

**Wyjaśnienia treści SWZ oraz zmiana terminu składania ofert**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień publicznych na: Zakup mammografu cyfrowego, urządzenia do detekcji zieleni indocyjaninowej, tomografu komputerowego.**

**PN-220/23/KT**

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) zwanej dalej: „ustawą Pzp” informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 3-42 OPZ Procesor wideo 4K z funkcją pracy w trybie IR, Rozszerzenie o funkcje IR, Głowica kamer 4K CMOS

1.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT w punktach 3-42 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne sprzęt o następujących parametrach:

<b>Endoskopowa kamera 4K</b>
Głowica kamery wyposażona w trzy przetworniki 1/3" wysokiej rozdzielczości, technologia CMOS
Wodoszczelna głowica kamery z możliwością obsługi 10 funkcji
Kolorowy ekran dotykowy umożliwiający dostęp do różnych menu (regulacji stopnia jasności, zoomu i balansu bieli)
Migawka automatyczna: od 1/60 do 1/22 478 sekundy
Rozdzielczość kamery 4K UHD
System skanujący : w poziomie 135,00 kHz, w pionie: 60kHz
Elektroniczne doświetlenie obrazu: regulacja 8-stopniowa
Wbudowane programy specjalistyczne 9: artroskopia, cystoskopia, ENT/czaszka, endoskop giętki, histeroskopia, laparoscopia, laser, mikroskop, standard

Endoskopowa wizualizacja w bliskiej podczerwieni, do użycia z ICG (zieleń indocyjaninowa), bezpośrednia współpraca ze źródłem światła LED
Wyświetlanie obrazu w trybie kontrastowym (obraz z fluoryzującym środkiem ICG oznaczonym kolorem białym; pozostałe obszary obrazu są ciemne)
Wyświetlanie obrazu w trybie światła białego z fluoryzującym środkiem ICG oznaczonym kolorem zielonym
System światłowodów emitujących światło podczerwone, podświetlające drogi moczowe, bezpośrednia współpraca ze źródłem światła LED
Funkcja umożliwiająca automatyczną regulację ustawień światła w celu uzyskania optymalnej wydajności wiązki światła
Konsola kamery wyposażona w 2 wyjścia cyfrowe (rozdzielczość 1080p (HDTV), 4K UHD (3840 x 2160))
Wyjścia cyfrowe HDMI 2.0 – 2szt.
Możliwość integracji kamery z LEDowym źródłem światła Stryker z technologią AIM umożliwiające korzystanie z programów dodatkowych
Menu urządzenia w języku polskim wyświetlane na panelu sterującym urządzenia.
Możliwość sterowania rejestratora cyfrowego i źródła światła z głowicy kamery
Możliwość pracy w systemie zintegrowanej sali operacyjnej
Waga głowica kamery - 250 g
Waga konsoli kamery - 5,44 kg
Przewód głowicy kamery - długość 3,05m
Wymiary konsoli kamery: 33,02 cm szer.x11,32 cm wys. X 42,23 cm głęb.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 43-47 OPZ Monitor medyczny 4K:

2.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 43-47 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne sprzęt o następujących parametrach: przekątna ekranu 32" oraz jasność obrazu 540 cd/m<sup>2</sup> ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 48-59 OPZ Insuflator wysokociśnieniowy:

3.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 48-59 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne insuflator o następujących parametrach:

Regulacja przepływu insuflacji do minimum 50l/min, rozdzielczości regulacji - 0,1 l/min.
Zakres regulacji ciśnienia insuflacji min. 1-30mmHg
Funkcja ciągłego pomiaru ciśnienia CO <sub>2</sub> . (insuflator podaje CO <sub>2</sub> w sposób ciągły nieprzerwany i bezskokowy do wysokości zadanej wartości ciśnienia insuflacji z dwóch niezależnych portów)
Zintegrowany podgrzewacz gazu do podgrzewania gazu insuflacyjnego z funkcją automatycznego ogrzewania gazu insuflacyjnego po podłączeniu odpowiedniego drenu
Funkcja odsysania służąca do usuwania dymów chirurgicznych z jamy ciała
Funkcja nawilżania gazu insuflacyjnego
Czytelny wyświetlacz LCD prezentujący wartości numeryczne parametrów zadanych, aktualnych oraz ilość zużytego gazu.
Ciekłokrystaliczny, kolorowy ekran dotykowy
Funkcja automatycznej desuflacji – możliwość ustawienia progu ciśnienia i czasu uruchomienia desuflacji zwiększająca bezpieczeństwo pracy.
Funkcja podgrzewania gazu.
Możliwość sterowania pracą insuflatora komendami głosowymi w systemie

Możliwość zasilania gazem z butli oraz z sieci centralnej CO2
Sześć trybów pracy insuflatora:
STANDARD - stosowany do rozszerzania jamy otrzewnej podczas zabiegów laparoskopowych poprzez insuflację CO2; przeznaczony do laparoskopii wykonywanych u pacjentów o prawidłowej masie ciała i lekko otyłych (BMI poniżej 30) w wieku powyżej 14 lat
HIGH FLOW/BARIATRIC- stosowany do rozszerzania jamy otrzewnej podczas zabiegów laparoskopowych poprzez insuflację CO2; przeznaczony do laparoskopii wykonywanych u pacjentów o prawidłowej masie ciała i otyłych (BMI powyżej 30) w wieku powyżej 14 lat
PEDIATRIC- stosowany do rozszerzania jamy otrzewnej podczas zabiegów laparoskopowych poprzez insuflację CO2; przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt i dzieci w wieku poniżej 14 lat
ADVANCED FLOW- stosowany do rozszerzania jamy otrzewnej podczas zabiegów laparoskopowych, w tym między innymi laparoskopii wspomaganych robotem poprzez insuflację CO2; przeznaczony do laparoskopii wykonywanych u pacjentów o prawidłowej masie ciała i otyłych w wieku powyżej 14 lat
VESSEL HARVEST- stosowany do rozszerzania jamy wzdłuż żyły odpiszczelowej, lub tętnicy promieniowej podczas endoskopowego pobierania naczyń; przeznaczony dla pacjentów powyżej 14 roku życia
TAMIS- stosowany do rozszerzania wypełniania odbytnicy i okrężnicy poprzez insuflację CO2 w minimalnie inwazyjnych zabiegach transanalnych; przeznaczony dla pacjentów powyżej 14 roku życia
Menu urządzenia w języku polskim wyświetlane na panelu sterującym
Ostrzegawcze komunikaty dźwiękowe oraz tekstowe – „zatkanie”, „zanieczyszczenie”, „nadciśnienie”, „system odpowietrzający aktywny”, „ogrzewanie gazu”, „uszkodzenie drenu”
Maksymalne ciśnienie wyjściowe: 75 mm Hg
Maksymalne ciśnienie dopływu gazu: 80 bar/1160 PSI
Minimalne ciśnienie dopływu gazu (butla gazowa): 15 bar/218 PSI
Minimalne ciśnienie dopływu gazu (gaz z instalacji): 3,4 bar/50 PSI
Zakres pomiarowy dopływu gazu: 0-50 bar/0-725 PSI
Max. pobór mocy: 150 VA
Max. pobór prądu: 630 mA (wg IFU 0.5A)
Masa: ok. 10 kg
Automatyczne rozpoznawanie rodzaju drenu
Dreny jednorazowe z wbudowanym filtrem

Wysokociśnieniowy przewód łączący insuflator z butlą – długość 1,5m
Jednorazowy dren do insuflatora (10 szt w opakowaniu zbiorczym)

