



Szp-241/FZ - 075/ 710 /2023

Wrocław, dnia 19.10.2023 r.

INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a, działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: DOSTAWA ROBOTA CHIRURGICZNEGO.

**Pytanie 1: Dotyczy zapisów SWZ III TRYB UDZIELENIE ZAMÓWIENIA, pkt 7**

Zamawiający zastrzegł sobie prawo unieważnienia postępowania jeżeli środki publiczne, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostaną mu przyznane.

Biorąc pod uwagę relatywnie krótki czas przeznaczony dla Wykonawcy na wykonania zamówienia i potencjalne zobowiązania finansowe Oferenta na okoliczność zapewnienia ewentualnej dostawy robota chirurgicznego w terminie, wnosimy o ograniczenie powyższego zastrzeżenia do 1 dnia przed terminem składania ofert.

*Odpowiedź: Na dzień publikacji ogłoszenia o zamówieniu Zamawiający nie posiadał wiedzy na temat przyznania mu na ten cel środków finansowych. Na dzień udzielania niniejszej informacji Zamawiający informuje, że uzyskał wiążącą decyzję o przyznaniu mu środków finansowych na ten cel.*

**Pytanie 2: Dotyczy zapisów SWZ IV OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA pkt 5 ppkt 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisów wymagania na następujące:

„W przypadku wystąpienia awarii robota czas naprawy nie może przekraczać 3 dni roboczych licząc od daty powiadomienia Wykonawcy i udostępnienia przedmiotu umowy lub 14 dni roboczych w przypadku konieczności importu części spoza terytorium RP.”

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, jednakże dokonując drobnej modyfikacji brzmienia zaproponowanego przez Wykonawcę. Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ w tym zakresie.*

*Zamawiający nadaje ww. punktowi następujące brzmienie:*

*„W przypadku wystąpienia awarii robota czas naprawy nie może przekraczać 3 dni roboczych licząc od daty powiadomienia Wykonawcy lub 14 dni roboczych w przypadku konieczności importu części spoza terytorium RP o ile na żądanie Wykonawcy zapewniono mu dostęp do przedmiotu umowy w miejscu jego zainstalowania.”*

**Pytanie 3: Dotyczy zapisów SWZ IV OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, ETAPY**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę numeracji Etapów zadania na właściwe - zgodnie ze wzorami Umów.

*Odpowiedź: Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską.*

**Pytanie 4: Dotyczy zapisów SWZ IV OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, ETAP III – wg poprawionej numeracji, pkt 1**

Zamawiający wymaga „*Wszystkie koszty związane z dostosowaniem pomieszczenia do prawidłowej instalacji robota chirurgicznego leżą po stronie Wykonawcy*” ale jednocześnie wymaga aby prace projektowo- budowlane i wykonawcze odbyły się poza salą operacyjną. Jednocześnie Zamawiający nie wskazał w OPZ oraz SWZ dokładnego stanu faktycznego wyposażenia Sali operacyjnej i stanu



technicznego np. posadzki, – stąd stawiane przez Zamawiającego wymaganie poniesienia przez Oferenta odpowiedzialności finansowej dostosowania Sali operacyjnej do instalacji robota chirurgicznego – jest krzywdzące i nie pozwala na faktyczne oszacowanie wartości zadania i złożenie wiążącej oferty. **W związku z powyższym, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu na następujący:**

**Wszystkie koszty związane z dostosowaniem pomieszczenia do prawidłowej instalacji robota chirurgicznego leżą po stronie Wykonawcy, z wyłączeniem kosztu potencjalnego dostosowania posadzki Sali operacyjnej.**

*Odpowiedź: Zamawiający wskazał w dołączonej ekspertyzie (Załącznik nr 7), że nie przewiduje prac wzmacniających stropy w obrębie posadzki sali operacyjnej tylko w pomieszczeniu znajdujących się bezpośrednio pod nią (tj. wentylatorania). Zamawiający wskazuje, że ogłosił postępowanie w trybie „zaprojektuj, wybuduj i wyposaż” z wynagrodzeniem ryczałtowym, tak więc to od Wykonawcy zależy ostateczny zakres prac. W związku z powyższym Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.*

**Pytanie 5: Dotyczy zapisów SWZ IV OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, ETAP III – wg poprawionej numeracji, pkt 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie kwestii, które pozostały po przeprowadzonej wizji lokalnej w dniu 4.10.2023 na Bloku Operacyjnym Zamawiającego. Czy wskazana przez Zamawiającego Sala operacyjna posiada:

- 1) 3 gniazda z niezależnych obwodów 230V 16A zwłoczne
- 2) 2 gniazda RJ45 z dostępem do sieci Internet
- 3) 3 gniazda sieciowe 230 V

W celu podłączenia systemu chirurgii robotycznej wraz z wymaganym wyposażeniem zawartym w OPZ.

*Odpowiedź: Wskazana przez Zamawiającego Sala operacyjna posiada szereg gniazd elektrycznych (więcej niż 3 szt.) o napięciu 230V. Gniazda rozmieszczone są w grupach, w kilku punktach Sali. W razie potrzeby zabezpieczenie gniazd będzie dostosowane przez Zamawiającego na jego koszt.*

Czy Zamawiający wyraża zgodę na podłączenie prądowe np. wózka robotycznego pacjenta do kolumny.

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zasilenie elementu aparatu z kolumny.*

Czy znajdujące się na kolumnie gniazda elektryczne są dostępne i posiadają zabezpieczenie 16A?

*Odpowiedź: Gniazda elektryczne są dostępne i posiadają zabezpieczenie 16A.*

Kolumna lampy operacyjnej w Sali operacyjnej zawieszona jest na wysokości 213 cm nad podłogą. Czy Zamawiający przewiduje możliwość skrócenia kolumny lampy operacyjnej? Jeśli tak, to po czyjej stronie powinno znaleźć się to zadanie?

*Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje możliwości skrócenia kolumny operacyjnej.*

**Pytanie 7: Dotyczy zapisów Załącznik nr .11.1 Formularz asortymentowo- cenowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostosowanie formularza cenowego do wytycznych w formularzu ofertowym oraz we wzorze umowy tj. podział na 3 pozycje:

- dostawa Robota wraz z wyposażeniem i akcesoriami (cena za zestaw - bez wyceny np. pojedynczych narzędzi czy akcesoriów wchodzących w skład dostawy robota chirurgicznego),
- Przygotowanie dokumentacji projektowej wraz z uzyskaniem prawomocnej decyzji pozwoleniana budowę,
- Wykonanie prac budowlanych związanych ze wzmocnieniem stropów sal operacyjnych?



*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający informuje, że na etapie realizacji umowy (faktura) będzie wymagał podania wyceny pojedynczych elementów wchodzących w skład zestawu.*

**Pytanie 8:** *Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §10 pkt 4 „W ramach wynagrodzenia umownego określonego niniejszą Umową Wykonawca zapewnia: bazę szkoleniową (chyba, że Strony uzgodnią, że szkolenie odbywa się w siedzibie Zamawiającego), materiały szkoleniowe, sprzęt i materiały niezbędne do przeprowadzenia szkolenia.”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o akceptację formuły szkolenia, która na pewnym etapie zakłada wykorzystanie systemu chirurgii robotycznej zakupionego przez Zamawiającego (rozumianej przez nas jako „sprzęt”) i w tym celu zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyznaczenie zastępczego miejsca instalacji (na terenie budynku szpitala) w celu podjęcia szkoleń wyznaczonych zespołów operatorów i pielęgniarek.

