonych lub wyższych od wymaganych opisanych poniżej:

- Sterownik kamery o konstrukcji modułowej do obsługi głowicy kamery 4K oraz głowicy kamery z funkcją obrazowania IR
- Menu i funkcje sterownika kamery wyświetlane na ekranie monitora operacyjnego w formie graficzno - tekstowych ikon
- Zapis zdjęć w formacie JPEG
- Zapis filmów wideo w formacie MPEG4
- Funkcja regulacji jasności, dostępne 5 poziomów regulacji jasności
- Funkcja zoom'u cyfrowego, dostępnych 7 poziomów regulacji zoom'u
- Zintegrowany tryb obrazowania z blokowaniem wyświetlania koloru czerwonego na ekranie monitora operacyjnego w celu ułatwienia różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia
- Tryb obrazowania z blokowaniem wyświetlania koloru czerwonego realizowany w technologii w pełni cyfrowej bez zastosowania filtru w źródle światła, umożliwiający wykorzystanie ze źródłami światła innych producentów
- Funkcja jednoczesnego wyświetlania dwóch obrazów na ekranie monitora operacyjnego tj. obrazu rzeczywistego i obrazu z zablokowanym kolorem czerwonym z możliwością włączania i wyłączania w dowolnym momencie
- Wyjścia cyfrowe: Display Port (1.2) x2 przesyłające sygnał wideo w rozdzielczości 4K 3840 x 2160 pikseli
- Wyjście cyfrowe: 12G-SDI x1 przesyłające sygnał wideo w rozdzielczości 4K 3840 x 2160 pikseli
- Wyjście cyfrowe: DVI-D x1 przesyłające sygnał wideo w rozdzielczości FULL HD 1920 x 1080 pikseli
- Sterownik kamery wyposażony w 4 gniazda USB do podłączenia: zewnętrznej klawiatury, pamięci PenDrive, dedykowanej drukarki
- Konstrukcja sterownika kamery kompatybilna z funkcją obrazowania w trybie fluorescencji zieleni indocyjaninowej (ICG) w zakresie bliskiej podczerwieni (NIR) z wykorzystaniem dedykowanej głowicy kamery FULL HD
- Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwość podłączenia dedykowanego sztywnego wideolaparoskopu 3D FULL HD
- Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwość podłączenia dedykowanego giętkiego wideogastroskopu i wideokolonoskopu z kamerą wbudowaną w sondę wziernikową

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 14. Pakiet nr 3 Procesor - Poz. 1.1 – 1.8

Czy Zamawiający wymaga sterownika kamery kompatybilnego zarówno z głowicą kamery w rozdzielczości 4K oraz głowicą kamery kompatybilną z technologią obrazowania IR FullHD ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 15. Pakiet nr 3 Głowica kamery endoskopowej - Poz. 3.2 – 3.4

Czy Zamawiający dopuści głowicę kamery 4K z przetwornikiem CMOS, kompatybilną z trybem obrazowania z blokowaniem wyświetlania koloru czerwonego na ekranie monitora operacyjnego w celu ułatwienia różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia z funkcją realizacji ostrości poprzez pokrętko na głowicy kamery ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 16. Pakiet nr 3 Głowica kamery endoskopowej - Poz. 3

Czy Zamawiający wymaga dodatkowo głowicy kamery endoskopowej w trybie obrazowania IR w technologii Full HD kompatybilnej ze sterownikiem kamery i trybem obrazowania fluorescencyjnego ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 17. Pakiet nr 3 Poz.4 Monitor 31''

Czy Zamawiający dopuści monitor medyczny działający w technologii 4K oraz Full HD w pełni kompatybilny z oferowanym zestawem laparoskopowym o parametrach opisanych poniżej:

- Przekątna ekranu 31"
- Rozdzielczość ekranu max. 3840 × 2160 pikseli
- Proporcje boków ekranu 16:9
- Matryca IPS z podświetlaniem LED
- Ekran monitora zlicowany z obudową, zabezpieczony szkłem ochronnym
- Jasność 350 cd/m²
- Kontrast 1500:1
- Monitor wyposażony w cyfrowe wejścia wideo:
 - Display Port x1
 - DVI-D x 2
- Monitor wykorzystujący mocowanie VESA 100 i 200