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 60-66 OPZ Optyka laparoskopowa IR 0°:

4. Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 60-66 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne optykę:

- o długości roboczej 330 mm,
- kompatybilną z torami wizyjnymi wysokiej rozdzielczości,
- łączenia laserowe oraz szkiełka szafirowe na końcach optyki zapewniające jej długą żywotność,
- pole widzenia 75 +/-5 stopni
- umożliwiającą wizualizację z użyciem: światła widzialnego białego, fluorescencji w bliskiej podczerwieni, transiluminacji w bliskiej podczerwieni
- wymiary optyki: 10.00 mm ; Kąt patrzenia optyki 0 stopni

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 67-73 OPZ Optyka laparoskopowa IR 30°:

5. Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 67-73 OPZ dopuści jako rozwiązanie równoważne optykę:

- o długości roboczej 330 mm,
- kompatybilną z torami wizyjnymi wysokiej rozdzielczości,
- łączenia laserowe oraz szkiełka szafirowe na końcach optyki zapewniające jej długą żywotność,
- pole widzenia 75 +/-5 stopni
- umożliwiającą wizualizację z użyciem: światła widzialnego białego, fluorescencji w bliskiej podczerwieni, transiluminacji w bliskiej podczerwieni
- wymiary optyki: 10.00 mm ; Kąt patrzenia optyki 30 stopni

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 74-76 OPZ światłowód do optyk laparoskopowych**

6. Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 74-76 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne światłowód:

Kompatybilny z torami wizyjnymi o wysokiej rozdzielczości
Daje możliwość wizualizacji z użyciem: - Światła widzialnego białego, - Fluorescencji w bliskiej podczerwieni - Transiluminacji w bliskiej podczerwieni
Światłowód wyposażony w sensor informujący kompatybilne źródło światła o odłączeniu optyki od światłowodu; funkcja zabezpieczającą przed poparzeniem ciała pacjenta
Wymiary światłowodu: 5mm x 3m

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 77-83 OPZ źródło światła LED:

7. Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 77-83 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne źródło światła LED:

Urządzenie wytwarzające światło umożliwiające oświetlenie pola operacyjnego z użyciem następujących trybów: - Światło widzialne (tryb White Light (Światło białe)), - Fluorescencja w bliskiej podczerwieni oraz - Transiluminacja w bliskiej podczerwieni .
Obsługa trzech różnych trybów przy użyciu zieleni indocyjaninowej ICG
Urządzenie posiadające laser emitujący fale o długości 808 nm i laser emitujący fale o długości 830 nm
Panel sterujący urządzenia – kolorowy, dotykowy wyświetlacz LCD
Urządzenie wyposażone w funkcję automatycznego przejścia w stan czuwania w przypadku odłączenia optyki od światłowodu, zabezpieczającą przed poparzeniem ciała pacjenta
Żywotność LED min 60 000 godzin
Wyświetlacz LCD - wskazuje tryb pracy, natężenie światła w zakresie 0-100%, kody błędów.
Tryb gotowości standby
Menu urządzenia w języku polskim
Wskaźnik na wyświetlaczu potwierdzający aktywację trybu automatycznie dostosowującego ustawienia źródła światła

Uniwersalne przyłącze światłowodów różnych producentów bez stosowania dodatkowych adapterów
Możliwość podłączenia dwóch wrzecion światłowodowych umożliwiających śródooperacyjne podświetlanie moczowodów
Możliwość włączenia i wyłączenia źródła światła z poziomu głowicy kamery
Możliwość pracy w systemie zintegrowanej sali operacyjnej
Klasyfikacja urządzenia laserowego zgodnie z normą IEC 60825-1:2014,
Urządzenie laserowe klasy 1M
Wskaźnik na wyświetlaczu potwierdzający aktywację lasera
Zakres światłowodów od 2 mm do 6,5mm
Wymiary: 31,8 cm szer., x12,1 cm wys. X 42,7 cm dł.
Waga 7,3 kg

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 84-89 OPZ rejestrator cyfrowy i monitor dotykowy, ramię boczne:

8.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 84-87 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne rejestrator cyfrowy, z ekranem dotykowym niewymagającym zastosowania dodatkowego dotykowego monitora oraz ramienia bocznego o poniższych parametrach (rozwiązanie takie jest znacznie wygodniejsze oraz zajmuje mniej miejsca):

dotykowy panel (8-calowy, kolorowy wyświetlacz TFT LCD) zastępujący klawiaturę
Wyposażony w porty USB 3.0 (1 port na przednim panelu + 4 porty na tylnym panelu)
14 portów USB 2.0 do podłączenia urządzeń
Możliwość nagrywania dwóch strumieni wideo w trybie zsynchronizowanym lub niezależnym
personalizacja zdjęć i sekwencji wideo: możliwość wpisywania danych pacjenta i adnotacji
możliwość utworzenia wielu kont użytkowników łatwo rozpoznawalnych dzięki wgranym zdjęciom / ikonom na ekranie głównym
współpraca z drukarką: możliwość ustawienia drukarki według własnych preferencji z poziomu rejestratora
lista bezpieczeństwa chirurgicznego z możliwością konfiguracji przez użytkownika
zapis dźwięku i komentarzy głosowych
Wyświetlanie na ekranie statusu wybranych urządzeń chirurgicznych
Obraz: rozdzielczość: XGA: 1024 × 768; SXGA: 1280 × 1024; High Definition 720: 1280 × 720; High Definition 1080: 1920 × 1080; Ultra High Definition 4K: 3840 × 2160
Formaty zapisu zdjęć: Bitmap (BMP), Joint Photographic Experts Group (JPG, JPEG), JPEG2000, Tagged Image File Format (TIFF), Truevision Targa (TGA), Portable Network Graphics (PNG)
Dźwięk: Wejście/wyjście: Liniowe wejście/wyjście stereo i zestawu słuchawkowego 1 wyjście głośników
Wejścia wideo: 1x DVI, 1xRGBHV(poprzez złącze DVI-I), 3xHDMI
Wyjścia wideo: 1xRGBHV(poprzez złącze DVI-I), 3xHDMI
Formaty zapisu video: MPEG2: 720 × 480, 720 × 576; H.264: (NTSC) 720 × 480, (PAL) 720 × 576, (XGA) 1024 × 768, (SXGA) 1280 × 1024, (720p) 1280 × 720, (1080p) 1920 × 1080, (UHD) 3840 × 2160
Opcje zapisu obrazów i sekwencji wideo: wbudowany dysk twardy (zapis automatyczny), pamięć USB, iPad, lokalizacje sieciowe

Możliwość uruchomienia streamingu: przesyłanie obrazu wideo poprzez sieć
Możliwość przeglądania plików wideo oraz zdjęć na wbudowanym ekranie
Klasa wodoszczelności IPX0
Wbudowany twardy dysk o pojemności 1Tb (zapis automatyczny)
Obsługa sieci: Ethernet 10/100/1000 Mb/s,
Wbudowany moduł wifi - obsługa 2,4GHz oraz 5GHz
Praca w szpitalnej sieci komputerowej: zapis danych na serwerze FTP lub DICOM
Możliwość wysyłania plików video oraz zdjęć do serwera plików w celu przechowywania długoterminowego
Masa całkowita: 8.8kg
33cm (szer.) × 43.2cm (głęb.) × 15.2cm (wys.)