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą formułę szkolenia. Zamawiający wskaże Wykonawcy pomieszczenie na etapie realizacji umowy.*

**Pytanie 9:** *Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §12 pkt 4 ppkt 3 „zapewnienia wsparcia technicznego i aplikacyjnego przez 24 h/dobę przez 365 dni w roku.”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisu na proponowany „zapewnienia wsparcia technicznego przez 24 h/dobę przez 365 dni w roku i aplikacyjnego (po wcześniejszym uzgodnieniu obu stron)”

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający modyfikuje zapisy w Załączniku nr 2.*

**Pytanie 10:** *Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §12 pkt4 ppkt 1 „instalacji i uruchomienia urządzeń wchodzących w skład Robota chirurgicznego oraz dostawy narzędzi i akcesoriów w tym robotycznych do wykonania min. 40 zabiegów”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisu na proponowany:

„instalacji i uruchomienia urządzeń wchodzących w skład Robota chirurgicznego oraz dostawy narzędzi i akcesoriów w tym robotycznych do wykonania min. 40 zabiegów”

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający modyfikuje zapisy w Załączniku nr 2.*

**Pytanie 11:** *Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §12 pkt 5 „Wynagrodzenie obejmuje wszelkie koszty bezpośrednio wynikające z SWZ i pozostałych dokumentów postępowania, jak i te wynikające pośrednio tzn., że wszelkie roboty niezbędne do wykonania zadania, chociażby nie zostały wprost opisane i określone w opisie przedmiotu zamówienia, a są niezbędne do prawidłowego wykonania zadania, i zostały ujęte w cenie Wykonawcy wynikającej z oferty.”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisów wymagania na proponowane:

„Wynagrodzenie obejmuje wszelkie koszty bezpośrednio wynikające z SWZ i pozostałych dokumentów postępowania, jak i te wynikające pośrednio tzn., że wszelkie roboty niezbędne do wykonania zadania, chociażby nie zostały wprost opisane i określone w opisie przedmiotu zamówienia, a są niezbędne do prawidłowego wykonania zadania, i zostały ujęte w cenie Wykonawcy wynikającej z oferty.”

W związku z faktem, że Zamawiający powinien przedmiot zamówienia jak i zakres prac projektowo-budowlanych jasno określić w przedmiocie postępowania przetargowego ( w celu przedłożenia przez Oferenta jednoznacznej oferty) oraz przyjęte przez Zamawiającego założenie wykonania prac projektowo- adaptacyjnych nie uwzględniających Sali operacyjnej – sprawia, że Oferent nie może ponieść odpowiedzialności ofertowo – prawnej ze względu na brak jasności zakresu koniecznych prac do wykonania.

*Odpowiedź: Do obowiązków Wykonawcy należy opracowanie dokumentacji projektowo- budowlanej pod proponowaną technologię medyczną. W związku z powyższym Zamawiający zastosował tryb*



„zaprojektuj, wybuduj i wyposaż”. Zamawiający wskazuje, że z dokumentacji, którą opracuje Wykonawca będzie wynikał zakres prac, który musi wykonać pod dostarczaną aparaturę medyczną. Zamawiający wskazuje, że to po odbytej wizji lokalnej na obiekcie Wykonawca powinien wiedzieć jakie prace należy wykonać. Zamawiający w celu ułatwienia przygotowania oferty przez Wykonawcę dołączył ekspertyzę konstruktorską wraz z koncepcją wzmocnienia stropu pod salą nr 1 (Załącznik nr 7).

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 12:** Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §16 pkt 6., Wykonawca udziela pełnej gwarancji na dostarczone elementy przedmiotu umowy oraz ogółem – na przedmiot umowy, tj. wyposażenie oraz prace instalacyjne czyli podłączenia (uruchomienia, przetestowania i skalibrowania) do istniejącej infrastruktury elektrycznej i/lub gazowej, internetowej, w zapewnionej i zabezpieczonej obciążeniowo - powierzchni sali operacyjnej, przedmiotu umowy.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisów wymagania na proponowane:

Wykonawca udziela pełnej gwarancji na dostarczone elementy przedmiotu umowy oraz ogółem – na przedmiot umowy, tj. wyposażenie oraz prace instalacyjne czyli podłączenia (uruchomienia, przetestowania i skalibrowania) do istniejącej infrastruktury elektrycznej i/lub gazowej, internetowej, w zapewnionej i zabezpieczonej obciążeniowo - powierzchni sali operacyjnej, przedmiotu umowy – z wyłączeniem posadzki Bloku Operacyjnego i wskazanej do instalacji Sali operacyjnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian. Wykonawca zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia jak i umowy udziela gwarancji na wszystkie roboty budowlane.

**Pytanie 13:** Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §16

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zaakceptowanie warunków gwarancji i sposobu rozpatrywania reklamacji przez producenta narzędzi wielokrotnego użytku i endoskopów robotycznych wprowadzenie poniższej propozycji do warunków gwarancji:

W przypadku narzędzi robotycznych wielorazowego i jednorazowego użytku, których usterka nastąpiła w trakcie zabiegu operacyjnego z ich wykorzystaniem, lub w czasie reprocessingu i w przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji w celu określenia przyczyn niniejszej usterki uszkodzonego narzędzia zastosowanie ma następująca procedura producenta narzędzi robotycznych:

- Producent narzędzi chirurgii robotycznej określa przyczynę uszkodzenia mechanicznego na podstawie badań technicznych przeprowadzonych w specjalistycznym laboratorium producenta i na jej podstawie rozpatruje reklamację,
- w przypadku pozytywnie rozpatrzonej przez producenta reklamacji – wystawia on notę uznaniową na poczet zamówienia kolejnego narzędzia robotycznego wielorazowego lub jednorazowego użytku (tożsamego z reklamowanym) lub odsyła do reklamującego nowe narzędzie robotyczne jednorazowego lub wielorazowego użytku (wielorazowego użytku z liczbą użyć powiększoną o 1)
- proces rozpatrywania reklamacji przez producenta to około 30 dni od daty zgłoszenia do producenta (i protokolarnego przekazania przez Zamawiającego reklamowanego narzędzia).
- zgłoszenie uszkodzenia narzędzia robotycznego przez Zamawiającego do Wykonawcy, które nastąpiło w trakcie zabiegu operacyjnego bądź zostało ujawnione przez personel medyczny, lub przedstawiciela centralnej Sterylizatorni – w trakcie przygotowania narzędzia do użytku - następuje niezwłocznie od momentu powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o uszkodzeniu,
- na podstawie dokonanego przez Zamawiającego zgłoszenia uszkodzenia narzędzia robotycznego – Wykonawca sporządza protokół zgłoszenia reklamacji do Producenta,
- Zamawiający przekazuje Wykonawcy reklamowane narzędzie robotyczne, które zostaje



niezwłocznie dostarczone do Producenta w celu ustalenia przyczyn zaistniałego uszkodzenia oraz rozpatrzenia reklamacji.

Narzędzia jednorazowego użytku posiadają okres gwarancji od momentu dostawy do Zamawiającego lub ilość „użyć, podpaleń, zamknięć, klipśnień” charakterystyczną dla narzędzia w okresie 1 roku od daty dostawy do Zamawiającego. Warunkiem rozpatrzenia reklamacji jest dostarczenie do producenta reklamowanego narzędzia w oryginalnym opakowaniu.