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 18. Pakiet nr 3 Poz.5 i 6 Monitor 55'' z wózkiem jezdnym

Czy Zamawiający dopuści monitor o przekątnej min. 55'' rozdzielczości 4K obsługującego także format Full HD w pełni kompatybilnego z oferowanym zestawem laparoskopowym wraz z wózkiem jezdnym kompatybilnym z oferowanym monitorem ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 19. Pakiet nr 3 Poz. 7.1, 7.4, 8.1, 8.5

Czy Zamawiający dopuści optykę laparoskopową z soczewkami wałeczkowymi typu Hopkins bez potwierdzenia pola widzenia kompatybilną z technologią Ultra HD i IR ? Producent nie podaje tego parametru w swoich materiałach informacyjnych.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 20. Pakiet nr 3 Poz. 9 – Światłowód

Czy Zamawiający dopuści światłowód z nieprzeźroczystą wzmocnianą osłoną, śr. 4,8 mm, dł. 250 cm kompatybilny z trybem obrazowania w świetle białym i trybem obrazowania fluorescencyjnego IR ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 21. Pakiet nr 3 Poz. 10.1

Czy Zamawiający dopuści kontener do sterylizacji optyk o wymiarach 446 x 90 x 45 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 22. Pakiet nr 3 Poz. 10.3

Czy Zamawiający dopuści kontener do sterylizacji optyk z nieprzeźroczystą pokrywą ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 23. Pakiet nr 3 Poz. 11 - 15

Czy Zamawiający dopuści insuflator wysokoprzepływowo z funkcją podgrzewania gazu i urządzeniem do oddymiania wraz z zestawem drenów o parametrach opisanych poniżej :

- Obsługa insuflatora poprzez kolorowy ekran dotykowy o przekątnej 7" z oprogramowaniem w języku polskim
- Insuflator wyposażony w funkcję podgrzewania CO₂ z wykorzystaniem dedykowanych drenów insuflacyjnych ze zintegrowanym przewodem grzewczym
- Maksymalny przepływ gazu 50 l/min
- Maksymalne ciśnienie insuflacji 30 mmHg
- Insuflator wyposażony w 2 tryby pracy
Tryb pracy wysokoprzepływowo:
- regulacja przepływu w zakresie min. 1 - 50 l/min,
- regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 30 mmHg
Tryb pracy czuły:
- regulacja przepływu w zakresie od min. 0,1 do 15 l/min,
- regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 15 mmHg
- Wyświetlacz słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO₂
- Wyświetlacz numeryczny ilości podanego CO₂ do pacjenta
- Graficzny wskaźnik ciśnienia CO₂ w butli
- Zintegrowane w insuflatorze gniazdo umożliwiające bezpośrednie połączenie z dedykowanym sterownikiem kamery i regulację zadanego przepływu i ciśnienia CO₂ bezpośrednio poprzez przyciski głowicy kamery
- Urządzenie służące do oddymiania pola operacyjnego wraz z przewodem do połączenia z oferowanym insuflatorem celem komunikacji wewnętrznej urządzeń
- Silikonowy dren wielorazowy do insuflacji – 2 szt.
- Jednorazowy dren z podgrzewaniem – 20 szt.
- Jednorazowy dren do oddymiania – 20 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 24. Pakiet nr 3 Poz. 20,21,22

