



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NIP: 956-19-49-580, REGON: 000316068, BDO: 000014564

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-GA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wsz.z.torun.pl
tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 11 grudnia 2024 r.

Nr sprawy: W.Sz.Z.: TZ – 280-123/24

Podmioty biorące udział w postępowaniu

o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę aparatury medycznej z niezbędnym wyposażeniem pomieszczeń na potrzeby Pracowni Endoskopii.**

- I. W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), zwanej dalej Pzp, udziela poniżej odpowiedzi:

Dotyczy zapisów WZORU UMOWY:

- 1. Rozdział I § 2A ust. 8** - Prosimy o doprecyzowanie jakie akcesoria Zamawiający ma na myśli.
Odpowiedź: Z uwagi na brak możliwości doprecyzowania ewentualnych akcesoriów Zamawiający nadaje zapisowi w rozdziale I § 2A ust. 8 nast. treść:
„8. Wykonawca w okresie gwarancyjnym zapewni części zamienne dla pełnego użytkowania sprzętu informatycznego przez okres wskazany w ofercie i załącznikach”.
- 2. Rozdział II § 1B ust. 2.** Prosimy o wykreślenie możliwości zmiany parametrów sprzętu. Możliwość dopasowania rozmiarów mebli jest w tym przypadku jak najbardziej zrozumiała, jednak zmiana parametrów wyposażania daje możliwość modyfikacji w taki sposób, że ich cena będzie się znacząco różniła od ceny ze złożonej oferty. Tego typu zapis nie pozwala Wykonawcy, w sposób właściwy, oszacować kwoty składanej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający akceptuje zasadność tej zmiany, a zapisowi w rozdziale II § 1B ust. 2 nadaje się następującą treść:
„2. Zamawiający zastrzega, że z uwagi na kompleksowy charakter zamówienia obejmujący wykonanie prac adaptacyjnych wskazanych pomieszczeń Zamawiającego i dostawę urządzeń, rozmiary wyrobów z zakresu wyposażenia wymienione w załączniku nr 3/11 SWZ mają charakter planowany, a Wykonawca będzie mógł je zmienić w szczególności rozmiarowo, pod względem materiałów i kolorystyki oraz dostosować na etapie projektowania do faktycznych potrzeb wynikających z przyjętych założeń użytkowych, instalacyjnych i uzgodnień z Zamawiającym”.
Jednocześnie odpowiednio w **Załączniku Nr 3/11** (Wyposażenie pracowni endoskopii) zmienia się zapis w uwagach i nadaje się mu następującą treść: *„UWAGA! - rozmiary wyrobów z tego załącznika mają charakter planowany, a Wykonawca będzie mógł je zmienić w szczególności rozmiarowo, pod względem materiałów i kolorystyki oraz dostosować na etapie projektowania adaptacji pomieszczeń do faktycznych potrzeb wynikających z przyjętych założeń użytkowych, instalacyjnych i uzgodnień z Zamawiającym”.*
- 3. Rozdział II § 1B ust. 3.** Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający będzie opiniował projekt, a nie zmieniał kluczowe parametry jak np. materiał wykonania, jeżeli został on wskazany w opisie wyposażenia będącym częścią postępowania.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