W przypadku endoskopów robotycznych, których usterka nastąpiła w trakcie zabiegu operacyjnego z ich wykorzystaniem lub w czasie reprocessingu i w przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji w celu określenia przyczyn niniejszej usterki uszkodzonego endoskopu zastosowanie ma następująca procedura producenta endoskopów robotycznych:

- na czas rozpatrzenia reklamacji Producent dostarcza endoskop zastępczy o parametrach nie gorszych niż opisane w OPZ (posiadający gwarancję producenta),
- po zakończonej procedurze reklamacyjnej (w przypadku pozytywnego rozpatrzenia reklamacji przez producenta) : endoskop zastępczy pozostaje w użytkowaniu reklamującego
- po zakończonej procedurze reklamacyjnej (w przypadku udowodnienia przez laboratorium techniczne -uszkodzenia mechanicznego powstałego na skutek niewłaściwej, z opisaną w instrukcji użytkownika procedurą obsługi endoskopu) – reklamowany endoskop pozostaje naprawiony przez producenta i pozostaje w jego władaniu. W tym wypadku - Producent ma prawo do wystawienia faktury za naprawę reklamowanego endoskopu. Natomiast endoskop zastępczy pozostaje w użytkowaniu reklamującego.
- proces rozpatrywania reklamacji przez producenta to około 45 dni od daty zgłoszenia do producenta (i protokolarnego przekazania przez Zamawiającego reklamowanego endoskopu).
- zgłoszenie uszkodzenia endoskopu robotycznego przez Zamawiającego do Wykonawcy, które nastąpiło w trakcie zabiegu operacyjnego bądź zostało ujawnione przez personel medyczny, lub przedstawiciela centralnej Sterylizatorni – w trakcie przygotowania endoskopu do użytku
  - następuje niezwłocznie od momentu powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o uszkodzeniu,
- na podstawie dokonanego przez Zamawiającego zgłoszenia uszkodzenia endoskopu robotycznego – Wykonawca sporządza protokół zgłoszenia reklamacji do Producenta,
- Zamawiający przekazuje Wykonawcy reklamowany endoskop robotyczny, które zostaje niezwłocznie dostarczony do Producenta w celu ustalenia przyczyn zaistniałego uszkodzenia oraz rozpatrzenia reklamacji.

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zaproponowane zapisy, (po korekcie), zostaną zawarte w Umowie, o ile Wykonawca przed zawarciem umowy wskaże, że prosi o dodanie .*

*Modyfikacja brzmienia zaproponowanego przez Wykonawcę:*

*W przypadku narzędzi robotycznych wielorazowego i jednorazowego użytku, których usterka nastąpiła w trakcie zabiegu operacyjnego z ich wykorzystaniem, lub w czasie reprocessingu i w przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji w celu określenia przyczyn niniejszej usterki uszkodzonego narzędzia zastosowanie ma następująca procedura producenta narzędzi robotycznych:*

- *Producent narzędzi chirurgii robotycznej określa przyczynę uszkodzenia mechanicznego na podstawie badań technicznych przeprowadzonych w specjalistycznym laboratorium producenta i na jej podstawie rozpatruje reklamację,*
- *w przypadku pozytywnie rozpatrzonej przez producenta reklamacji – wystawia on notę uznaniową na poczet zamówienia kolejnego narzędzia robotycznego wielorazowego lub jednorazowego użytku (tożsamego z reklamowanym) lub odsyła do reklamującego nowe*



*narzędzie robotyczne jednorazowego lub wielorazowego użytku (wielorazowego użytku z liczbą użycí powiększoną o 1)*

- *proces rozpatrywania reklamacji przez producenta to około 30 dni od daty zgłoszenia do producenta ( i protokolarnego przekazania przez Zamawiającego reklamowanego narzędzia).*
- *zgłoszenie uszkodzenia narzędzia robotycznego przez Zamawiającego do Wykonawcy, które nastąpiło w trakcie zabiegu operacyjnego bądź zostało ujawnione przez personel medyczny, lub przedstawiciela centralnej Sterylizatorni – w trakcie przygotowania narzędzia do użytku - następuje niezwłocznie od momentu powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o uszkodzeniu,*
- *na podstawie dokonanego przez Zamawiającego zgłoszenia uszkodzenia narzędzia robotycznego – Wykonawca sporządza protokół zgłoszenia reklamacji do Producenta,*
- *Zamawiający przekazuje Wykonawcy reklamowane narzędzie robotyczne, które zostaje niezwłocznie dostarczone do Producenta w celu ustalenia przyczyn zaistniałego uszkodzenia oraz rozpatrzenia reklamacji.*

*Narzędzia jednorazowego użytku posiadają okres gwarancji od momentu dostawy do Zamawiającego lub ilość „użyć, podpaleń, zamknięć, klipśnięć” charakterystyczną dla narzędzia w okresie 1 roku od daty dostawy do Zamawiającego. Warunkiem rozpatrzenia reklamacji jest dostarczenie do producenta reklamowanego narzędzia w oryginalnym opakowaniu.*

*W przypadku endoskopów robotycznych, których usterka nastąpiła w trakcie zabiegu operacyjnego z ich wykorzystaniem lub w czasie reprocessingu i w przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji w celu określenia przyczyn niniejszej usterki uszkodzonego endoskopu zastosowanie ma następująca procedura producenta endoskopów robotycznych:*

- *na czas rozpatrzenia reklamacji Producent dostarcza endoskop zastępczy o parametrach nie gorszych niż opisane w OPZ (posiadający gwarancję producenta),*
  - *Dostawa endoskopu nastąpi w terminie ..... dni od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego,*
  - *Dostarczony endoskop będzie fabrycznie nowy,*
- *po zakończonej procedurze reklamacyjnej (w przypadku pozytywnego rozpatrzenia reklamacji przez producenta) : endoskop zastępczy pozostaje w użytkowaniu reklamującego*
- *po zakończonej procedurze reklamacyjnej (w przypadku udowodnienia przez laboratorium techniczne -uszkodzenia mechanicznego powstałego na skutek niewłaściwej, z opisaną w instrukcji użytkownika procedurą obsługi endoskopu) – reklamowany endoskop pozostaje naprawiony przez producenta i pozostaje w jego władaniu. W tym wypadku - Producent ma prawo do wystawienia faktury za naprawę reklamowanego endoskopu. Natomiast endoskop zastępczy pozostaje w użytkowaniu reklamującego.*
- *proces rozpatrywania reklamacji przez producenta to około 45 dni od daty zgłoszenia do producenta (i protokolarnego przekazania przez Zamawiającego reklamowanego endoskopu).*
- *zgłoszenie uszkodzenia endoskopu robotycznego przez Zamawiającego do Wykonawcy, które nastąpiło w trakcie zabiegu operacyjnego bądź zostało ujawnione przez personel medyczny, lub przedstawiciela centralnej Sterylizatorni – w trakcie przygotowania endoskopu do użytku*
  - *następuje niezwłocznie od momentu powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o uszkodzeniu, na podstawie dokonanego przez Zamawiającego zgłoszenia uszkodzenia endoskopu robotycznego – Wykonawca sporządza protokół zgłoszenia reklamacji do Producenta,*



- *Zamawiający przekazuje Wykonawcy reklamowany endoskop robotyczny, które zostaje niezwłocznie dostarczony do Producenta w celu ustalenia przyczyn zaistniałego uszkodzenia oraz rozpatrzenia reklamacji.*

**Pytanie 14: Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr §19 LICENCJA**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza następujące minimalne warunki umowy licencyjnej:

**MINIMALNE WARUNKI UMOWY LICENCYJNEJ UŻYTKOWNIKA  
KOŃCOWEGO**

1. LICENCJA. Dystrybutor udziela użytkownikowi końcowemu niewyłącznej, nieprzenoszalnej, w pełni płatnej, ograniczonej licencji na (a) instalację i użytkowanie oprogramowania wyłącznie w formie, w której zostało ono włączone do systemu lub produktu w formie kodu obiektu w postaci pliku wykonawczego i wyłącznie w związku z działaniem systemu, zgodnie z opisem w dokumentacji, (b) na używanie dokumentacji dla takiego oprogramowania wyłącznie w celu korzystania z oprogramowania zgodnie z niniejszą licencją.
2. OGRANICZENIA.
  - (a) Użytkownik końcowy nie będzie (i) używał, kopiował, tłumaczył, modyfikował, tworzył dzieł pochodnych ani przenosił; (ii) łączył z dowolnym innym produktem; (iii) udzielał podlicencji, dzierżawił, wynajmował, pożyczał lub w inny sposób przekazywał; (iv) odtwarzał, dekompilował, dezasemblował, podejmował próby uzyskania kodu źródłowego lub w inny sposób manipulował; lub
  - (v) ujawniał, zezwalał na ujawnianie lub publicznie wyświetlanie lub stosowanie Oprogramowania, w całości lub w części, lub jakiegokolwiek jego kopii. Niezależnie od powyższego, manipulacja Oprogramowaniem jest dozwolona, jeśli i tylko w takim zakresie, w jakim powyższy zakaz manipulacji wymaga modyfikacji przez obowiązujące prawo; pod warunkiem jednak, że Użytkownik końcowy pozyska od Dystrybutora informacje, których należy szukać w Oprogramowaniu, a Dystrybutor może, według własnego uznania, przekazać takie informacje Użytkownikowi końcowemu zgodnie z ograniczeniami w dobrej wierze i/lub nałożyć uzasadnione warunki, w tym, ale nie ograniczając się do uzasadnionej opłaty za takie korzystanie z Oprogramowania, aby zapewnić ochronę praw własności Dystrybutora i osób trzecich do Oprogramowania.
  - (b) Użytkownik końcowy nie może zmieniać, zasłaniać ani usuwać żadnych praw autorskich, znaków towarowych, praw własności, zrzeczenia się odpowiedzialności ani informacji ostrzegawczych zawartych lub osadzonych w jakiegokolwiek części Oprogramowania (w tym stron trzecich).
3. WŁASNOŚĆ. Oprogramowanie jest licencjonowane, a nie sprzedawane Użytkownikowi końcowemu. Nie istnieją żadne dorozumiane licencje, prawa ani udziały w jakichkolwiek prawach autorskich, patentach, tajemnicach handlowych, znakach towarowych, wynalazkach lub innych prawach własności intelektualnej.
4. TERMIN. Niniejsza licencja zaczyna obowiązywać w dniu dostarczenia Oprogramowania do Użytkownika końcowego wraz z Systemem i będzie obowiązywać do rozwiązania lub wygaśnięcia umowy pomiędzy Użytkownikiem końcowym a Dystrybutorem. Niezależnie od powyższego, niniejsza licencja wygasa natychmiast po pisemnym powiadomieniu Użytkownika końcowego przez Dystrybutora lub Intuitive, jeśli Użytkownik końcowy w istotny sposób naruszy jakikolwiek warunek niniejszej licencji. Po rozwiązaniu umowy Użytkownik końcowy zobowiązuje się do natychmiastowego zaprzestania korzystania z Oprogramowania objętego licencją.
5. PRAWO EKSPORTOWE. Oprogramowanie i związana z nim technologia mogą podlegać przepisom lub regulacjom dotyczącym kontroli eksportu lub importu Stanów Zjednoczonych Ameryki i innych krajów. Użytkownik końcowy zgadza się ściśle przestrzegać wszystkich takich praw i przepisów oraz



przyjmuje do wiadomości, że jest odpowiedzialny za uzyskanie licencji na eksport, reeksport lub import, które mogą być wymagane.

6. Beneficjent będący stroną trzecią Intuitive Surgical Sàrl jest zamierzonym beneficjentem niniejszej Umowy licencyjnej Użytkownika końcowego.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zaproponowane zapisy, (po korekcie), zostaną zawarte w Umowie, o ile Wykonawca przed zawarciem umowy wskaże, że prosi o dodanie.*

### *„MINIMALNE WARUNKI UMOWY LICENCYJNEJ*

1. *LICENCJA. Wykonawca udziela Zamawiającemu niewyłącznej, nieprzenoszalnej, w pełni płatnej, ograniczonej licencji na (a) instalację i użytkowanie oprogramowania wyłącznie w formie, w której zostało ono włączone do systemu lub produktu w formie kodu obiektu w postaci pliku wykonawczego i wyłącznie w związku z działaniem systemu, zgodnie z opisem w dokumentacji, (b) na używanie dokumentacji dla takiego oprogramowania wyłącznie w celu korzystania z oprogramowania zgodnie z niniejszą licencją.*

2. *Wynagrodzenie za udzielenie licencji stanowi część wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu dostawy przedmiotu umowy.*

### 3. *OGRANICZENIA.*

*(c) Zamawiający nie będzie (i) używał, kopiował, tłumaczył, modyfikował, tworzył dzieł pochodnych ani przenosił; (ii) łączył z dowolnym innym produktem; (iii) udzielał podlicencji, dzierżawił, wynajmował, pożyczał lub w inny sposób przekazywał; (iv) odtwarzał, dekompilował, dezasemblował, podejmował próby uzyskania kodu źródłowego lub w inny sposób manipulował; lub*

*(v) ujawniał, zezwalał na ujawnianie lub publicznie wyświetlanie lub stosowanie Oprogramowania, w całości lub w części, lub jakiegokolwiek jego kopii. Niezależnie od powyższego, manipulacja Oprogramowaniem jest dozwolona, jeśli i tylko w takim zakresie, w jakim powyższy zakaz manipulacji wymaga modyfikacji przez obowiązujące prawo; pod warunkiem jednak, że Zamawiający pozyska od Wykonawcy informacje, których należy szukać w Oprogramowaniu, a Wykonawca może, według własnego uznania, przekazać takie informacje Zamawiającemu zgodnie z ograniczeniami w dobrej wierze i/lub nałożyć uzasadnione warunki, w tym, ale nie ograniczając się do uzasadnionej opłaty za takie korzystanie z Oprogramowania, aby zapewnić ochronę praw własności Wykonawcy i osób trzecich do Oprogramowania.*

*(d) Zamawiający nie może zmieniać, zasłaniać ani usuwać żadnych praw autorskich, znaków towarowych, praw własności, zrzeczenia się odpowiedzialności ani informacji ostrzegawczych zawartych lub osadzonych w jakiegokolwiek części Oprogramowania (w tym stron trzecich).*

4. *WŁASNOŚĆ. Oprogramowanie jest licencjonowane, a nie sprzedawane Zamawiającemu. Nie istnieją żadne dorozumiane licencje, prawa ani udziały w jakichkolwiek prawach autorskich, patentach, tajemnicach handlowych, znakach towarowych, wynalazkach lub innych prawach własności intelektualnej.*