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 90-96 OPZ wózek z transformatorem separacyjnym:**

9.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 90-96 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne wózek o następujących parametrach:

Wózek aparaturowy z atestem medycznym
Jezdny z uchwytami do przemieszczania i blokadą kół
3 półki z regulowaną wysokością, szerokość półki 45 cm
Listwa zasilająca z 10 gniazdami
W komplecie/ zestawie:
uchwyt do światłowodu
uchwyt na głowicę kamery
możliwość montażu dodatkowego uchwytu monitora po lewej lub prawej stronie wózka
uchwyt boczny dla pompy laparoskopowej
uchwyt do butli CO2 wraz z przeciwwagą
wieszak na worki z płynem do irygacji
możliwość umieszczenia okablowania w ramie wózka
możliwość podłączenia dodatkowych urządzeń elektrycznych bez konieczności używania dodatkowych przedłużaczy
Ramię monitora umieszczone centralnie o dł.650 mm
Możliwość ustawiania monitora w 3 płaszczyznach
Transformator izolacyjny wbudowany w ramę wózka

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 97-101 OPZ wózek jezdny:**

10.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 97-101 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne statyw na monitor o następujących parametrach:

Stabilna podstawa zawierająca 5 ramion z kółkami
Blokada min 2 kółek
Oznaczenie blokady kółek na podstawie
Statyw z regulowaną wysokością

Zestaw sterownika nożnego montowany od spodu podstawy
Łącznik montażowy zgodny ze standardem VESA
Klipsy do przewodów – 5szt.
Uchwyt do prowadzenia statywu
Uchwyt/wspornik zasilacza z rzepami
Uchwyt na przewody

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 102-108 OPZ pompa laparoskopowa:**

11.Czy Zamawiający w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 102-108 OPZ dopuści jako rozwiązanie w pełni równoważne pompę laparoskopową:

Wysokość 19,1cm
Szerokość 15,2cm
Głębokość 9,4 cm
Masa 2,0 kg
Pojemność akumulatora 1800mAh
Klasa wodoszczelności IPX2
Praca pompy w 3 trybach przepływu: niskim (2 l/min), średnim (3 l/min) i wysokim (4 l/min)
Dedykowane kasety-dreny do pompy szybko montowane i rozpoznawane przez pompę
Automatyczne włączenie systemu, gdy kaseca zostanie włożona, i wyłączenie się po jej wyjęciu z pompy.
Dodatkowe zasilanie- akumulator
Możliwość zastosowania drenów z jednorazową końcówką ssąco-płuczącą lub z wielorazową końcówką ssąco –płuczącą.
Funkcja automatycznego rozpoznawania kasety po jej zamontowaniu
Końcówki wielorazowe
Końcówka ssąco/płuczająca kompatybilna z drenami do pompy
Końcówka ssąco/płuczająca 10mm/32cm, łopatką do kamienia, wielorazowa, kompatybilna z drenami do pompy
Końcówka ssąco/płuczająca 5mm/32cm z możliwością elektorkoagulacji
Końcówka ssąco/płuczająca 5mm/32cm - igła aspiracyjna
Dreny jednorazowe do pompy pakowane po 6szt. bez końcówki roboczej - 2op.
Dreny jednorazowe do pompy pakowane po 6szt. z końcówką roboczą ssąco płuczącą – 2op.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**dotyczy załącznika nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 6 oraz punkt 80 OPZ:**

12.Prosimy o zrezygnowanie z zapisów w załączniku nr 2.2 do SWZ, PN-220/23/KT, punkt 6 oraz punkt 80 OPZ w brzmieniu „Yellow Enhace (YE)”? System obrazowania Yellow Enhance (YE) jest nazwą własną i wskazuje na konkretnego jednego wykonawcę.

**Odp.: Zamawiający rezygnuje z powyższych zapisów. Powyższe zostało uwzględnione w Formularzu cenowy/opisie przedmiotu zamówienia - Załącznik nr 2.2 do SWZ, który stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.**

Część 1 - mammograf cyfrowyDotyczy SWZ, Rozdział VI.1

13.Z uwagi na aktualne terminy realizacji zamówień systemów przez fabryki prosimy o wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia (sprzętu) do dnia 22.12.2023.

**Odp.: Zamawiający informuje, iż ze względu na źródło finansowania zakupu przedmiotu**

**zamówienia, nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy, podtrzymuje zapisy SWZ.**

Rozdział XV.1.2)

14. Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog /folder jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 2.1.a do swz, a nie np. wymogów odnoszących się np. do usług (przykładowo: podłączenie urządzeń do systemu PACS/HIS/RIS), czy też wymogów dotyczących np. dokumentacji, gwarancji itd.?

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe.**

15. Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. mammografu – w przypadku części nr 1), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego?

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe.**

Dotyczy Załącznika nr 2.1 do SWZ:

16. Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, PN-220/23/KT, Formularz cenowy/Opis przedmiotu zamówienia, Część 1, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA, Automatyka, pkt 22

Zwracamy uwagę Zamawiającego na możliwą omyłkę pisarską w tym punkcie – Zamawiający nie przyznaje technicznej punktacji dodatkowej za posiadanie przez aparat funkcjonalności zaawansowanego systemu kompresji, umożliwiającego pacjentce kontrolę kompresji przy asyście technika poprzez bezprzewodowy pilot. Jednocześnie funkcjonalność ta zapewnia znaczącą poprawę komfortu badania. Proponujemy modyfikację tego punktu w następujący sposób:

22.	Zaawansowany system kompresji, umożliwiający pacjentce kontrolę kompresji przy asyście technika poprzez bezprzewodowy pilot – zapewniający poprawę komfortu badania.	TAK/NIE opisać  TAK –2 pkt.  NIE - 0 pkt	
-----	--	--	--

**Odp.: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, wyraża zgodę na powyższy zapis. Powyższe zostało uwzględnione w Formularzu cenowy/opisie przedmiotu zamówienia - Załącznik nr 2.1 do SWZ, który stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.**

17. Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, PN-220/23/KT, Formularz cenowy/Opis przedmiotu zamówienia, Część 1, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA, Przystawka do biopsji, pkt 95

17. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie producenta i modelu próżniowego systemu do pobierania wycinków biopsyjnych posiadanego przez Zamawiającego. Ma to na celu dostarczenie odpowiednich adapterów połączeniowych przystawki do biopsji i systemu próżniowego.

**Odp.: Zamawiający posiada sprzęt od firmy Devicor – Mammotome Revelve MSCM1.**

Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, PN-220/23/KT, Formularz cenowy/Opis przedmiotu zamówienia, Część 1, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA, , pkt 23

18. Prosimy o podanie nazwy dostawcy systemu PACS/RIS oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

**Odp.: Dostawcą systemu jest CGM, Użytkownik nie posiada wolnych licencji.**

Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, PN-220/23/KT, Formularz cenowy/Opis przedmiotu zamówienia, Część 1, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA, , pkt 99

19. Czy w związku z przejściem firmy CIRS przez Sun Nuclear Inc. i zaprzestaniem produkcji fantomów mammograficznych pod marką CIRS można zaoferować fantom akredytacyjny Mammo FFDM Phantom innego producenta ?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, VI GWARANCJA I SERWIS, pkt 8

20. Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o



przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

**Odp.: Tak.**

21.W przypadku braku zgody na uruchomione zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

**Odp.: Tak, jak odpowiedź na pytanie nr 20.**

22.Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłacanym przez Wykonawcę?