4. **Rozdział II § 1B ust. 3 c).** Z uwagi na bardzo krótki termin realizacji zadania prosimy o skrócenie terminu do 2 dni, Ponadto zwracamy uwagę, iż w podpunkcie znajduje się powtórzenie i wskazane są dwa różne terminy akceptacji.
Odpowiedź: Zapis w rozdziale II 1B ust. 3 c) otrzymuje treść:
„c) Zamawiający w terminie 2 dni roboczych zajmie stanowisko w przedmiocie przedłożonych mu do akceptacji rysunków wykonawczych, pod warunkiem przekazania z tygodniowym wyprzedzeniem pisemnej lub mailowej informacji o planowanym terminie przekazania rysunków wykonawczych. W tych okolicznościach uważać się będzie, że Zamawiający nie wnosi uwag do przestanych rysunków wykonawczych (produkcyjnych)”.
5. **Rozdział II § 2B ust. 6.** Z uwagi na fakt, iż przedmiotem umowy jest również dostarczenie wyposażenia prosimy o naliczanie kar od wartości danego urządzenia, którego sprawa dotyczy.
Naliczanie kar stałej wysokości jest niewspółmierne do ewentualnie poniesionej szkody. Kara umowna liczona od wartości ceny ryczałtowej już za jeden dzień opóźnienia może wynieść wielokrotnie więcej niż wartość elementu, który uległ uszkodzeniu.
Odpowiedź: Zapis w rozdziale II 2B ust. 6 otrzymuje treść:
„6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za zwłokę w wykonaniu naprawy gwarancyjnej mebli, drobnego sprzętu, wyposażenia, akcesoriów uzupełniających, w wysokości 0,5% wartości naprawianego egzemplarza mebli, sprzętu, wyposażenia, akcesoriów, a jeśli ustalenie wartości naprawianego egzemplarza mebli, sprzętu, wyposażenia, akcesoriów będzie niemożliwe na podstawie treści oferty, kara umowna wynosić będzie 100 zł za każdy dzień zwłoki”.
6. **Rozdział III § 2C ust. 1.** Prosimy o doprecyzowanie do jakich materiałów Zamawiający wymaga próbek.
Odpowiedź: Chodzi o próbki materiałów wykończeniowych. Zapis w rozdziale III § 2C ust. 1 otrzymuje treść:
„1. Przed przystąpieniem do robót, Wykonawca winien dostarczyć niezbędne próbki materiałów wykończeniowych do akceptacji. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć dane od producenta dotyczące stosowanych produktów, wraz z instrukcją wykonania i odpowiednimi atestami i certyfikatami. Spełnienie wymogu przedstawienia proponowanych materiałów, które mają być użyte w procesie realizacji prac adaptacyjnych może nastąpić poprzez złożenie kart materiałowych zawierających istotne dane o wyrobie. Zamawiający w terminie do 2 dni od otrzymania, dokonuje akceptacji lub zgłasza w formie pisemnej ewentualne uwagi, pod warunkiem przekazania z tygodniowym wyprzedzeniem pisemnej (via email) informacji o planowanym terminie przekazania materiałów do akceptacji. Niezgłoszenie uwag w tych okolicznościach, uważa się za akceptację przedłożonych próbek”.
7. **Rozdział III § 2C ust. 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów tego ustępu tak, żeby spełnienie wymogu przedstawienia proponowanych materiałów, które mają być użyte w procesie realizacji prac adaptacyjnych odbyło się poprzez złożenie kart materiałowych zawierających istotne dane o wyrobie. Przedstawienie kart materiałowych usprawnia proces decyzyjny w stosunku do składania próbek materiałów, a przy założeniu krótkiego terminu realizacji jest to aspekt bardzo istotny.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Patrz zmieniony zapis w rozdziale III § 2C ust. 1 w odpowiedzi na poprzednie pytanie nr 6.
8. **Rozdział III § 2C ust. 1.** Prosimy o skrócenie czasu akceptacji do 2 dni. Przy tak krótkim czasie realizacji skrócony czas akceptacji jest niezbędny w celu utrzymania terminu.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie akceptacji/wniesienie uwag w ciągu 2 dni roboczych, pod warunkiem przekazania z tygodniowym wyprzedzeniem pisemnej lub mailowej informacji o planowanym terminie przekazania materiałów do akceptacji. Patrz zmieniony zapis w rozdziale III § 2C ust. 1 w odpowiedzi na pytanie nr 6.