5. *TERMIN. Niniejsza licencja zaczyna obowiązywać w dniu dostarczenia Oprogramowania do Zamawiającego wraz z Systemem i będzie obowiązywać przez czas nieokreślony z tym zastrzeżeniem, że wygasa natychmiast po pisemnym powiadomieniu Zamawiającego przez Wykonawcę lub Intuitive, jeśli Zamawiający w istotny sposób naruszy, z winy umyślnej, jakiegokolwiek warunek niniejszej licencji. Po rozwiązaniu umowy Zamawiający zobowiązuje się do natychmiastowego zaprzestania korzystania z Oprogramowania objętego licencją.*

~~6. PRAWO EKSPORTOWE. Oprogramowanie i związana z nim technologia mogą podlegać przepisom lub regulacjom dotyczącym kontroli eksportu lub importu Stanów Zjednoczonych Ameryki i innych krajów. Użytkownik końcowy zgadza się ściśle przestrzegać wszystkich takich praw i przepisów oraz~~





~~przyjmuje do wiadomości, że jest odpowiedzialny za uzyskanie licencji na eksport, reeksport lub import, które mogą być wymagane.~~

~~7. Beneficjent będący stroną trzecią Intuitive Surgical Sàrl jest zamierzonym beneficjentem niniejszej Umowy licencyjnej Użytkownika końcowego."~~

**Pytanie 15: Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr § 20 KARY UMOWNE**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę warunków kar umownych na proponowane:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub jej wypowiedzenia z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w §14 ust. 1 umowy,
- 2) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,05 % wartości umownej brutto, określonej w § 14 ust. 1 umowy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1 umowy,
- 3) za zwłokę w realizacji obowiązków gwarancyjnych określonych Umową lub brak ich realizacji - 0,05 % wartości umownej brutto, określonej w §14 ust. 1 umowy, za każdy dzień zwłoki.
- 4) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze robót budowlanych w wysokości 0,05 % wynagrodzenia brutto określonego w §14 ust. 1 pkt 2), za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,
- 5) za zwłokę w przeprowadzeniu szkoleń lub brak ustalenia terminu szkolenia w wysokości 0,05 % wynagrodzenia brutto określonego w §14 ust. 1 pkt 2), za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia w którym szkolenie powinno być przeprowadzone lub ustalone,

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWz bez zmian.**

**Pytanie 16: Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr § 20 KARY UMOWNE pkt 3.**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę warunków kar umownych na proponowane:

Maksymalna wysokość kar umownych jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę nie może przekroczyć 15% wartości umownej brutto.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWz bez zmian.**

**Pytanie 17: Dotyczy zapisów Załącznik nr 2 WZÓR UMOWY nr § 20 KARY UMOWNE pkt 5.**

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od zapisu i wymogu dostarczenia sprzętu zastępczego:

Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych określonych w ust. 1 pkt 3) niniejszego paragrafu, jeżeli Wykonawca dostarczy wyrób medyczny zastępczy o parametrach technicznych takich samych lub wyższych na czas przedłużającej się naprawy przedmiotu umowy. W przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas wydłużającej się naprawy, okres gwarancji będzie wydłużony o czas dostarczenia sprzętu zastępczego.

System chirurgii robotycznej monitorowany jest przez chronione łącze VPN 24 godziny/dobę/365dni/rok przez certyfikowanych serwisantów dVSTAT ( usługi wchodzącej w skład umowy w okresie gwarancji) , którzy są w stanie zdiagnozować występującą usterkę w czasie rzeczywistym trwania zabiegu z wykorzystaniem robota chirurgicznego i w przypadku braku możliwości zdalnej naprawy – wystawić zlecenie naprawy samodzielnie lub za pośrednictwem Zamawiającego - dla inżyniera serwisu w Polsce. Serwisanci są w stanie dojechać i dokonać naprawy niewymagającej części zamiennych maksymalnie do 72 godzin od daty zgłoszenia przez Zamawiającego, a w przypadku konieczności transportu części zamiennych z terenu USA – do 14 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii.

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zapis, którego dotyczy zapytanie (par. 20 ust. 5 wzoru umowy) wprowadza możliwość (a nie obowiązek) dostarczenia sprzętu zamiennego. W takim**



przypadku, kiedy Wykonawca skorzysta z tej możliwości, Zamawiający odstąpi od naliczenia kr umownych.

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.

**Pytanie 18: Dotyczy zapisów Załącznik nr 5 WZÓR UMOWY nr §1 pkt 3 i 4**

„3) Korzystanie z Roboty chirurgicznego, o którym mowa w pkt. 1) powyżej jest uzależnione od przeprowadzenia prac remontowych robotowej Sali operacyjnej,

4) Do czasu uruchomienia Roboty chirurgicznego Zamawiający zamierza korzystać z Roboty da Vinci, Strony zawierają niniejszą Umowę o następującej treści:”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów pkt 3 i 4 i zastąpienie go proponowanym zapisem :

„Zamawiający zobowiązuje się do zakończenia korzystania z roboty chirurgicznego, o którym mowa w pkt 1) i wydania go Kupującemu w terminie do 10.12.2023 roku”. Warunkuje to możliwość złożenia oferty przez naszą firmę.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiające modyfikuje zapisy Załącznika 2.1 – umowa sprzedaży. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską wskazującą że umowa sprzedaży to Załącznik nr 5 (powinien być Załącznik nr 2.1).**

**Pytanie 19: Dotyczy zapisów Załącznik nr 5 WZÓR UMOWY nr §2 pkt 1**

„1. Kupujący zapłaci Sprzedającemu cenę brutto w wysokości 1 450 000,00 zł brutto (słownie: jeden milion czterysta pięćdziesiąt tysięcy złotych 00/100 brutto). Ww. kwotą Kupujący zostanie obciążony na podstawie faktury wystawionej przez Sprzedającego. Podstawą wystawienia faktury jest protokół odbioru nowego urządzenia.....”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisów na proponowaną:

„1. Kupujący zapłaci Sprzedającemu cenę brutto w wysokości 1 450 000,00 zł brutto (słownie: jeden milion czterysta pięćdziesiąt tysięcy złotych 00/100 brutto). Ww. kwotą Kupujący zostanie obciążony na podstawie faktury wystawionej przez Sprzedającego. Podstawą wystawienia faktury jest protokół odbioru nowego urządzenia.....”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiające modyfikuje zapisy Załącznika 2.1 – umowa sprzedaży. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską wskazującą że umowa sprzedaży to Załącznik nr 5 (powinien być Załącznik nr 2.1).**

**Pytanie 20: Dotyczy zapisów Załącznik nr 5 WZÓR UMOWY nr §3 pkt 3**

„Do czasu rozpoczęcia korzystania przez Zamawiającego korzystania z Roboty chirurgicznego, o których mowa w łączącej Strony umowie z dnia , Sprzedający jest uprawniony do bezpłatnego korzystania z Roboty da Vinci.”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisów na proponowaną:

„Do czasu rozpoczęcia korzystania przez Zamawiającego korzystania z Roboty chirurgicznego, o których mowa w łączącej Strony umowie z dnia ....., Sprzedający jest uprawniony do bezpłatnego korzystania z Roboty da Vinci Si do dnia 10.12.2023 roku”.