**Odp.: Tak, jak odpowiedź na pytanie nr 20.**

Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, POZOSTAŁE WYMAGANIA, GWARANCJA I SERWIS, pkt 9 oraz wzór umowy, par. 4, ust. 10

23.Prosimy o ujednoczenie wymogu, dotyczącego czasu usunięcia usterki tak, aby były zgodnie z zapisami w par. 4, ust. 10 wzoru umowy.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. Powyższe zostało uwzględnione w Formularzu cenowy/opisie przedmiotu zamówienia - Załącznik nr 2.1 do SWZ, który stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.**

Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, POZOSTAŁE WYMAGANIA, GWARANCJA I SERWIS, pkt 10

24.Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Przedmiot niniejszego zamówienia obejmuje skomplikowany system, którego czas dostawy od producenta wynosi co najmniej kilka tygodni. Po dostawie sprzętu medycznego i komputerowego przez producenta należy wykonać montaż oraz instalację całego oprogramowania medycznego, kalibrację oraz wykonanie wszystkich testów rozruchowych. Dopiero po tym procesie następuje uruchomienie systemu. Końcowym zaś elementem zajmującym również bardzo dużo czasu jest formalny odbiór pomieszczeń. Biorąc pod uwagę powyższe, zakończenie nawet najbardziej skomplikowanej naprawy będzie możliwe nieporównywalnie wcześniej niż dostarczenie urządzenia zastępczego.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. Powyższe zostało uwzględnione w Formularzu cenowy/opisie przedmiotu zamówienia - Załącznik nr 2.1 do SWZ, który stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.**

Dotyczy Załącznik nr 2.1 do SWZ, POZOSTAŁE WYMAGANIA, GWARANCJA I SERWIS, pkt 11

25.Inżynier serwisowy, który po naprawie przekazuje sprzęt do użytkowania nie jest upoważniony do autoryzacji w imieniu Wykonawcy wydłużania gwarancji i potwierdzania nowego terminu zakończenia gwarancji swoim podpisem w paszporcie technicznym. Prosimy zatem o zmianę zapisu na następujący: „Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji (liczbę dni wyłączenia z eksploatacji każdorazowo potwierdza Service Center, które otrzymuje zgłoszenie od Zamawiającego o usterce i po skutecznej naprawie mailowo podaje nowym termin zakończenia gwarancji). Inżynier serwisowy po wykonaniu przeglądu okresowego dokona odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym wraz z datą wykonania kolejnego przeglądu”.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Dotyczy wzoru umowy:

Par. 3 ust. 3

26.Prosimy o skrócenie terminu płatności do 45 dni od dnia dostarczenia faktury VAT.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.**

Par. 4 ust. 20

27. Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje zmianę § 4 ust. 20 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi powinno więc odpowiadać okresowi udzielanej rękojmi.

Dodatkowo wskazujemy, że zastosowanie instytucji rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest niekorzystne i niecelowe również dla Zamawiającego. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy wobec tego dodanie następującego postanowienia do § 4 ust. 20:

„Strony wyłączają prawo do odstąpienia od umowy na podstawie przepisów o rękojmi.”

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, zapis powyższy będzie zawarty w umowie z Wykonawcą w zakresie części nr 1.**

§1 ust. 9

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia, poprzez wskazanie, iż odpowiedzialność za przedmiot Umowy przejdzie na Zamawiającego z chwilą dostarczenia sprzętu do Zamawiającego?

Wykonawca podnosi, że w chwili dostawy Zamawiający staje się faktycznym dysponentem ww. sprzętu, który będzie znajdować się w szpitalu Zamawiającego i będzie miał on do niego pełny dostęp. Wykonawca nie powinien zatem w praktyce ponosić ryzyka utraty i uszkodzenia w okresie pomiędzy dostawą a podpisaniem protokołu odbioru (pomiędzy którymi to datami w określonych okolicznościach może upłynąć wiele dni).

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.**

§3 ust. 3

29. Zgodnie z utrwalonym orzecznictwem sądów powszechnych i SN, podstawą odmowy odbioru przedmiotu umowy mogą być tylko wady uniemożliwiające korzystanie zgodnie z przeznaczeniem z przedmiotu umowy (wady istotne). Wszelkie inne usterki powinny być usuwane przez Wykonawcę w ramach udzielonej gwarancji lub rękojmi ustawowej. W związku z powyższym Wykonawca zwraca się o usunięcie z postanowienia frazy „bez uwag”.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, zapis powyższy będzie zawarty w umowie z Wykonawcą w zakresie części nr 1.**

§6 ust. 2 b.

30. W celu doprecyzowania postanowienia Wykonawca wnosi o dopisanie w postanowieniu zastrzeżenia: „(...)”, o ile naruszenie praw chronionych, o których mowa wyżej nie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.**

§7 ust. 1

31. Prosimy o wpisanie do postanowienia w miejsce frazy „takich jak” – „w szczególności”. Wykonawca wskazuje, iż zdarzenia siły wyższej mogą obejmować także inne zdarzenia, nie ujęte zapisem (wg ugruntowanego orzecznictwa sądów powszechnych katalog zdarzeń siły wyższej nie jest zamknięty), w związku z czym nie powinno budzić wątpliwości, że wskazane w ust. 1 okoliczności/zdarzenia mają charakter wyłącznie przykładowy.

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

§8 ust. 2

32.W ocenie Wykonawcy czas na usuwanie naruszeń nie powinien być zależny wyłącznie od jednostronnej decyzji Zamawiającego. Powinien być zaś przede wszystkim uzasadniony okolicznościami faktycznymi oraz uwarunkowaniami realizacji umowy. W celu przywrócenia równowagi kontraktowej stron prosimy o dopisanie na końcu postanowienia:

„(...)i wyznaczeniu dodatkowego odpowiedniego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych.”

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, zapis powyższy będzie zawarty w umowie z Wykonawcą w zakresie części nr 1.**

§13 ust. 3

33. Z uwagi na zastrzeżenia Wykonawcy dot. §6 ust. 2 b. oraz biorąc pod uwagę, że §13 ust. 3 stanowi powtórzenie ww. postanowienia – wnosimy o jego wykreślenie.

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Dotyczy punktu 99. Załącznika nr 2.1 do SWZ (Opis Przedmiotu Zamówienia), Część Nr 1:

34.Prosimy o modyfikację dotychczasowej treści tego punktu na następującą: „Fantomy:

- do mammografii cyfrowej (Mammo FFDM Phantom Sun Nuclear)
- do tomosyntezy (Digital Breast Tomosynthesis QC Phantom Model 021 Sun Nuclear)
- do mammografii spektralnej (Contrast Enhanced Spectral Mammography Phantom Model 022 CESH Sun Nuclear)” Uzasadnienie: Obecnie produkty CIRS oraz Gammex znajdują się w portfolio firmy Sun Nuclear i są sprzedawane, jako wyroby tej firmy.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy Części nr 2:

35.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia, tj.: poz. 92, 94, 96, 97 Załącznika nr 2.2 do SWZ: komponenty wózka: uchwyt butli CO<sub>2</sub>, wieszak na płyny; wózek jezdny które nie podlegają ustawie z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), a zatem obowiązkwowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkwowi oznakowania znakiem CE, dla których stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyyczny)?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. Zgodnie z zapisami załącznika nr 2.2 do SWZ, w przypadku, gdy przedmiot zamówienia obejmuje towary opodatkowane różnymi stawkami VAT, należy wymienić nazwę tych towarów, podając w kolumnach odpowiednio stawki i wartości VAT.**

36.Czy w związku z przeznaczeniem i charakterem oferowanych produktów, które wymagają sprowadzenia zza granicy oraz na obecną światową sytuację na rynku sprzętu medycznego przy zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę przedmiotu zamówienia (sprzętu) do 8 tygodni od podpisania umowy?