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ramach pozycji nr 20, 21 oraz 22, zawansowanego systemu zamykania naczyń opartego na energii bipolarnej, zapewniającego tą samą funkcjonalność co opisane rozwiązanie. System zamykania naczyń pozwalający zespałać tętnice, żyły i naczynia limfatyczne o średnicy do 7mm włącznie oraz wiązki tkanek w oparciu o system ciągłego pomiaru parametrów tkanki (indywidualnie dla każdego pacjenta) umożliwiające precyzyjną regulację wydatku energii dla uzyskania pożądanego efektu tkankowego (chirurgicznego) oraz ciśnienia elektrody przez ściśle określony okres czasu. System wbudowany jest w generator elektrochirurgiczny dzięki czemu nie wymaga dodatkowego urządzenia. Do urządzenia dołączona będzie wielorazowa klema do jednorazowych nakładek, komplet 12 nakładek do zabiegów klasycznych oraz 12 końcówek do zabiegów laparoskopowych o średnicy 5 mm, długości 37 cm i szczękach zakrzywionych typu meryland.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 25. Pakiet nr 3 Poz. 23

Czy Zamawiający dopuści kontener z tworzywa sztucznego do sterylizacji i przechowywania instrumentarium laparoskopowego ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 26. Pakiet nr 3 Poz. 24.4

Czy Zamawiający dopuści długość nożyczek laparoskopowych równą 360 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 27. Pakiet nr 3 Poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wózek endoskopowy z 3 półkami, szufladą, uchwytem na głowicę kamery, uchwytem na butlę CO₂, wysięgnikiem na płyny i ramieniem centralnym mocującym monitor z uchwytem VESA 100 kompatybilnym z całym oferowanym zestawem laparoskopowym ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 28. Pakiet nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **wózka endoskopowego** będącego wyrobem modułowym, dowolnie konfigurowalnym przez użytkownika, składającym się:

- z modułu głównego wózka, który jest wyrobem medycznym oznakowanym CE w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U. 2010 nr 107 poz. 679) i posiada stawkę VAT 8% oraz
- z modułów wyposażenia wózka takich jak półki, szuflada, uchwyt kamery, uchwyt stojaka, szyna sprzętowa, nie podlegających pod ustawę o wyrobach medycznych i nie są objęte deklaracją zgodności, obowiązkowi oznakowania znakiem CE oraz posiadają stawkę VAT 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający wymaga aby kupowane sprzęty były wyborami medycznymi.

Pytanie 29. Pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **wózka aparaturowego** będącego wyrobem modułowym, dowolnie konfigurowalnym przez użytkownika, składającym się:

- z modułu głównego wózka, który jest wyrobem medycznym oznakowanym CE w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U. 2010 nr 107 poz. 679) i posiada stawkę VAT 8% oraz
 - z modułów wyposażenia wózka takich jak półki, szuflada, uchwyt kamery, uchwyt stojaka, szyna sprzętowa, nie podlegających pod ustawę o wyrobach medycznych i nie są objęte deklaracją zgodności, obowiązkowi oznakowania znakiem CE oraz posiadają stawkę VAT 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający wymaga aby kupowane sprzęty były wyborami medycznymi.

Pytanie 30. Pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie przedmiotu zamówienia zakresie pozycji **zestaw do konserwacji i pielęgnacji**, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31. Pakiet nr 1 Pkt. 1.7

Czy zaproponowanie aparatu usg z 4 aktywnymi portami obrazowymi spełni oczekiwania Zamawiającego? Czy Zamawiający w związku z wymogiem dostarczenia 4 głowic będzie wymagał aparatu USG wyposażonego w 4 aktywne porty bez portu parkingowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 32. Pakiet nr 1 Pkt 1.8, 1.9

Czy Zamawiający dopuści aparat USG bez endoskopu video?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał zmiany tej części specyfikacji.

Pytanie 33. Pakiet nr 1 Pkt. 1.12

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z monitorem 23 cale, a więc znacznie większym od Wymaganego, w którym rzeczywista wielkość wyświetlanego obrazu USG wynosi mniej niż 50% wielkości monitora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, o ile rzeczywista wielkość wyświetlanego obrazu będzie wynosiła nie mniej niż 8,5 cala jego przekątnej.