Warunkuje to możliwość złożenia oferty przez naszą firmę.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiające modyfikuje zapisy Załącznika 2.1 – umowa sprzedaży. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską wskazującą że umowa sprzedaży to Załącznik nr 5 (powinien być Załącznik nr 2.1).**



**Pytanie 21: Dotyczy zapisów Załącznik nr 5 WZÓR UMOWY nr §4 pkt 1**

*„Sprzedający w dniu wydania przedmiotu umowy, przekaze Kupującemu wszystkie posiadane dokumenty dotyczące urządzenia..”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisów na proponowaną:

*„Sprzedający w dniu wydania przedmiotu umowy, przekaze Kupującemu wszystkie posiadane dokumenty dotyczące urządzenia oraz zużyte i nieużyte elementy użytkowe ( w tym kaniule, obturatory, narzędzia wielorazowego użytku -częściowe i nieużywane, akcesoria jednorazowego użytku”*

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiające modyfikuje zapisy Załącznika 2.1 – umowa sprzedaży. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską wskazującą że umowa sprzedaży to Załącznik nr 5 (powinien być Załącznik nr 2.1).*

**Pytanie 22: Dotyczy zapisów Załącznik nr 5 WZÓR UMOWY nr §4 pkt 4**

*„Termin wydania zostanie ustalony przez Strony, z tym zastrzeżeniem, że wydanie nie może nastąpić później niż w terminie ..... dni od zgłoszenia przez Zamawiającego woli wydania Robota da Vinci.”*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisów na proponowaną:

*Termin wydania zostanie ustalony przez Strony, z tym zastrzeżeniem, że wydanie nie może nastąpić później niż w terminie do dnia 10.12.2023 roku od zgłoszenia przez Zamawiającego woli wydania Robota da Vinci.*

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiające modyfikuje zapisy Załącznika 2.1 – umowa sprzedaży. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską wskazującą że umowa sprzedaży to Załącznik nr 5 (powinien być Załącznik nr 2.1).*

**Pytanie 23: Dotyczy zapisów Załącznik nr 7 ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH 1. KONSOLA CHIRURGICZNA, ppkt 12 parametr oceniany „b” : „sterowanie ustawieniami dźwięku ( mikrofonu konsoli chirurgicznej i głośnika z kolumny ramion robotycznych) ”**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uznanie za równoważne i spełnione oraz przyznanie punktów za „sterowanie ustawieniami dźwięku ( mikrofonu konsoli chirurgicznej i głośnika z poziomu konsoli chirurgicznej) ” , co wydaje się logiczne w zakresie opisów parametrów wymaganych konsoli chirurgicznej

*Odpowiedź: Zamawiający uznaje powyższa funkcjonalność jako równoważną i punktowaną. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie 24: Dotyczy zapisów Załącznik nr 7 ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH c) WYPOSAŻENIE ZESTAWU ROBOTA CHIRURGICZNEGO , ppkt 32**

w zakresie opisu „Synchronizacja stołu operacyjnego z wózkiem robotycznym pacjenta umożliwiającą zmianę położenia w trakcie procedury medycznej, bez konieczności wyjmowania narzędzi chirurgii robotycznej z ciała pacjenta.”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uznanie za spalenie parametru oferowanego rozwiązania : *Synchronizacja stołu operacyjnego z wózkiem robotycznym pacjenta umożliwiającą zmianę położenia w trakcie procedury medycznej, bez konieczności wyjmowania narzędzi chirurgii robotycznej z ciała pacjenta w przypadku współpracujących dwóch konsol chirurgicznych lub za wyjątkiem narzędzia znajdującego się poza władaniem operatora pojedynczej konsoli”*

*Odpowiedź: Zamawiający uznaje powyższa funkcjonalność jako równoważną. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*



**Pytanie 25: Dotyczy zapisów SWZ, XX, 4, 8)**

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał autoryzację producenta w zakresie sprzedaży wszystkich urządzeń.

Prosimy o potwierdzenie, że taka autoryzacja dotyczy głównego przedmiotu Zamówienia jakim jest system chirurgii robotycznej, a nie dodatkowego wyposażenia jakim jest stół chirurgiczny wraz z jego akcesoriami.

*Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe tj. że taka autoryzacja dotyczy głównego przedmiotu Zamówienia jakim jest system chirurgii robotycznej a nie dodatkowego wyposażenia jakim jest stół chirurgiczny wraz z jego akcesoriami.*

**Pytanie 26:**

Zgodnie z zapisami SWZ podstawę projektu wzmocnienia stanowić powinna ekspertyza techniczna dotycząca możliwości dociążenia stropu sprzętem medycznym. Jak zaznaczono w ekspertyzie autor nie odnalazł w archiwalnej dokumentacji rodzaju warstw posadzkowych na stropie. Warstwy o zbyt małej wytrzymałości mogą pod ciężarem sprzętu medycznego a zwłaszcza robota ulegać zniszczeniu co może powodować miejscowe wgniecenia posadzki i uszkodzenia wykładziny. Wobec zapisu SWZ „Wszystkie koszty związane z dostosowaniem pomieszczenia do prawidłowej instalacji robota chirurgicznego leżą po stronie Wykonawcy” nasze pytania brzmią następująco:

- czy Zamawiający dopuszcza ewentualne prace budowlane w obszarze Sali operacyjnej? Jeśli nie to Wykonawca wnosi o wykluczenie jego odpowiedzialności w wypadku wgnieceń w posadzce będących następstwem przemieszczania systemu robotycznego i stołu operacyjnego.

-czy Zamawiający posiada aktualną dokumentację powykonawczą określającą rodzaj warstw posadzkowych?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza prowadzenie prac w obrębie Sali operacyjnej. Zamawiający wskazują równocześnie, że Wykonawca może/powinien wykonać kontrolne odwierty w stropie pod salą operacyjną przed opracowaniem dokumentacji projektowej konstrukcyjnej celem sprawdzenia warstw w sposób, który nie naruszy podłogi w sali operacyjnej nr 1.*

*Zamawiający nie posiada dokumentacji powykonawczej określającej rodzaje warstw posadzkowych.*

**Pytanie 27:**

Jeśli Zamawiający dopuszcza wykonanie ewentualnych prac budowlanych w obszarze sali operacyjnej Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu wykonania prac budowlanych z 30 do 60dni.

*Odpowiedź: Zamawiający oprócz prac związanych z montażem robota oraz prac instalacyjnych nie przewiduje wykonywania innych prac budowlanych w obszarze sali operacyjnej. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian. Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 29 niniejszej Informacji nr 2 dla Wykonawców, Zamawiający wydłużył termin wykonania prac związanych ze wzmocnieniem stropu z 30 do 50 dni.*

**Pytanie 28:**

W zapisach SWZ oraz § 3 pkt. 3 wzoru umowy Zamawiający określa termin wykonania projektu budowlanego na 30 dni od dnia podpisania umowy. Natomiast w § 6 pkt. 3.1 Zamawiający wymaga "wykonania i przedstawienia Zamawiającemu projektu budowlanego doakceptacji w terminie 20 dni od dnia podpisania umowy, przedstawiony projekt powinien zawierać wszystkie dokonane przez Wykonawcę, wymagane powszechnie obowiązującymi przepisami uzgodnienia, np. Straż pożarna, bhp." Zapis ten de facto skraca termin wykonania projektu do 20 dni co jest terminem wg Wykonawcy zbyt krótkim. Wnosimy o umieszczenie w umowie następującego zapisu: " W terminie do 30 dni od dnia podpisania umowy, Wykonawca przygotowuje projekt budowlany i w ciągu 2 dni złoży wniosek o wydanie decyzji pozwolenie na budowę, a w przypadku braku konieczności uzyskania pozwolenia na budowę przedstawi odpowiednie oświadczenie projektanta. W przypadku konieczności uzyskania ekspertyzy przeciw pożarowej termin przygotowania projektu budowlanego zostanie wydłużony o czas niezbędny do pozyskania przedmiotowej ekspertyzy nie dłużej jednak niż



o 60 dni, wówczas projekt budowlany Wykonawca zobowiązany jest przygotować z zachowaniem terminu określonego w zdaniu pierwszym wydłużonego o czas niezbędny do pozyskania ekspertyzy, nie później jednak niż w terminie 90 dni od dnia podpisania umowy.