**Odp.: Tak jak odpowiedź na pytanie nr 13.**

37.W przypadku nieprzychylniej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody i dopuszczenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia (sprzętu) do końca bieżącego roku kalendarzowego tj. 29.12.2023 r.

**Odp.: Tak jak odpowiedź na pytanie nr 13.**

38.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na podjęcie czynności serwisowych do 72 godzin w dni robocze od chwili zgłoszenia awarii? Czas ten jest optymalny pod względem planowania prac serwisu i tym samym zapewnienia usług na najwyższym poziomie.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

39.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu usunięcia usterek i wad sprzętu do 10 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzania części zamiennych spoza granicy Polski do 20 dni roboczych?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

40.Z uwagi na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu medycznego ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie

odpowiednikami, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie dostępności części zamiennych do 5 lat od daty dostawy?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

41. Prosimy o potwierdzenie, że udzielona gwarancja obejmuje tylko naprawy, które w wyniku ekspertyzy powstały, bez winy użytkownika, wszelkie uszkodzenia mechaniczne nie podlegają gwarancji.

**Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.**

42. Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych za zwłokę w naprawie w przypadku dostarczenia sprzęgu zastępczego o takiej samej funkcjonalności?

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

(Dot. wzoru umowy §9 ust. 3.)

43. Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kar umownych z tytułu odstąpienia od umowy do 20% wartości brutto łącznego maksymalnego wynagrodzenia? Obecna wysokość kar jest wygórowana i odbiega od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych.

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

(Dot. wzoru umowy §9 ust. 4.)

44. Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający obniży łączną wysokość kar umownych do 20% wartości umowy brutto? Obecna wysokość kar jest wygórowana i odbiega od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych.

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

45. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi kompatybilne ze sobą komponenty (w ramach pozycji nr 2 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

- Procesor wideo / sterownik kamery 4K z funkcją pracy w trybie IR x 1 szt.
- Głowica kamery do zabiegów laparoskopowych 4K x 1 szt.
- Monitor medyczny 4K x 2 szt.
- Optyki laparoskopowe do zieleni indocyjaninowej ze światłowodami x 3 komplety
- Insuflator wysokoprzepływowo x 1 szt.
- Źródło światła LED x 1 szt.
- Wózek jezdny / aparaturowy x 1 szt.
- Stojak jezdny / aparaturowy x 1 szt.
- Pompa laparoskopowa

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

46. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Procesor wideo / sterownik kamery 4K z funkcją pracy w trybie IR – 1 szt. o poniższych parametrach (w ramach pozycji 3-29) w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

3. Procesor wideo / sterownik kamery 4K z funkcją pracy w trybie IR

4. Sterownik kamery kompatybilny z technologią 4K, umożliwiający podłączenie głowicy 4K, w tym oferowanej głowicy kamery NIR/ICG 4K lub egzoskopu 4K 3D lub sztywny wideoendoskop 4K 3D działający z trybie NIR/ICG

5. Sterownik kamery wyposażony w 1 wyjście wideo DVI-D (1.920 x 1.080p, 50/60 Hz)

6. Sterownik kamery wyposażony w 3 gniazda USB umożliwiające podłączenie urządzeń peryferyjnych takich jak np.: pamięć PenDrive, zewnętrzna klawiatura, dedykowana drukarka, w tym 1 gniazdo USB umieszczone na panelu przednim sterownika kamery

7. Sterownik kamery wyposażony w 2 wyjścia wideo Display Port (3.840 x 2.160p, 50/60 Hz)
8. Sterownik kamery wyposażony w 1 wyjście wideo 12G-SDI (3.840 x 2.160p, 50/60 Hz)
9. Sterownik kamery wyposażony w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym źródłem światła LED z technologią NIR/ICG w celu realizacji włączania / wyłączenia światła, zmiany ustawień intensywności światła - bezpośrednio poprzez menu obsługowe sterownika kamery
10. Sterownik kamery wyposażony w menu obsługowe wyświetlane w postaci ikon na ekranie monitora operacyjnego
11. Menu obsługowe wywoływane poprzez przycisk głowicy kamery i poprzez zewnętrzną klawiaturę w przypadku obsługi ze strefy „brudnej” pola operacyjnego
12. Przypisanie dwóch funkcji do każdego z programowanych przycisków głowicy kamery, uruchamianie np. poprzez krótkie i długie wciśnięcie przycisku
13. Zapis zdjęć i filmów w pamięci Pendrive uruchamiany poprzez menu sterownika kamery bez dodatkowego urządzenia archiwizującego
14. Funkcja regulacji jasności poprzez menu sterownika kamery, dostępne min. 4 poziomy regulacji jasności
15. Funkcja zoom'u cyfrowego ustawiana poprzez menu obsługowe sterownika kamery, dostępnych min. 6 poziomów regulacji zoom'u
16. Funkcja obrotu obrazu o 180° ustawiana poprzez menu obsługowe sterownika kamery
17. Funkcja wyświetlania wirtualnego wskaźnika punktowego na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego punktu pola operacyjnego
18. Funkcja wyświetlania wirtualnej siatki na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego obszaru pola operacyjnego
19. Tryb ręcznej regulacji intensywności światła oferowanego źródła światła LED NIR/ICG poprzez menu obsługowe sterownika kamery
20. Tryb automatycznej regulacji intensywności światła oferowanego źródła światła LED NIR/ICG włączany poprzez menu obsługowe sterownika kamery
21. Wyświetlanie poziomu intensywności światła oferowanego źródła światła LED NIR/ICG na ekranie monitora operacyjnego
22. Zintegrowany tryb wizualizacji wykorzystujący cyfrowe odfiltrowanie koloru czerwonego z obrazu wyświetlanego na ekranie monitora operacyjnego w celu poprawy różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia
23. Tryb wizualizacji wykorzystujący cyfrowe odfiltrowanie koloru czerwonego niezależne od zastosowanego źródła światła
24. Funkcja jednoczesnego wyświetlania dwóch obrazów obok siebie na ekranie jednego monitora operacyjnego tj. obrazu rzeczywistego i obrazu z włączonym trybem wizualizacji
25. Funkcja tworzenia i zapisu w pamięci wewnętrznej sterownika kamery profili użytkowników z indywidualnymi ustawieniami sterownika obejmującymi min.:
  - indywidualną konfigurację menu sterownika kamery,
  - indywidualne przypisanie funkcji dostępnych bezpośrednio pod przyciskami głowicy kamery.
26. Zakres pracy sterownika kamery umożliwiający obrazowanie efektu fluorescencji zieleni indocyjaninowej (ICG) w zakresie bliskiej podczerwieni (NIR) z wykorzystaniem oferowanej głowicy kamery NIR/ICG 4K
27. Zapis zdjęć i filmów w pamięci Pendrive uruchamiany poprzez menu sterownika kamery bez dodatkowego urządzenia archiwizującego
28. Uruchamianie zapisu zdjęcia i filmu wideo (start/stop) pod jednym przyciskiem głowicy kamery
29. Zapis zdjęć w formacie min. JPEG, zapis filmów w formacie min. MPEG4

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

47. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi głowica kamery do zabiegów laparoskopowych 4K NIR/ICG x 1 szt. o poniższych parametrach (w ramach pozycji 30-42) w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA)?