Pytanie 34. Pakiet nr 1 Pkt. 1.14

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z panelem dotykowym 10.1 cala z możliwością konfiguracji przycisków - zmiany ich położenia na panelu dotykowym ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 35. Pakiet nr 1 Pkt. 1.16

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z zakresem częstotliwości 1-18 MHz. Jest to faktyczna wartość wyrażona zakresem częstotliwości głowic dostępnych dla oferowanego aparatu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 36. Pakiet nr 1 Pkt. 1.17, 1.20

Czy Zamawiający dopuści aparat USG którego liczba obrazów pamięci dynamicznej Cine wynosi: 12700, natomiast pamięć dla trybu M-Mode wynosi 30 sekund?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 37. Pakiet nr 1 Pkt. 1.21

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z regulacją głębokości pola obrazowania 2-38 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 38. Pakiet nr 1 Pkt. 2.1

Czy Zamawiający dopuści aparat USG, który wyświetla poniższe kombinacje prezentowanych jednocześnie obrazów:

B,B+B

M

B+M

B+C

B+PD

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 39. Pakiet nr 1 Pkt. 2.6

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z zakresem prędkości Dopplera Kolorowego 3,0 m/s?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 40. Pakiet nr 1 Pkt. 2.11

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z regulacją bramki dopplerowskiej w zakresie 0,5-15 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 41. Pakiet nr 1 Pkt. 2.13,2.14

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z możliwością odchylenia wiązki Dopplerowskiej w zakresie +/-20 stopni oraz możliwością korekcji kąta bramki Dopplerowskiej w zakresie +/-70 stopni?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 42. Pakiet nr 1 Pkt. 2.15

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z funkcją automatycznego, optymalnego ustawienia kąta korekcji ?

Odpowiedź:



Rzeczpospolita
Polska



Śląskie

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 43. Pakiet nr 1 Pkt. 2.16

Czy Zamawiający dopuści aparat USG bez tzw. dual dopplera?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 44. Pakiet nr 1 Pkt. 2.17

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z obrazowaniem w trybie M-Mode anatomiczny w czasie rzeczywistym i z pamięci Cine z 1 kursora (linia prosta)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 45. Pakiet nr 1 Pkt. 2.28

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z możliwością zmiany map koloru – 15 map?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 46. Pakiet nr 1 Pkt. 2.31

Czy Zamawiający dopuści aparat USG, w którym oprogramowanie do badań z kontrastem będzie jedną z możliwości rozbudowy aparatu w czasie późniejszym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 47. Pakiet nr 1 Pkt.3.1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający jest w posiadaniu licencji oprogramowania RIS/PACS, które będą niezbędne do podłączenia oferowanych aparatów USG.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 48. Pakiet nr 1 Pkt. 3.5

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z możliwością zapisu obrazu na wewnętrznym dysku SSD i nośniku typu Pen Drive oraz wydruku obrazu na printerze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 49. Pakiet nr 1 Pkt. 4.1, 4.2

Czy Zamawiający dopuści aparat USG z możliwością powiększenia 400% dla obu trybów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 50. Pakiet nr 1 Pkt. 4.3



Rzeczpospolita
Polska



Śląskie

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Czy Zamawiający dopuści aparat USG na którym można jednocześnie wyświetlić do 8 pomiarów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 51. Pakiet nr 1 Pkt. 4.5

Czy Zamawiający dopuści aparat USG, w którym funkcja automatycznego pomiaru kompleksu Intima Media będzie jedną z możliwości rozbudowy aparatu w czasie późniejszym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 52. Pakiet nr 1 Pkt. 4.6

Czy Zamawiający dopuści aparat USG bez możliwości przypisania głowic do poszczególnych presetów. Natomiast istnieje możliwość dowolnego zapisywania presetów na poszczególnych głowicach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 53. Pakiet nr 1 Pkt. 4.8

Czy Zamawiający dopuści aparat USG w którym przełącznik nożny będzie jedną z możliwości rozbudowy aparatu w czasie późniejszym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 54. Pakiet nr 1 Pkt. 4.9

Czy Zamawiający dopuści aparat USG, w którym automatyczny obrys spektrum Dopplera oraz przesunięcie linii bazowej i korekcja kąta bramki Dopplerowskiej – dostępne są w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 55. Pakiet nr 1 Pkt. 4.11