9. **Rozdział III § 3C ust. 6 podpunkt a).** Prosimy o potwierdzenie, że kwota ryczałtu dotyczy całości realizacji umowy.
Odpowiedź: Tak - kwota ryczałtu (kosztu) za dostarczanie mediów (woda, energia) dotyczy całości realizacji przedmiotu umowy.
10. **Rozdział III § 3C ust. 18.** Zamawiający powołuje się na załącznik 3/25 SWZ, proszę o wskazanie, gdzie w dokumentach przetargowych znajduje się ten załącznik.
Odpowiedź: Mamy tu do czynienia z omyłką pisarską, gdyż chodzi o Zał. Nr 3/12, tj. „Zakres prac adaptacyjnych pomieszczeń na potrzeby Pracowni Endoskopii”. Zapis w rozdziale III § 3 ust. 18 otrzymuje treść:
„18. Wykonawca jest zobowiązany do wykonania wszelkich badań, prób, testów, odbiorów technicznych, rozruchów i regulacji, w tym szkoleń dla personelu użytkownika w zakresie każdej branży, jakie są wymagane dla poprawnej realizacji umowy i oddania rezultatów robót do użytkowania, wg zakresu opisanego w załączniku nr 3/12 SWZ”.
11. **Rozdział III § 3C ust. 23 podpunkt d.** Prosimy o skrócenie czasu zajęcia stanowiska do 2 dni. Przy tak krótkim czasie realizacji skrócony czas akceptacji jest niezbędny w celu utrzymania terminu
Odpowiedź: Zapis w rozdziale III § 3C ust. 23 podpunkt d) otrzymuje treść:
„d) Zamawiający zobowiązany jest w terminie 2 dni roboczych zająć stanowisko w przedmiocie przedłożonych mu do akceptacji prac projektowych, pod warunkiem przekazania z tygodniowym wyprzedzeniem pisemnej lub mailowej informacji o planowanym terminie przekazania materiałów do akceptacji. W tych okolicznościach uważać się będzie, że Zamawiający nie wnosi uwag do przesłanych projektów”.
12. **Rozdział III § 6C ust. 4 podpunkt 1).** Prosimy o doprecyzowanie jakie protokoły odbiorów technicznych ma na myśli Zamawiający?
Odpowiedź: Zapis w rozdziale III § 6C ust. 4 podpunkt 1) otrzymuje treść:
„1) protokoły odbiorów technicznych z odbioru robót ulegających zakryciu oraz prób szczelności i pomiarów sprawności/wydatków wykonywanych instalacji oraz protokoły szkoleń Użytkownika”
13. **Rozdział III § 8C ust. 1 podpunkt 1 c).** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli jedynie podwykonawców wykonujących roboty związane z pracami adaptacyjnymi.
Odpowiedź: Tak.
14. **Rozdział III § 8C ust. 1 podpunkt 1 d).** Prosimy o potwierdzenie, że wskazany zapis dotyczy, zgodnie z nazwą rozdziału, jedynie prac adaptacyjnych.
Odpowiedź: Tak.
15. **Rozdział III § 8C ust. 1 podpunkt 1 d).** Z uwagi na fakt, iż przedmiotem umowy jest również dostarczenie wyposażenia prosimy o naliczanie kar od wartości danego urządzenia/wyposażenia, którego sprawa dotyczy. Naliczanie kar od całości umowy jest niewspółmierne do ewentualnie poniesionej szkody. Kara umowna liczona od wartości ceny ryczałtowej już za jeden dzień opóźnienia może wynieść wielokrotnie więcej niż wartość elementu, który uległ uszkodzeniu. Wykonawca zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na zamawiającego.
Odpowiedź: Zgodnie z nazwą rozdziału III dotyczy on w szczególności zobowiązań umownych określonych w § 1 ust. 5 lit. c., czyli prac adaptacyjnych, a w tej sytuacji za możliwe uznaje się dokonanie nast. zmiany w rozdziale III § 8C ust. 1 podpunkt 1 d):
„d) za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych przy odbiorze końcowym lub w okresie gwarancji/rękojmi, w wysokości 0,03% wynagrodzenia z tytułu wykonania projektu i prac adaptacyjnych, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia wyznaczonego przez Zamawiającego na usunięcie wad”.