30. Głowica kamery do zabiegów laparoskopowych 4K x 1 szt.

31. Głowica kamery 2-chipowa kompatybilna z oferowanym sterownikiem kamery
  32. Rozdzielczość 4K UHD, rozdzielczość min. 3.840 × 2.160 pikseli, 50/60 Hz, skanowanie progresywne
  33. W pełni cyfrowy, niezależny od zastosowanego źródła światła, tryb wizualizacji blokujący wyświetlanie koloru czerwonego na ekranie monitora operacyjnego w celu poprawy różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia.
  34. Głowica kamery wyposażona w zintegrowany obiektyw o ogniskowej f=19 mm
  35. Obrazowanie efektu fluorescencji zieleni indocyjaninowej (ICG) w zakresie bliskiej podczerwieni (NIR)
  36. 3 przyciski sterujące funkcjami sterownika kamery w tym 2 programowalne
  37. Głowica kamery 4K UHD umożliwiająca podłączenie opcjonalnego egzoskopu NIR/ICG 90°
  38. Waga głowicy kamery 260 g
  39. Stopień ochrony CF
  40. Standardowe przyłącze okularowe do optyki endoskopowej
  41. Długość przewodu 300 cm
  42. Regulacja ostrości za pomocą pierścienia
- Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

48.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Monitor medyczny 4K x 2 szt.. o poniższych parametrach (w ramach pozycji 43-47) w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

43. Monitor medyczny 4K x 2 szt.
44. Przekątna ekranu 32"
45. Rozdzielczość ekranu min. 3.840 x 2.160 pikseli
46. Mocowanie VESA100
47. Format obrazu 16:9

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

49.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Insuflator wysokoprzepływowo x 1 szt. o poniższych parametrach (w ramach pozycji 48-59) w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

48. Insuflator wysokoprzepływowo x 1 szt.
49. Obsługa insufлятора poprzez kolorowy ekran dotykowy
50. Wysokoprzepływowo tryb pracy z regulacją przepływu do 40 l/min.
51. Pediatriczny tryb pracy z regulacją przepływu w zakresie od 0,1 do 15 l/min
52. Regulacja ciśnienia w zakresie 1-30 mmHg z ograniczeniem do 15 mmHg w trybie pediatricznym
53. Wskaźnik numeryczny ilości podanego do pacjenta CO2
54. Wskaźnik słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO2
55. Wskaźnik słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej przepływu CO2
56. Graficzny wskaźnik ciśnienia CO2 w butli
57. Zintegrowane gniazdo umożliwiające komunikację z oferowanym sterownikiem kamery w celu realizacji zmiany ustawień ciśnienia i przepływu CO2 bezpośrednio poprzez menu obsługowe sterownika kamery
58. Uchwyt na panelu tylnym insufлятора na rezerwową butlę z CO2 o objętości min. 1 litr
59. W zestawie: dren do insuflacji – 3 szt., przewód do butli 1 szt. , filtry CO2 – 25 sztuk, filtry do oddymiania – 10 sztuk

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

50.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Optyka laparoskopowa do zieleni indocyjaninowej, kąt patrzenia 0° – 2 sztuki, o poniższych parametrach (w ramach pozycji 60-66 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA

TECHNICZNA) ?

60. Optyka laparoskopowa do zieleni indocyjaninowej, kąt patrzenia 0° – 2 szt.

61. Optyka laparoskopowa typu Hopkins umożliwiająca obrazowanie efektu fluorescencji zieleni indocyjaninowej (ICG) w zakresie bliskiej podczerwieni (NIR)

62. Średnica 10 mm, długość 31cm, kąt patrzenia 0°

63. Autoklawowalna

64. Umieszczone na obudowie optyki oznakowanie kodem Data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki

65. Oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu

66. Kosz na optykę laparoskopową - 2 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

51. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Optyka laparoskopowa do zieleni indocyjaninowej, kąt patrzenia 30° – 1 sztuka, o poniższych parametrach (w ramach pozycji 67-73 w ZESTAWIENIU PARA-METRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

67. Optyka laparoskopowa do zieleni indocyjaninowej, kąt patrzenia 30° – 1 szt.

68. Optyka laparoskopowa typu Hopkins umożliwiająca obrazowanie efektu fluorescencji zieleni indocyjaninowej (ICG) w zakresie bliskiej podczerwieni (NIR)

69. Średnica 10 mm, długość 31cm, kąt patrzenia 30°

70. Autoklawowalna

71. Umieszczone na obudowie optyki oznakowanie kodem Data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki

72. Oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu

73. Kosz na optykę laparoskopową - 2 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

52. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Światłowód do optyk laparoskopowych – 3 szt., o poniższych parametrach (w ramach pozycji 74-76 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

74. Światłowód do optyk laparoskopowych – 3 szt.

75. Średnica zew. 4,8 mm, długość 300cm

76. Autoklawowalny

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

53. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Źródło światła LED – 1szt., o poniższych parametrach (w ramach pozycji 77-83 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

77. Źródło światła LED – 1szt.

78. Źródło światła LED NIR/ICG kompatybilne z oferowanym sterownikiem kamery

79. Źródło światła wyposażone w ekran dotykowy

80. Źródło światła wyposażone w tryb światła białego i tryby światła w bliskiej podczerwieni (NIR) przeznaczone do obrazowania fluorescencyjnego z użyciem odczytnika ICG

81. Dostępne tryby światła bliskiej podczerwieni:

- tryb monochromatyczny - obraz uzyskany z fluorescencji

- nałożony (overlay) - obraz w świetle białym z nałożonym obrazem fluorescencyjnym

- mapa intensywności - obraz w świetle białym z nałożonym obrazem fluorescencyjnym z nałożoną kolorystyką w zależności od natężenia fluorescencji

82. Źródło światła LED NIR/ICG, emitujące światło białe oraz światło w zakresie podczerwieni bez

zastosowania wiązki lasera, umożliwiającą pracę w trybie NIR/ICG w zabiegach laparoskopowych oraz zabiegach tzw. „otwartych” przy zastosowaniu kamery 4K i egzoskopu

83. Źródło światła wyposażone w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym sterownikiem kamery w celu realizacji wyświetlania parametrów pracy na ekranie monitora operacyjnego i zmiany ustawień oraz trybów pracy bezpośrednio poprzez menu obsługowe sterownika kamery.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

54. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi funkcja zapisu zdjęć i filmów poprzez menu sterownika kamery bez konieczności dodatkowych urządzeń archiwizujących oraz dodatkowych ramion i monitorów, o poniższych parametrach (w ramach pozycji 84-89 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

84. Funkcja zapisu zdjęć i filmów poprzez menu sterownika kamery bez konieczności dodatkowego urządzenia archiwizującego oraz dodatkowych ramion i monitorów

85. Uruchamianie zapisu zdjęcia i filmu wideo (start/stop) pod jednym przyciskiem głowicy kamery

86. Uruchamianie zapisu zdjęcia i filmu wideo poprzez dedykowaną klawiaturę

87. Zapis zdjęć w formacie JPEG

88. Zapis filmów w formacie MPEG4

89. Możliwość zapisu zdjęć podczas nagrywania filmu

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

55. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Wózek jezdny / aparaturowy x 1 szt., o poniższych parametrach (w ramach pozycji 90-96 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA)

90. Wózek jezdny/ aparaturowy x 1 szt.

91. Podstawa jezdna wyposażona w 4 koła, min. 2 z blokadą

92. 3 półki

93. 1 szuflada

94. Ramię przegubowe do zamocowania monitora z uchwytem VESA100, zasięg min. 750mm, maks. obciążenie min. 15 kg – 1 szt.

95. Uchwyt na butlę CO2 – 1 szt.

96. Wieszak na płyny – 1 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

56. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Stojak jezdny / aparaturowy x 1 szt., o poniższych parametrach (w ramach pozycji 97-101 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA) ?