Czy Zamawiający dopuści aparat USG bez oprogramowania śródoperacyjnego, natomiast oprogramowanie do biopsji zamiast naprowadzania igły posiada funkcję wyświetlania toru biopsji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 56. Pakiet nr 1 Pkt. 4.13

Czy Zamawiający dopuści aparat USG bez możliwości wykonywania biopsji w trybie obrazowania elastograficznego? Funkcja jest zbędna, ponieważ Zamawiający nie wymaga obrazowania elastograficznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 57. Pakiet nr 1 Pkt. 4.17

Czy Zamawiający dopuści aparat USG bez możliwości rozbudowy o głowicę dwupłaszczyznową?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 58. Pakiet nr 1 Pkt. 5,6,7,8,9

Czy Zamawiający dopuści aparat USG wyposażony w głowicę:

Liniowa 3-12 MHz, szerokość pola obrazowania 50 mm, 256 elementów, częstotliwość pracy 6 zakresów, praca w trybie harmonicznym, możliwość pracy w trybie elastografii, możliwość mycia i dezynfekcji Convex 1-7 MHz, 160 elementów, 160 elementów, obrazowanie harmoniczne 6 pasm, praca w trybie harmonicznym, szerokość 45,69 mm, kat widzenia 70 stopni, możliwość pracy w trybie elastografii, możliwość podłączenia przystawki biopsyjnej, przystawka biopsyjna dla igieł: 14, 16, 18, 20, 22, 25 Kardiologiczna: 2-4 MHz, , 80 elementów, kąt obrazowania 90 stopni, obrazowanie harmoniczne 6 pasm Endowaginalna: 5-9 MHz, 192 elementy, kąt skanowania 150 stopni, promień czoła 10,1mm, obrazowanie harmoniczne 6 pasm

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59. Pakiet nr 3 dot. Pkt.3.1, 3.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie głowicy kamery endoskopowej Full HD, trzy przetwornikowej (CMOS)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 60. Pakiet nr 3 dot. Pkt.3.4

Czy z uwagi na konieczność zaoferowania funkcji obrazowania IR (fluorescencyjnego) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie głowicy kamery endoskopowej z ostrością sterowaną pokrętkami oraz trzema dowolnie programowalnymi przyciskami funkcyjnymi?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 61. Pakiet nr 3 dot. Pkt.7.1-7.6

Czy z uwagi na wszechstronność i kompletność oferowanego wyposażenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania optyki do obrazowania fluorescencyjnego IR o średnicy 10mm, 0°, długość robocza 316,4 mm, pole widzenia 88°, autoklawowalna, z soczewkami ze szkła ED o niskiej dyspersji ze standardowym okulem, z wbudowanym filtrem przeznaczonym do ICG?

Pytanie 62. Pakiet nr 3 dot. Pkt.8.1- 8.5

Czy z uwagi na wszechstronność i kompletność oferowanego wyposażenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania trzech sztuk optyk do obrazowania fluorescencyjnego IR o średnicy 10mm, 30°, długość robocza 318,6 mm, pole widzenia 88°, autoklawowalna, z soczewkami ze szkła ED o niskiej dyspersji ze standardowym okulem, z wbudowanym filtrem przeznaczonym do ICG?

Pytanie 63. Pakiet nr 3 dot. Pkt.9.1-9.7

Czy z uwagi na wszechstronność i kompletność oferowanego wyposażenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania dwóch sztuk światłowodu dla endoskopów/optyk o średnicy większej lub równej 4,1 mm, średnica wiązki 4,25 mm, Średnica zewnętrzna 8,4 mm, Długość 3 m, Waga 323 g, obrotowe przyłącze od

strony optyki zapobiegające niepożądanemu odłączeniu podczas manewrowania, konstrukcja bezpośrednio zgodna z trybem wąskiego pasma światła w dedykowanych źródłach światła?