16. **§ 3 ust. 1 podpunkt a).** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu tego paragrafu w całości? Tego typu urządzenia zamawiane są zgodnie z wymaganą konfiguracją i nie są dostępne od ręki u producenta, w związku z czym wykonawca nie ma możliwości utrzymywania na stanach magazynowych sprzętów zastępczych. Wykonawca zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy ewentualny większy koszt związany z zapewnieniem urządzeń zastępczych będą musieli przenieść na zamawiającego.
- Odpowiedź:** Zapis w § 3 ust. 1 podpunkt a) otrzymuje treść:
„a) naprawie sprzętu, przy czym w przypadku naprawy poza miejscem zainstalowania Wykonawca zapewni sprzęt zamienny o parametrach równoważnych lub podobnych do naprawianego, jeśli naprawa będzie przekraczać 20 dni roboczych”.
17. **§ 3 ust. 8.** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie ma na myśli części eksploatacyjnych, zużywalnych, które Zamawiający powinien nabywać sukcesywnie na własny koszt.
- Odpowiedź:** Tak - przegląd techniczny gwarancyjny nie obejmuje części eksploatacyjnych zużywalnych, które sukcesywnie nabywa Zamawiający odpowiednio do potrzeb wynikających z eksploatacji urządzenia.
18. **§ 4 ust. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary do 2%. Obecna kara umowna jest rażąco wysoka i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowana. Wykonawca zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na zamawiającego.
- Odpowiedź:** Zapis w rozdziale w § 4 ust. 7 otrzymuje treść:
„7. Z tytułu nienależytego wykonania umowy, z wyłączeniem kar umownych opisanych szczegółowo w rozdziale I, II i III, Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 3% wartości brutto umowy”.
19. **§ 4 ust. 7.** Wykonawca wnosi o doprecyzowanie treści tego §, zwłaszcza „nienależytego wykonania umowy”. Wskazana kara powinna wyraźnie określać przypadki, w których ma być naliczona. Wykonawca wnioskuje o konkretne wskazanie nienależytego wykonania umowy, skoro w pozostałych zapisach umowy Zamawiający nakłada już kary umowne.
- Odpowiedź:** Nienależyte wykonanie umowy jest wyrażeniem wynikającym z KC i nie sposób zdefiniować zamkniętego katalogu przypadków mieszczących się w ramach tego pojęcia. Przyjmuje się, że oznacza ono spełnienie zobowiązań w sposób niezgodny z wymaganiami umowy lub przepisami prawa.
20. **§ 4 ust. 8.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary do 0,03%. Obecna kara umowna jest rażąco wysoka i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowana. Wykonawca zwraca uwagę, że brak dokonania zmiany ww. postanowień umownych spowoduje wzrost cen w ofertach składanych przez wykonawców, którzy swoje ryzyko będą musieli przenieść na zamawiającego.
- Odpowiedź:** Zapis w rozdziale w § 4 ust. 8 otrzymuje treść: *„8. W przypadku zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy (termin określony w § 2 ust. 1 – termin wykonania całości przedmiotu zamówienia), Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,03% wynagrodzenia brutto umowy, o którym mowa w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy, za każdy dzień zwłok”.*

Dotyczy zapisów SWZ:

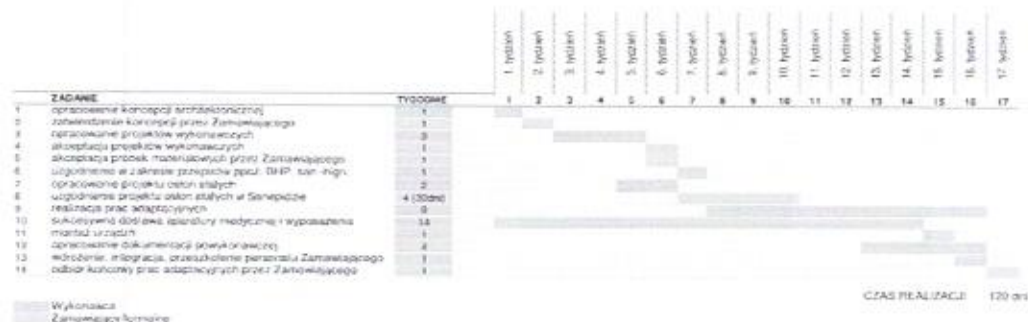
21. Po odbyciu wizji lokalnej, zapoznaniu się ze stanem faktycznym budynku i stanem formalnym w zakresie dokumentacji oraz ze względu na złożony charakter prac projektowo-uzgodnieniowych i robót budowlanych oraz wszystkimi zapisami wynikającymi z SWZ, wykonawca oblicza minimalny termin realizacji wynikający z terminów ustawowych oraz podanych w SWZ na 120 dni.