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykonanie projektu budowlanego w terminie do 30 dni od daty podpisania umowy, który musi być zatwierdzony przez właściwych rzeczoznawców. Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów w załączniku nr 2 w tym zakresie.*

*W przypadku konieczności uzyskania ekspertyzy p/poż termin przygotowania projektu budowlanego zostanie wydłużony o następne 30 dni. Wykonawca zobowiązany jest do opracowania dokumentacji projektowej wraz z ewentualną ekspertyzą p/poż w terminie nie dłuższym niż 60 dni od daty podpisania umowy. Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ oraz Załącznika nr 2.*

**Pytanie 29:**

Ze względu na stopień skomplikowania i reżim technologiczny prowadzonych prac według opracowanej koncepcji przez Zamawiającego Wykonawca wnosi o wydłużenie czasu potrzebnego na wykonanie wzmocnienia stropu z 30 do 50 dni tak aby cały ustrój konstrukcyjny osiągnął pełną wytrzymałość przed wprowadzeniem robota na wzmacniany strop.

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu z 30 do 50 dni. Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów w załączniku nr 2 w tym zakresie oraz SWZ.*

**Pytanie 30:**

Prowadzenie prac według koncepcji Zamawiającego ze względu na kolizje może wiązać się z czasowym wyłączeniem central wentylacyjnych obsługujących sale operacyjne. Celem wyłączeń na okres 7-14 dni będzie przerobienie kanałów wentylacyjnych. Proszę o potwierdzenie takiej możliwości w przypadku zaistniałej konieczności.

*Odpowiedź: Wykonawca na bieżąco będzie informował i uzgadniał z Zamawiającym ewentualną potrzebę wyłączenia z eksploatacji instalacji wentylacji z klimatyzacją pracującą na potrzeby Bloku Operacyjnego. Wykonawca ma obowiązek przed przystąpieniem do prac w obszarze wymienionej instalacji zabezpieczyć w sposób prawidłowy przed wszelkimi uszkodzeniami zlokalizowane w Wentylatorce zarówno centrale jak i kanały wentylacyjne.*

**Pytanie 31:**

Czy wentylatorownia wraz z przestrzenią instalacyjną jest jedną wyodrębnioną strefą pożarową czy dwiema osobnymi?

*Odpowiedź: Do obowiązków Wykonawcy należy opracowanie dokumentacji projektowej zatwierdzonej przez rzeczoznawcę ds. p. poż.*

**Pytanie 32:**

Czy opracowana przez Zamawiającego koncepcja wymaga zabezpieczenia pożarowego konstrukcji stalowej wzmocnienia stropu? Jeżeli takie zabezpieczenie jest wymagane to proszę o wskazanie technologii jego wykonania

*Odpowiedź: Do obowiązków Wykonawcy należy opracowanie dokumentacji projektowej zatwierdzonej przez rzeczoznawcę ds p. poż.*

**Pytanie 33: Dotyczy SWZ rozdział XVI ust. 1 pkt. 1):**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy w materiałach informacyjnych (wskazanych przez Zamawiającego kartach katalogowych, opisach technicznych) któryś z parametrów nie będzie opisany lub opis może być traktowany jako niejasny lub nie będzie możliwe uzyskanie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela Zamawiający dopuszcza złożenie stosownego oświadczenia autoryzowanego dystrybutora lub wykonawcy potwierdzającego wymagany punkt.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe jednak tylko w wyjątkowych przypadkach.*



**Pytanie 34:**

W związku z rozbieżnością zapisów SWZ, OPZ oraz wzoru umowy, zwracamy się o ujednoczenie wymaganej daty produkcji przedmiotu umowy tj. w OPZ i SWZ wymagany jest rok produkcji 2023, natomiast we wzorze umowy §16 ust. 5 Zamawiający wymaga sprzętu nie starszego niż 2021r.

**Odpowiedź:** *Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowanie przedmiotu wyprodukowanego po 1 stycznia 2023 r. Zamawiający poprawia oczywiste omyłki pisarskie.*

**Pytanie 35:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia, które nie podlegają pod ustawę o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r., a co za tym idzie nie są wyrobami medycznymi, nie posiadają deklaracji zgodności lub certyfikatu CE lub obu tych dokumentów.

**Odpowiedź:** *Zamawiający potwierdza powyższe.*

**Pytanie nr 36**

Dotyczy poz. 3 Załącznik nr 7 do SWZ

Wnosimy o modyfikację brzmienia tego punktu i zapisu „Umożliwiająca sterowanie narzędziami chirurgicznymi oraz kamerą endoskopową 3D (w każdym z ramion robotycznych)”

Aktualny zapis uniemożliwia złożenie ważnej oferty przez CMR Surgical, producenta z drugą na świecie ilością instalacji systemów robotycznych.

Prosimy o zmianę zapisu na brzmienie:

„Umożliwiająca sterowanie narzędziami chirurgicznymi oraz kamerą endoskopową 3D. Wymagane bez względu na sposób technicznego osiągnięcia wymaganej funkcjonalności, z zastrzeżeniem:

Funkcja umożliwiająca automatyczne przełączenie przez operatora konsoli chirurgicznej - kąta prezentacji obrazu z endoskopu 30 stopni w dół i 30 stopni w górę”

Wymaganie umieszczenia endoskopu w każdym z ramion w przypadku modułowej budowy i niezależnej kolumny wizualizacyjnej nie ma znaczenia klinicznego i znaczenia dla spełniania celu, któremu ma służyć przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź:** *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian. Zamawiający wyjaśnia, że Automatyczne przełączanie przez operatora konsoli chirurgicznej kąta obrazu endoskopu 30 stopni w dół i 30 stopni w górę jest funkcją niezbędną przy operacjach nowotworów złośliwych odbytnicy. Dodatkowo możliwość umieszczenia endoskopu w każdym z ramion (tj. zmianę położenia kamery pomiędzy ramionami w trakcie operacji bez oddokowywania ramion) jest funkcją bardzo pomocną i uzasadnioną klinicznie w przypadku rozległych operacji, obejmujących kilka kwadrantów jamy brzusznej operacji.*

**Pytanie nr 37**

Dotyczy poz. 4 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne, dzięki któremu pożądana funkcjonalność systemu robotycznego zostanie osiągnięta poprzez wcześniejsze zaprogramowanie generatora energii podłączonego do systemu robotycznego?

Nastawienia elektrochirurgii w systemie Versius można zmieniać na generatorze elektrochirurgicznym współpracującym z systemem Versius. Taki sam efekt kliniczny zostaje osiągnięty zarówno w przypadku sterowania ustawieniami z poziomu konsoli chirurgicznej jak i bezpośrednio z poziomu generatora elektrochirurgii.

Aktualny zapis uniemożliwia złożenie ważnej oferty przez CMR Surgical, producenta z drugą na świecie ilością instalacji systemów robotycznych.

**Odpowiedź:** *Zamawiający uznaje powyższą funkcjonalność jako równoważną i punktowaną. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*



**Pytanie nr 38**

Dotyczy poz. 5 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie systemu Versius wraz ze zintegrowanym obrazowaniem fluorescencyjnym (ICG) na dzień dostawy.