Pytanie 64. Pakiet nr 3 dot. Pkt.4.1-5.11

Czy z uwagi na konieczność wykorzystywania podczas zabiegów laparoskopowych dwóch monitorów obsługujących obrazowanie fluorescencyjne IR, Zamawiający będzie wymagał zaoferowania dwóch monitorów zgodnych z następującymi parametrami: wymiary 754mm (poziom) x 456mm (pion), adapter zasilania AC; wejście/wyjście 4K 4x3G-SDI, rozdzielczość 4096x2160 ; stosunek boków obrazu 17:9, funkcja PIP; możliwość rotacji obrazu o 180°, możliwość montażu na ramieniu sufitowym, panel LCD z IPS oraz podświetleniem LED, kontrast 1450:1, jasność 770cd/m2, rozmiar pixela 0.1704 x 0.1704 mm, masa około 11,8 kg ?

Pytanie 65. Pakiet nr 3 dot. Pkt.10.4

Czy Zamawiający po wyrażeniu zgody na zmiany, zrezygnuje z wymogu dostarczenia przewodu sygnałowego 4K o dł. 8,5m?

Pytanie 66. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk kleszczyków chwytających typu Johann, średnica 5 mm, długość 330 mm, długość ramion końcówki chwytającej 16,5 mm; trzyczęściowe - rozbieralne (wkład, tubus z pokrętkiem do obrotu, raczka z przyłączem bipolarnym, bez zamka); składanie na zasadzie szybkozłącza (brak gwintów); bezskokowy obrót narzędzia o 360st.; rękojeść z grubego tworzywa umożliwiającą zmianę chwytu narzędzia w zależności od potrzeby ergonomii pracy?

Pytanie 67. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk nożyczek typu Metzenbaum , średnica 5 mm, długość 330 mm, długość ramion końcówki tnącej 19 mm; trzyczęściowe - rozbieralne (wkład, tubus z pokrętkiem obrotowym, raczka z przyłączem monopolarnym, bez zamka); składanie na zasadzie szybkozłącza (brak gwintów); bezskokowy obrót narzędzia o 360st.; rękojeść z grubego tworzywa umożliwiającą zmianę chwytu narzędzia w zależności od potrzeby ergonomii pracy; izolacja płaszcza osłaniająca miejsce łączenia branszy, zabezpieczająca przed przeskokiem iskry prądu HF na tkanę?

Pytanie 68. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk tuby ssąco-płuczącej z uchwytem o średnicy 5,3 mm i długości roboczej 360 mm, z otworami na końcu, możliwością koagulacji?

Pytanie 69. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk haczyka laparoskopowego (HF monopolarny), średnica 5 mm, długość 330 mm; trwałe, ceramiczne zabezpieczenie elektrody w końcu dystalnym?

Pytanie 70. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk elektrody HF, łyżeczka, średnica 5mm, długość 330 mm?

Pytanie 71. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk kabla monopolarnego do narzędzi, wtyk 4 mm (bananowy), długość 3,5 m do diatermii ESG-400, Erbe VIO i innych z możliwością podłączenia bezpośredniego lub przez adapter?

Pytanie 72. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk kabla bipolarnego do narzędzi, długość 3,5 m, do diatermii Erbe International?

Pytanie 73. Pakiet nr 3 dot. Pkt.19.1-19.5

Czy z uwagi na wymóg kompletnego, gotowego do pracy urządzenia Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wraz diatermią do elektrochirurgii trzech sztuk kleszczyków chwytających, bipolarnych, typu Maryland, średnica 5 mm, długość 330 mm, długość ramion końcówki chwytającej 19 mm; trzyczęściowe - rozbieralne (wkład, tubus z pokrętelem obrotowym, rączka z przyłączem monopolarnym, bez zamka); składanie na zasadzie szybkozłącza (brak gwintów); bezskokowy obrót narzędzia o 360°; rękojeść z grubego tworzywa umożliwiająca zmianę chwytu narzędzia w zależności od potrzeby ergonomii pracy?

Odpowiedź na pytania 61-73:

Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający wymaga aby oferowany sprzęt był kompletny i po zainstalowaniu będzie gotowy do pracy zgodnie z jego przeznaczeniem bez konieczności dokonania dodatkowych zakupów dla zapewnienia jego funkcjonalności.