Utrzymanie przez Zamawiającego terminu 60 dni nie daje możliwości wykonania przedmiotu zamówienia, w zakresie opisanym w SWZ, uniemożliwiając jednocześnie przystąpienie do postępowania przez potencjalnych wykonawców. Zgodnie z SWZ Zamawiający przewidział dostawy częściowe, co daje możliwość wykonawcy dostarczenia sprzętu endoskopowego bezpośrednio po podpisaniu umowy (co zostało ujęte w harmonogramie). Jednocześnie w trakcie wykonywania prac projektowo-uzgodnieniowych Zamawiający będzie mógł wykorzystywać pomieszczenia zgodnie z ich obecnym przeznaczeniem, do momentu rozpoczęcia prac budowlanych. W załączeniu harmonogram realizacji przedmiotu zamówienia.

W związku z powyższym czy Zamawiający wydłuży termin realizacji przedmiotu zamówienia do 120 dni?

Harmonogram prac dla zadania:

dostawa aparatury medycznej z niezbędnymi wyposażeniami przeznaczona na potrzeby Pracowni Endoskopii



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W tej sytuacji zapis w rozdziale VI SWZ otrzymuje treść:

„Termin wykonania przedmiotu zamówienia: zgodnie z terminem określonym w ofercie, ale nie dłużej niż 120 dni od dnia podpisania umowy. Termin wykonania całości przedmiotu umowy należy określić w pełnych dniach w formularzu ofertowym (załącznik Nr 1 do SWZ)”.

Jednocześnie odpowiednio zmienia się zapis w rozdziale V Załącznika Nr 1 do SWZ (formularz „Oferta”) i nadaje mu nast. treść:

„V. Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia w terminie*** dni od dnia podpisania umowy (określić liczbę pełnych dni**, nie dłużej jednak niż 120 dni od dnia podpisania umowy). Zaoferowanie terminu wykonania powyżej progu ustalonego stanowić będzie podstawę do odrzucenia oferty”.

22. Czy w związku z koniecznością zatwierdzenia przez Zamawiającego koncepcji projektowej i koniecznością dostosowania jej do adaptowanych pomieszczeń oraz czy zgodnie z nagłówkiem tabeli w załączniku nr 3/11: „parametry i rozmiary wyrobów z tego załącznika mają charakter planowany” Zamawiający dopuszcza zmianę parametrów w zakresie rozmiaru, materiału i kolorystyki mebli określonych w załączniku nr 3/11?

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje zasadność tej zmiany, a zapisowi w rozdziale II § 1B ust. 2 - jak już zaznaczono w odpowiedzi na pytanie 2 - nadaje się następującą treść:

„2.Zamawiający zastrzega, że z uwagi na kompleksowy charakter zamówienia obejmujący wykonanie prac adaptacyjnych wskazanych pomieszczeń Zamawiającego i dostawę urządzeń, rozmiary wyrobów z zakresu wyposażenia wymienione w załączniku nr 3/11 SWZ mają charakter planowany, a Wykonawca będzie mógł je zmienić w szczególności rozmiarowo, pod względem materiałów i kolorystyki oraz dostosować na etapie projektowania do faktycznych potrzeb wynikających z przyjętych założeń użytkowych, instalacyjnych i uzgodnień z Zamawiającym”.

Jednocześnie odpowiednio w Załączniku Nr 3/11 (Wyposażenie pracowni endoskopii) zmienia się zapis w uwagach i nadaje się mu następującą treść:

„UWAGA! - rozmiary wyrobów z tego załącznika mają charakter planowany, a Wykonawca będzie mógł jej zmienić w szczególności rozmiarowo, pod względem materiałów i kolorystyki oraz dostosować na etapie projektowania adaptacji pomieszczeń do faktycznych potrzeb wynikających z przyjętych założeń użytkowych, instalacyjnych i uzgodnień z Zamawiającym”.

23. Czy w przypadku braku możliwości wpięcia w istniejącą wentylację Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany okapu na pochłaniacz w ciągu zabudowy kuchennej w pom. nr 79?

Odpowiedź: Tak.