97. Stojak jezdny / aparaturowy x 1 szt.

98. Podstawa jezdna z 4 kółkami

99. Koła z blokadą

100. 1 półka o max. udźwigu min. 22kg

101. Stojak wyposażony w uchwyt VESA100 na monitor, max. udźwig min. 18kg

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

57. Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej), dopuści równoważne pod względem funkcjonalnym i użytkowym urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej, w skład którego wchodzi Pompa laparoskopowa x 1 szt., o poniższych parametrach (w ramach pozycji 102-108 w ZESTAWIENIU PARAMETRÓW / SPECYFIKACJA TECHNICZNA)

102. Pompa laparoskopowa x 1 szt.

103. Rolkowa pompa płuczająca współpracująca z drenami jedno- i wielorazowego użytku z



oprogramowaniem dedykowanym do operacji laparoskopowych

104. Obsługa pompy poprzez kolorowy ekran dotykowy

105. Wyświetlanie prędkości płukania podczas laparoskopii w formie graficznej lub numerycznej na ekranie dotykowym

106. Instrukcja - animacja wyświetlana na ekranie dotykowym pokazująca sposób zakładania drenu

107. Dren płuczący do laparoskopii, sterylny, jednorazowego użytku – 10 sztuk

108. Rurka ssąco-płuczająca, z bocznymi otworami, z zaworem dwudrożnym, śr. 5 mm, dł. 36 cm – 1 szt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

58.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej) wymaga zaoferowania Fabrycznie nowego urządzenia, wyprodukowanego nie wcześniej niż w 2023r. ?

**Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.**

59.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej) wymaga w pozycji 77, Źródła światła LED, emitujące światło białe oraz światło w zakresie podczerwieni bez zastosowania wiązki lasera, umożliwiając pracę w trybie zieleni indocyjaninowej w zabiegach laparoskopowych oraz zabiegach tzw. „otwartych” przy zastosowaniu kamery 4K i opcjonalnego egzoskopu ?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

60.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej) wymaga w pozycji 3, Procesora/Sterownika kamery kompatybilnego z technologią 4K, umożliwiającego podłączenie opcjonalnego egzoskopu 4K 3D do zabiegów „otwartych” działającego w trybie zieleni indocyjaninowej?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

61.Czy Zamawiający w Części 2 (Urządzenie do detekcji zieleni indocyjaninowej) wymaga w pozycji 3, Procesora/Sterownika kamery kompatybilnego z technologią 4K, umożliwiającego podłączenie opcjonalnego sztywnego wideoendoskopu 4K 3D działającego w trybie zieleni indocyjaninowej ?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.**

do Załącznika nr 2.2 – Część 2 pkt 1,2

62.Czy Zamawiający w punkcie 1,2, pisząc system zarządzania danymi medycznymi ma na myśli procesor?

**Odp.: Tak.**

do Załącznika nr 2.2 – Część 2 pkt 1,2

63. Czy Zamawiający dopuści możliwość połączenia monitora asysty przewodową transmisją sygnału?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

do Załącznika nr 2.2 – Część 2 pkt 58

64.Proszę o doprecyzowanie przez Zamawiającego ilości drenów do oddymiania oraz drenów do insuflacji?

**Odp.: 3 sztuki każdego.**

do Załącznika nr 2.2 – Część 2 pkt 106

65.Proszę o doprecyzowanie przez Zamawiającego ilości drenów płuczących?

**Odp.: 5 sztuk.**

do Załącznika nr 2.2 – Część 2 pkt 108

66.Proszę o doprecyzowanie przez Zamawiającego ilości drenów ssących?

**Odp.: 2 sztuki**

dotyczy Załącznika nr 2.2 do SWZ – Część nr 2 - Pkt. III POZOSTAŁE WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU – Gwarancja i serwis pkt. 11

67.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas reakcji serwisu gwarancyjnego nie dłuższy niż 48 godzin od chwili zgłoszenia awarii w dzień roboczy?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

dotyczy Załącznika nr 2.2 do SWZ – Część nr 2 - Pkt. III POZOSTAŁE WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU – Gwarancja i serwis pkt. 12

68.Czy Zamawiający dopuści ofertę w której Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia usterek i wad sprzętu w terminie do 5\* dni roboczych od czasu ich zgłoszenia, tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

\*w przypadku konieczności ściągnięcia części zamiennych z zagranicy - do 12 dni roboczych od daty zgłoszenia

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

dotyczy wzoru umowy Par. 4 ust. 4 pkt.i)

69.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostosowanie zapisu Par. 4 ust. 4 pkt.i) do zapisu z Załącznika nr 2.2 do SWZ – Część nr 2 - Pkt. III POZOSTAŁE WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU – Rozdz. III Dokumentacja pkt. 23 tj. na następujący zapis.:

4.Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz ze systemem/sprzętem następujące dokumenty w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej:

i)Instrukcję serwisową DTR lub szczegółowy wykaz czynności, testów bezpieczeństwa i funkcjonalnych wykonywanych w trakcie przeglądów

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

dotyczy wzoru umowy Par. 4 ust. 10

70.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

10. Wykonawca zobowiązany jest do przystąpienia do usuwania wad w ciągu 48 godzin w dni robocze od ich zgłoszenia (czas reakcji) i udostępnienia sprzętu Wykonawcy oraz do usunięcia zgłoszonych wad systemu/sprzętu w terminie do 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia (złożenia reklamacji), a w przypadku, gdyby termin ten wypadał w dniu ustawowo wolnym od pracy, w terminie do godz. 12 w pierwszym dniu roboczym, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy w terminie 12 dni roboczych od dnia zgłoszenia. Dla uznania przez Zamawiającego konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, Wykonawca zobowiązany jest poinformować o tym Zamawiającego w formie pisemnej przed upływem .....dni, wskazanych w zdaniu pierwszym.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.**

Do Załącznik nr 2.3 do SWZ Część 3 I Opis przedmioty Zamówienia pkt 27 „Modalność DICOM: IHE compliant (Print; Storage Commitment; WorkList MPPS; Query Retrieve).”

71.Czy Zamawiający dopuści interfejs sieciowy bez klasy serwisowej Storage Commitment? Zadaniem storage commitment jest sprawdzenie dostępnego miejsca po stronie odbiorcy i usunięcie badania z pamięci lokalnej konsoli po wysłaniu go do odbiorcy. Taka czynność uniemożliwi powrót do badania, edycję danych lub działań na samym badaniu na konsoli aparatu. Nie pozwoli to również na sprawdzenie wykonanych czynności na obrazach badania. Obecnie mało systemów korzysta z tego rozwiązania, ponieważ zapobiega to przypadkowym błędom, umożliwia np.: dodanie nowych rekonstrukcji zleconych przez lekarza prowadzącego w późniejszych etapach leczenia lub nowych obrazów. Konsola tomografu posiada pamięć obrazów, co wyklucza wymaganie DICOM Storage Commitment, przez który badania nie będą przechowywane w pamięci lokalnej. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego pozwoli wykonawcy na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Do Załącznik nr 2.3 do SWZ Część 3 I Opis przedmioty Zamówienia pkt 36 „Aparat dostosowany do przesyłania danych z Elektronicznej Karty Pacjenta ( Z historią choroby/znieczulenia) do systemu CGM Clininet.