Pytanie 74. Pakiet nr 3 dot. SIWZ Przedmiot zamówienia – pkt. 7, Formularz oferty Pkt. g), Oferta cenowa, Wzór umowy Par. 1 pkt. 7) Par. 5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, z datą produkcji nie starszą niż 2017 rok?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Proponowana zmiana obniżyłaby wymogi jakościowe lub ilościowe zakupu objętego wnioskiem o dofinansowanie UE.

Pytanie 75. dot. SIWZ, oferta cenowa- załącznik nr 2 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niemedycznych produktów, stanowiących wyposażenie wyrobu medycznego, które nie posiadają dokumentów dopuszczających i są objęte stawką VAT 23% a tym samym wyrazi zgodę na rozbić ceny w ofercie cenowej – załącznik nr 2 do SIWZ - na produkty ze stawką vat 8% oraz 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76. dot. SIWZ Przedmiot zamówienia Pkt. 6b i 6c, załącznik nr 5 do SIWZ Istotne postanowienia umowy par. 1 ust. 6b i ust. 6c;

Prosimy o doprecyzowanie, że do skalkulowania oferty należy wliczyć naprawy gwarancyjne/ wynikające z wady urządzenia. Pozostałe naprawy (wynikające z winy użytkownika) będą przedmiotem oddzielnego zamówienia/umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77. dot. SIWZ Przedmiot zamówienia Pkt. 6e, załącznik nr 5 do SIWZ Istotne postanowienia umowy par. 1 ust. 6e

Ze względu na fakt, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny sprzęt laparoskopowy i na etapie oferty Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć oraz ocenić ryzyka napraw i związanych z tym kosztów, prosimy o modyfikację zapisu do następującej treści:

„łączna niesprawność sprzętu medycznego (w przypadku awarii) nie przekroczy 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych –, (na czas niesprawności pow. 14 dni roboczych zapewniam równorzędny

zastępczy sprzęt medyczny zastępczy). Niesprawność to brak sprawności sprzętu medycznego uniemożliwiająca wykonywanie wszystkich procedur z jego użyciem powyżej 12 godzin w ciągu doby.”?
Urządzenia będące przedmiotem zamówienia to wysoce specjalistyczny sprzęt medyczny podporządkowany wymogom szeregu aktów prawnych krajowych i unijnych (ustawa o wyrobach medycznych, MDD 93/42 EEC) i w porównaniu z przedmiotami codziennego użytku, produkowany w krótkich seriach (kilkadziesiąt - kilkaset sztuk rocznie na świecie). Każdorazowa naprawa urządzenia, musi, ze względu na odpowiedzialność producenta wobec użytkownika i pacjenta (odpowiedzialność za produkt niebezpieczny art 4491-11 KC), doprowadzić do przywrócenia stanu urządzenia zgodnego z deklaracją zgodności. Aby utrzymać wysoki poziom kompetencji inżynierów serwisowych, konieczne jest koncentrowanie złożonych napraw w kilku-kilkunastu ośrodkach serwisowych na świecie. Tylko wtedy serwisanci mają możliwość wystarczająco częstego serwisowania urządzeń tego samego typu, co pozwala na utrzymanie wysokiego poziomu kompetencji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78. dot. SIWZ **Przedmiot zamówienia** Pkt. 6e załącznik nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1 ust. 6e, par. 6 ust. 1d, par. 7 ust. 2b.

Prosimy o potwierdzenie i dopisanie, że do wymienionego w tym punkcie czasu niesprawności sprzętu wliczane będą jedynie naprawy gwarancyjne, wynikające z wady urządzenia, nie zaś czas naprawy awarii spowodowanych przez użytkownika poprzez niewłaściwe użytkowanie sprzętu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79. dot. SIWZ **Przedmiot zamówienia** Pkt. 6e, załącznik nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1 ust. 6e.