24. W związku z wprowadzoną od 1 stycznia 2012 roku zmianą przepisów w zakresie obowiązku uzgadniania pod względem bezpieczeństwa i higieny pracy projektów budowy lub przebudowy obiektu budowlanego, wnosimy o usunięcie z SWZ konieczności uzyskania wyżej wymienionego uzgodnienia/pozytywnego zaopiniowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z zapisów SWZ (rozdział V pkt 3 ppkt 1) SWZ oraz rozdział III §1C ust. 3 lit. g) wzoru umowy) obowiązku uzyskania dla projektu adaptacji pomieszczeń na potrzeby Pracowni Endoskopii uzgodnienia/pozytywnego zaopiniowania projektu pod względem bezpieczeństwa i higieny pracy.

25. Dotyczy załącznik nr 2 - SPECYFIKACJA ASORTYMENTOWO-ILOŚCIOWO-CENOWA.

Zwracamy się z prośbą o dodanie dwóch wierszy w w/w formularzu do podziału zakresu oferty.

Taki podział jest wymagany ze względu na różnicę stawek Vat na pozycje z formularza cenowego oraz na przejrzystość w podziale kosztów tj. fakturowaniu częściowym. Jako wzór załączamy zmodyfikowany zał. nr 2-modyfikacja. Zmodyfikowane elementy zaznaczono kolorem czerwonym.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jedn. miary	Ilość (zakres) przedmiotu zamówienia	Cena jedn. netto (pozycje nr 1 - 10) lub Ryczałt (pozycje nr 11 i 12)	Wartość netto pozycji ogółem	Stawka podatku VAT	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji ogółem
1	Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/1 do SWZ.	szt.	2					
2	Endoskopy wraz z wyposażeniem Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/2 do SWZ.	kpl.	1					
3	Aparat do znieczulenia z wyposażeniem Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/3 do SWZ.	kpl.	2					
4	Diatermia z akcesoriami Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/4 do SWZ.	szt.	4					
5	Stół operacyjny endoskopowy Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/5 do SWZ.	szt.	2					
6	Kolumna sufitowa endoskopowa - anesteziologiczna Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/6 do SWZ.	szt.	2					
7	Kolumna sufitowa endoskopowa Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/7 do SWZ.	szt.	2					
8	Młynia endoskopów z wyposażeniem Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/8 do SWZ.	szt.	4					
9	Szafa do przechowywania endoskopów z wyposażeniem Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/9 do SWZ.	szt.	2					
10	System rejestracji badań endoskopowych Dostawa, montaż i instalacja. Parametry wg opisu w Zał. Nr 3/10 do SWZ.	kpl.	1					
11	Wyposażenie Pracowni Endoskopii (meble, drobny sprzęt wyposażenia, akcesoria uzupełniające) wg opisu „Wyposażenia Pracowni Endoskopii” w Zał. Nr 3/11 do SWZ.	kpl.	1					

12	Wykonanie projektu i robót remontowych adaptacyjnych. Zakres na podstawie opisu wg dokumentu „Zakres prac adaptacyjnych pomieszczeń na potrzeby Pracowni Endoskopii” w Zał. Nr 3/12 do SWZ	kpl.	1				
13	Montaż, instalacja, wdrożenie, całościowa integracja sprzętu	kpl.	1				
14	Szkolenie personelu	kpl.	1				
Wartość ogółem przedmiotu zamówienia:							

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę, a zmodyfikowany załącznik Nr 2 do SWZ (specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa) załączamy do niniejszej SWZ.

26. Dotyczy Kolumna sufitowa endoskopowa – anestezyjologiczna (parametry wg opisu w Zał. Nr 3/6 do SWZ) oraz Kolumna sufitowa endoskopowa (parametry wg opisu w Zał. Nr 3/7 do SWZ). Czy w związku ze słabymi stropami występującymi w obszarze podlegającym remontowi, prosimy o dopuszczenie kolumny o zredukowanych parametrach obciążeniowych stropu, poprzez dopuszczenie rozwiązania:

- Prześwit łożysk ok d100mm zamiast wymaganych d120mm
- Zasięg ramienia pojedynczego 100cm zamiast wymaganego zasięgu 160cm
- Udźwig max 20kg zamiast wymaganego 100kg
- Głowica pozioma oraz dedykowane kanały dla instalacji elektrycznej i gazowej prowadzone wzdłuż DŁUGOSCI głowicy.