CMR Surgical będzie dysponował zintegrowaną z systemem Versius technologią obrazowania fluorescencyjnego (ICG) na dzień instalacji systemu.

*Odpowiedź: Sposób sformułowania pytania wskazuje, że w chwili obecnej system Versius nie posiada funkcji zintegrowanego obrazowania fluorescencyjnego (ICG). Mając powyższe na uwadze Zamawiający informuje, że zakup urządzenia, którego funkcjonalność i działanie nie mogą być przez Zamawiającego zweryfikowane na etapie oceny ofert nie jest dopuszczalne. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.*

**Pytanie nr 39**

Dotyczy poz. 11 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający uzna za równoważną funkcję konsoli chirurgicznej, która umożliwi chirurgowi przeniesienie wzroku z ekranu konsoli na przestrzeń Sali operacyjnej bez konieczności wyzwolenia rąk z manetek sterujących z zachowaniem stałej niezmięnionej pozycji narzędzi wewnątrz ciała pacjenta w celu uniknięcia niezamierzonych, niekontrolowanych ruchów narzędzia?

*Odpowiedź: Zamawiający uznaje powyższą funkcjonalność konsoli jako równoważną.*

**Pytanie nr 40**

Dotyczy poz. 12 podpunkt f Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający uzna za równoważne sterowanie optycznym powiększeniem obrazu? Jest to powiększenie lepsze od cyfrowego, bez straty na jakości obrazu?

*Odpowiedź: Zamawiający uznaje powyższą funkcjonalność jako równoważną.*

**Pytanie nr 41**

Dotyczy poz. 15 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na system sterowania wózkami ramion bez automatycznego ustawienia wstępnego? Każde z ramion pozycjonowane jest manualnie, indywidualnie, zgodnie z pozycją trokara w polu operacyjnym.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 42**

Dotyczy poz. 19 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający uzna za równoważne pojedyncze ramiona na wózkach umożliwiające podjazd i zadokowanie z dowolnej strony stołu operacyjnego?

*Odpowiedź: Zamawiający uznaje powyższą funkcjonalność jako równoważną.*

**Pytanie nr 43**

Dotyczy poz. 21A Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści system robotyczny posiadający w swoim portfolio narzędziowym 2 typu narzędzi monopolarnych?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszczą powyższe. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 44**

Dotyczy poz. 21B Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści system robotyczny posiadający w swoim portfolio narzędziowym 1 typ narzędzi bipolarnych typu Maryland?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

*Zamawiający wyjaśnia, że narzędzie bipolarne typu Maryland nie jest narzędziem przeznaczonym do operacji przewodu pokarmowego (jelita grubego lub jelita cienkiego). System robotyczny*



*posiadający w swoim portfolio 1 typ narzędzia robotowego bipolarnego (typu Maryland) nie spełnia wymogów Zamawiającego.*

**Pytanie nr 45**

Dotyczy poz. 21C Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści system robotyczny posiadający w swoim portfolio narzędziowym 1 typ narzędzi artykulacyjnych typu grasper?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian. Uzasadnienie tożsame z odpowiedzią na pytanie nr 44 niniejszej Informacji.*

**Pytanie nr 46**

Dotyczy poz. 21D Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści system robotyczny posiadający w swoim portfolio narzędziowym 1 typ imadła artykulacyjnego?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 47**

Dotyczy poz. 22 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający mógłby dla zwiększenia konkurencyjności zrezygnować z wymogu opisanych narzędzi w typ punkcie gdyż poniżej w wyposażeniu robota owe narzędzia nie występują. Na dzień dzisiejszy nasz system nie posiada takowych rozwiązań co nie znaczy że nie będzie ich posiadał niebawem.

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 48**

Dotyczy poz. 24 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość ustawienia kąta endoskopu manualnie a wybór kąta z poziomu konsoli?

*Odpowiedź: Odpowiedź udzielona w pytaniu nr 34. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 49**

Dotyczy poz. 24 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu z możliwością nagrywania filmów lecz bez możliwości wykonywania zdjęć?

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 50**

Dotyczy poz. 25 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie bez predefiniowanych ustawień? Nasz system nie wymaga ich do wykonania czynności opisanych w podpunktach a, b i c?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.*

**Pytanie nr 51**

Dotyczy poz. 26 Załącznik nr 7 do SWZ

Wnosimy o uznanie za spełnienie tego parametru punktowanego rozwiązania równoważnego umożliwiającego dowolne umiejscawianie trokarów na podstawie decyzji operatora, niewymagającego systemu laserowego do przygotowania robota do operacji. To rozwiązanie pozwala na spełnienie tej samej funkcjonalności i osiągnięcia tożsamego celu klinicznego.

*Odpowiedź: Zamawiający uznaje powyższą funkcjonalność jako równoważną. Zamawiający usuwa punktację w poz. 26. Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznika nr 7 oraz SWZ w tym zakresie.*





**Pytanie nr 52**

Dotyczy poz. 24 Załącznik nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści system robotyczny z wbudowaną nagrywarką umożliwiającą zapis wideo procedury, bez możliwości wykonania zdjęcia. Wyeksportowanie kadru (zdjęcia) jest możliwe za pomocą zewnętrznych aplikacji (w tym Versius Connect, do której dostęp jest zapewniany każdemu operatorowi systemu Versius).

Tak skonstruowany parametr wyklucza możliwość złożenia ważnej oferty przez firmę CMR Surgical, producenta z drugą na świecie ilością instalacji robotów chirurgicznych.

**Odpowiedź:** *Pytanie zadane nie precyzyjnie. Poz 24 dotyczy Endoskopu i możliwości sterowania jego funkcjami. Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie oraz funkcjonalność jedynie w zakresie wykonywania zdjęć. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie ustawień kąta widzenia oraz horyzontu.*

**Pytanie nr 53**

Dotyczy poz. 32 Załącznik nr do SWZ

Na rynku istnieją systemy robotyki chirurgicznej, które są w stanie dostosować się do każdego stołu operacyjnego, a dzięki swojej elastyczności oraz uniwersalności nie wymagają integracji ze stołem operacyjnym. Takie rozwiązanie nie narzuca bowiem żadnego ustawienia pacjenta/stołu, a tym samym ramiona robotycznie dostosowują się do wymaganej pozycji. Wymóg dostawy zintegrowanego stołu operacyjnego nie ma znaczenia klinicznego i znaczenia dla spełniania celu, któremu ma służyć przedmiot zamówienia.

Wnosimy o usunięcie zapisu tego punktu.

Tak skonstruowany zapis uniemożliwia złożenie ważnej oferty w postępowaniu przetargowym producentowi z drugą na świecie liczbą instalacji systemów robotycznych.

**Odpowiedź:** *System robotowy współpracujący z zintegrowanym stołem operacyjnym umożliwia zmianę pozycji stołu operacyjnego (i pacjenta) w trakcie zabiegu operacyjnego. Jest funkcja kluczowa do wykonywania kompleksowych operacji jamy brzusznej np. resekcji raka odbytnicy podczas której niezbędne jest też uwolnienie zgięcia śledzionowego okrężnicy.*

*Tym samym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian gdyż w opinii Zamawiającego wymogu integracji stołu operacyjnego z systemem robotycznym znajduje uzasadnienie kliniczne.*

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

Z-ca Kierownika Działu  
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

mgr inż. Jacek Banaszak

DYREKTOR SZPITALA

prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz

(5)