Prosimy o potwierdzenie, że do czasu niesprawności sprzętu nie będzie wliczany okres naprawy, na czas którego Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o takich samych bądź lepszych parametrach, pozwalający na zachowanie ciągłości pracy/wykonywania zabiegów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80. Dot. załącznika nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1
 Prosimy o dodanie następującego zapisu:

„przez okres gwarancji oraz dodatkowej obsługi serwisowej naprawy i wymiany części zarówno wynikające z wady urządzenia jak i będące przedmiotem osobnej kalkulacji/ zlecenia (spowodowane winą użytkownika), będą dokonywane przy pomocy elementów fabrycznie nowych.”?

Wykonawca jest autoryzowanym serwisem producenta i ze względu na odpowiedzialność producenta wobec użytkownika i pacjenta (odpowiedzialność za produkt niebezpieczny art 4491-11 KC) jest zobligowany do naprawy i przywrócenia stanu urządzenia zgodnego z deklaracją zgodności, a zapewnienie tego warunku możliwe jest jedynie przy użyciu oryginalnych części producenta sprzętu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 81. Dot. załącznika nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 6 ust. 1c

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu na następujący:
 za brak sprawności sprzętu medycznego zgodnego(ej) z wymaganiami opisanymi w **Załączniku nr 3 do SIWZ** uniemożliwiający wykonywanie wszystkich procedur z jego/jej użyciem, w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto określonego w **§ 2 ust. 2**, za każdy rozpoczęty dzień roboczy niesprawności, z **wyjątkiem sytuacji kiedy wykonawca dostarczy zastępczy przedmiot umowy**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska



Śląskie

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Pytanie 82. dot. załącznika nr 5 do SIWZ Istotne postanowienia umowy par. 6 ust. 1d

Prosimy o zmianę zapisu na następujący:

„za brak sprawności sprzętu medycznego zgodnego (ej) z wymaganiami opisanymi w **Załączniku nr 3 do SIWZ** uniemożliwiający wykonywanie wszystkich procedur z jego/jej użyciem powyżej 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych (brak sprawności powyżej 12 godzin w ciągu dnia uznaje się za dzień niesprawności), Wykonawca zapłaci karę dodatkową w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto określonego w **§ 2 ust. 2**, za każdy rozpoczęty kolejny dzień

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83. dot. załącznika nr 1 do SIWZ – Formularz Ofertowy- pkt. e)

Prosimy o zmianę zapisu do następującej treści:

„zapewniam, iż łączna niesprawność sprzętu medycznego (w przypadku awarii) nie przekroczy 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych (na czas niesprawności pow. 14 dni roboczych zapewniam równorzędny sprzęt medyczny zastępczy).”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84. dot. załącznika nr 5 do SIWZ Istotne postanowienia umowy par. 6 ust. 1e)

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu na następujący:

za brak reakcji serwisu rozumiany jako przystąpienie do działań naprawczych do 2 dni od zgłoszenia awarii faksem (dotyczy: dni roboczych), w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto określonego w **§ 2 ust. 2** za każdy rozpoczęty kolejny dzień opóźnienia

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85. Dot. załącznika nr 5 do SIWZ Istotne postanowienia umowy par. 7 ust. 2)

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu na następujący:

Za nienależyte wykonanie umowy uznaje się którykolwiek z przypadków:

- brak sprawności sprzętu medycznego zgodnego (ej) z wymaganiami opisanymi w **Załączniku nr 3 do SIWZ** uniemożliwiający wykonywanie wszystkich procedur z jego/jej użyciem powyżej 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych, (brak sprawności powyżej 12 godzin w ciągu dnia uznaje się za dzień niesprawności)
- nie wykonanie przeglądu serwisowego,
- odmowa płatności z tytułu kar umownych

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86. dot. SIWZ pkt. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie informacji z pkt. nr 12) SIWZ- wykaz dostawców zużywalnych części i materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę zaoferowanego sprzętu zgodnie z art. 90 ust. 3 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j.: Dz. U. z 2017r., poz.211 , z późn. zm). – wraz z dostawą urządzenia ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

DYREKTOR
Katowickiego Centrum Onkologii

lek. med. Włodzimierz Migacz