Oferowana kolumna o takiej specyfikacji umożliwi zmniejszenie obciążeń stropu co najmniej o połowę co umożliwi jej montaż w przewidywanym miejscu montażu?
Uzasadnienie: proponowane rozwiązanie w zakresie kolumny jest optymalne ze względu na wymagania odnośnie przeznaczenia oraz możliwości instalacyjnych.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wnioskowaną zmianę parametrów, gdyż w istotny sposób ograniczy to planowane możliwości użytkowe kolumn.

27. Dotyczy Kolumna sufitowa endoskopowa – anestezyjologiczna (parametry wg opisu w Zał. Nr 3/6 do SWZ) oraz Kolumna sufitowa endoskopowa (parametry wg opisu w Zał. Nr 3/7 do SWZ). W związku z ograniczoną nośnością stropu, której finalne ustalenie będzie możliwe dopiero po wykonaniu odkrywek i wykonaniu prób nośności, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby finalna konfiguracja kolumn opisanych w załączniku nr 3/6 oraz załączniku nr 3/7 została przedstawiona do akceptacji Zamawiającego na podstawie wniosku materiałowego w fazie realizacji po opracowaniu obliczeń konstrukcyjnych/projektu konstrukcyjnego? Uzasadnienie: Finalny dobór kolumn anestezyjologicznej i endoskopowej związany jest bezpośrednio z rozwiązaniami konstrukcyjnymi, które wynikną dopiero po wykonaniu obliczeń przez konstruktora w fazie projektowej. W związku z powyższy zwracamy się z prośbą o zgodę na ostateczne zatwierdzenie parametrów technicznych kolumn przez Zamawiającego na etapie realizacji zadania.

Odpowiedź: Zamawiający ocenia, że montaż kolumn sufitowych endoskopowych o parametrach opisanych w Zał. Nr 3/6 i 3/7 do SWZ będzie możliwy przy aktualnej konstrukcji i nośności stropu. Gdyby jednak na etapie realizacji zamówienia obliczenia konstrukcyjne wykazały konieczność wzmocnienia stropu dla właściwego wykonania zamówienia, możliwe będą odpowiednie do sytuacji zmiany np. w trybie dopuszczalnej zmiany umowy określonej w § 6 pkt 1) lit. d) wzoru umowy lub na podstawie art. 455 ust. 2 ustawy Pzp.

28. Dotyczy Kolumna sufitowa endoskopowa – anestezjologiczna (parametry wg opisu w Zał. Nr 3/6 do SWZ) oraz Kolumna sufitowa endoskopowa (parametry wg opisu w Zał. Nr 3/7 do SWZ). Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby finalna konfiguracja wyposażenia panelu kolumny w punkty poboru gazów medycznych została określona na etapie realizacji oraz opracowania projektów branżowych? Uzasadnienie: po przeprowadzonej wizji lokalnej stwierdza się konieczność prowadzenia gniazd w ilościach i konfiguracji, która będzie możliwa do uzgodnienia z Zamawiającym dopiero na etapie projektowym.
Odpowiedź: Dopuszczamy sytuację, aby finalna - o ile zajdzie taka uzasadniona konieczność - konfiguracja wyposażenia panelu kolumny w punkty poboru gazów medycznych została określona na etapie realizacji i opracowania projektów branżowych.
29. Dotyczy zapisów w tabeli załącznika nr 3/11. Zwracamy się z prośbą czy w pozycji nr 30 wyrazi zgodę na dopuszczenie serwisu wykonawcy?
Odpowiedź: Jak określono winien być to autoryzowany serwis *lub* ewentualnie każdy inny podmiot upoważniony przez producenta urządzenia/wyrobu do wykonywania serwisu/napraw gwarancyjnych.
30. Dotyczy zapisów w tabeli załącznika nr 3/11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 23,24 i 25 tabeli, gdyż wymieniony asortyment nie wymaga przeprowadzenia w/w czynności?
Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie warunków zawartych w poz. 23-25 w odniesieniu do wyrobów określonych w Zał. Nr 3/11.
31. Dla myjni endoskopowej oraz procesu mycia i dezynfekcji endoskopów zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania, w którym dane pacjenta i endoskopu są zawarte na wydruku myjni potwierdzającym parametry procesu? Zastosowane rozwiązanie umożliwi pełną identyfikację procesu mycia i dezynfekcji endoskopu.
Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na rozwiązanie, w którym dane pacjenta i endoskopu są zawarte na wydruku myjni potwierdzającym parametry procesu.
32. Dotyczy: Załącznika nr 3/1 do SWZ – OPZ Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS – 2 szt. pkt 41. Prosimy Zamawiającego o podanie serii aparatów firmy Olympus, względem których Zamawiający wymaga kompatybilności z oferowanym procesorem.
Odpowiedź: Oferowany procesor musi być kompatybilny z posiadanymi procesorami firmy Olympus serii 180 i 190.
33. Dotyczy: Załącznika nr 3/1 do SWZ – OPZ Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS – 2 szt. pkt 53. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie procesora do komunikacji z endoskopami EUS, który w oryginalnych dostępnych na dzień składania pytań materiałach, nie posiada potwierdzenia parametru: „Tryb wzmocnienia obrazu, uwydatniania krawędzi obrazu, również po jego zatrzymaniu”.
Odpowiedź: Dopuszczamy procesor do komunikacji z endoskopami EUS, który w oryginalnych dostępnych na dzień składania pytań materiałach, nie posiada potwierdzenia parametru: „Tryb wzmocnienia obrazu, uwydatniania krawędzi obrazu, również po jego zatrzymaniu”.
34. Dotyczy: Załącznika nr 3/1 do SWZ – OPZ Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS – 2 szt. pkt 58. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania modułu sztucznej inteligencji kompatybilnego z kolonoskopami serii 185 / 190 / 1100 / 1200 / 1500.
Odpowiedź: Dopuszczamy do zaoferowania modułu sztucznej inteligencji kompatybilnego z kolonoskopami serii 185 / 190 / 1100 / 1200 / 1500.