72. W ramach oferty wykonawca dokona integracji aparatu ze szpitalnym systemem medycznym HIS/RIS/PACS firmy CGM oraz z systemem umożliwiającym raportowanie i analizę dawek otrzymywanych przez pacjenta (DoseWatch) firmy GE."

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający miał na myśli „Aparat dostosowany do przesyłania danych z Elektronicznej Karty Pacjenta ( Z historią choroby/znieczulenia) do systemu CGM Clininet”. Tomograf komputerowy CBCT służy do wykonywania obrazów, otrzymywania ich na konsoli technika a następnie obróbkę i manipulowanie nimi. Przesyłanie danych informacyjnych odbywa się w systemach RIS lub HIS poza konsolą technika, natomiast konsola może przesyłać informację do systemów np. o wykonaniu badania, a nie informacji o historii choroby. W tym przypadku nadrzędny system HIS będzie odpowiadał za historię choroby i elektroniczną kartę pacjenta, tym bardziej, że system do obsługi tomografu komputerowego nie będzie posiadał dostępu do takiej karty oraz nie będzie z nią zintegrowany.

**Odp.: Tak.**

Do Załącznik nr 2.3 do SWZ Część 3 I Opis przedmioty Zamówienia pkt 36 „Aparat dostosowany do przesyłania danych z Elektronicznej Karty Pacjenta ( Z historią choroby/znieczulenia) do systemu CGM Clininet.

73. W ramach oferty wykonawca dokona integracji aparatu ze szpitalnym systemem medycznym HIS/RIS/PACS firmy CGM oraz z systemem umożliwiającym raportowanie i analizę dawek otrzymywanych przez pacjenta (DoseWatch) firmy GE."

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o informację czy Zamawiający posiada wolne licencje do systemów firmy CGM oraz GE na podłączenie tomografu komputerowego. Prosimy zauważyć, że Zamawiający wymaga integracji bez podania wymogu po której ze stron wymagany jest zakup licencji potrzebnych do integracji z systemami. Uzyskanie licencji po stronie Wykonawcy znacznie podwyższy cenę oferty i może nie być ona atrakcyjna dla Państwa. Rezygnacja z tych licencji pozwoli Wykonawcy złożyć atrakcyjną ofertę w postępowaniu.

**Odp.: Zamawiający nie posiada wolnych licencji do systemów firmy CGM oraz GE. Wykonawca w ramach wartości umowy dostarczy licencje oraz je podłączy.**

Do SWZ VI TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA I TERMIN PŁATNOŚCI pkt 1 Terminy wykonania zamówienia: 1) Dostawa przedmiotu zamówienia (sprzętu) nie później niż do dnia 08.12.2023 r.

oraz Załącznik nr 2.3 do SWZ Część 3 III. POZOSTAŁE WYMAGANIA / WARUNKI UDZIAŁU W ZAMÓWIENIU VI Warunki dostawy pkt 42 „Termin zrealizowania przedmiotu zamówienia (zakup, dostawa) do dnia 08/12/2023 r.”

74. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do dnia 22.12.2023r. Swoją prośbą uzasadniamy tym, że postępowanie odbywa się w ostatnim kwartale roku 2023, kiedy wielu producentów przeprowadza inwentaryzacje, zostało złożonych wiele zamówień u producentów z wymogiem dostawy do końca bieżącego roku.

Dodatkowo Zamawiający ustanowił składanie ofert na dzień 06.11.2023r. Znając przepisy prawa zamówień publicznych, wiemy, że Zamawiający posiada czas na badanie ofert, co powoduje skrócenie czasu od wyboru oferty do realizacji dostawy przedmiotu Zamówienia. Wydłużenie czasu terminu dostawy przez Zamawiającego, pozwoli Wykonawcy na terminową i prawidłową realizację zadania bez obaw na krótki dotychczasowy termin oraz na nałożenie przez Zamawiającego kar. Pozwoli to Wykonawcy na złożenie ważnej i atrakcyjnej oferty w postępowaniu.

**Odp.: Tak jak odpowiedź na pytanie nr 13.**

Do Załącznik nr 7 do SWZ dot części nr 1,3 § 1 PRZEDMIOT UMOWY pkt 3 podpkt. c „wykonanie robót adaptacyjno-budowlanych tj. dostosowanie prac wykonawczych: zasilanie, kanały kablowe, wyłączniki bezpieczeństwa, oświetlenie ostrzegawcze, malowanie i naprawy ścian w pracowniach, montaż odbojnic ściennych” oraz Załącznik nr 2.3 do SWZ część 3 Roboty adaptacyjno-budowlane (demontaż, utylizacja)

75. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy opisane roboty adaptacyjno-budowlane opisane w załącznik nr 7 dot część 1,3 są również wymagane dla części 3. Analizując załącznik nr 2.3 do SWZ część 3 Zamawiający określa roboty adaptacyjno-budowlane jako demontaż

i utylizacja obecnej aparatury znajdującej się w docelowym pomieszczeniu i nie pokrywają się one z zapisami umowy dla tej części. Prosimy o określenie robót adaptacyjno-budowlanych dla części 3, aby Wykonawca mógł złożyć prawidłową ofertę.

**Odp.: Prace adaptacyjno-budowlane dla część nr 1 oraz nr 3 Wykonawca wykona we własnym zakresie (w ramach wartości umowy). Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

76. Również Zamawiający w załączniku nr 2.3 do SWZ część 3 w III Pozostałe wymagania/warunki udziału w zamówieniu pkt 39 „Dokumentacja techniczna w zakresie ochrony radiologicznej (projekt osłon stałych) w pomieszczeniu docelowego montażu tomografu CBCT zatwierdzona przez PWIS.” wymaga wykonania projektu osłon stałych. Prosimy o potwierdzenie, że prace adaptacyjno-budowlane dostosowujące pomieszczenie do wymagań ustawodawczych i projektu osłon stałych będą po stronie Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający potwierdza, że prace adaptacyjno-budowlane dostosowujące pomieszczenie do wymagań ustawodawczych i projektu osłon stałych będą po stronie Wykonawcy.**

**Powyższe dopuszczenia Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić/wpisać w załączniku nr 2.1 – 2.3 do SWZ w Formularzu cenowym /opisie przedmiotu zamówienia.**

Wobec zmian treści SWZ, Zamawiający zgodnie z art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) **przedłuża termin składania ofert do dnia 08.11.2023 r. do godz. 9:00.**

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że zmianie uległy następujące zapisy SWZ:

- **rozdz. XVI Wadium pkt 2 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

*„Wadium w pieniądzu należy wnieść **do dnia 08.11.2023 r. do godz. 09:00** przelewem bankowym na rachunek bankowy Zamawiającego (...).”*

- **rozdz. XXIII Sposób oraz termin składania ofert pkt 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

*„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami określonymi w SWZ należy umieścić na Platformie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa> - w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **08.11.2023 r. do godz. 9:00.**”*

- **rozdz. XXIV Termin otwarcia ofert pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

*„Otwarcie ofert nastąpi w dniu **08.11.2023 r. o godz. 10:00**”*

- **rozdz. XXX Termin związania ofertą pkt. 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

*„Wykonawca jest związany złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **05.02.2024.**”*

Z poważaniem

ZASTĘPCA KIEROWNIKA  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
  
Wioletta Dmowska

Załączniki:

- 1/ ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
- 2/ Załącznik nr 2.1 do SWZ – Formularz cenowy/opis przedmiotu zamówienia\_ obowiązujący
- 3/ Załącznik nr 2.2 do SWZ – Formularz cenowy/opis przedmiotu zamówienia\_ obowiązujący