35. **Dotyczy: Załącznika nr 3/1 do SWZ – OPZ Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS – 2 szt. pkt 75.** Prosimy Zamawiającego o zrezygnowanie w całości z zapisu znajdującego się w punkcie nr 75, zapis ten najprawdopodobniej został omyłkowo dodany i nie dotyczy parametrów technicznych charakteryzujących cechy monitora.
Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na wykreślenie parametru wskazanego w pkt 75.
36. **Dotyczy: Załącznika nr 3/1 do SWZ – OPZ Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS – 2 szt. pkt 88.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ssaka endoskopowego z regulacją mocy ssania za pomocą regulatora z membraną do precyzyjnej regulacji próżni.
Odpowiedź: Dopuszczamy ssak endoskopowy z regulacją mocy ssania za pomocą regulatora z membraną do precyzyjnej regulacji próżni.
37. **Dotyczy: Załącznika nr 3/2 do SWZ – OPZ Endoskopy wraz z wyposażeniem – 1 kpl. pkt 145.** Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Endoskopu ultrasonograficznego z układem optycznym o kierunku widzenia odchylonym od osi pod kątem 55°?
Odpowiedź: Dopuszczamy do zaoferowania Endoskopu ultrasonograficznego z układem optycznym o kierunku widzenia odchylonym od osi pod kątem 55°.
38. **Dotyczy: Załącznika nr 3/9 do SWZ – OPZ Szafa do przechowywania endoskopów z wyposażeniem – 2 szt. pkt 26.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szafy endoskopowej wyposażonej w filtr HEPA H13 zatrzymujący cząstki o średnicy od 0,3 µm.
Odpowiedź: Dopuszczamy szafę endoskopową wyposażoną w filtr HEPA H13 zatrzymujący cząstki o średnicy od 0,3 µm.
39. **Dotyczy: Załącznika nr 3/9 do SWZ – OPZ Szafa do przechowywania endoskopów z wyposażeniem – 2 szt. pkt 28.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szafy zasilanej bezpośrednio z gazowej sieci szpitalnej powietrzem klasy medycznej w celu ograniczenia hałasu oraz wydzielania ciepła do pracowni.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wpięcia szafy bezpośrednio do instalacji szpitalnej. Mając na uwadze fakt, że zadanie dotyczy zarówno dostawy urządzeń jak i adaptacji pomieszczeń to po stronie Wykonawcy jest wykonanie niezbędnych przyłączy i prac modernizacyjnych, w tym sprawdzenia wydajności.
40. **Dotyczy: Załącznika nr 3/9 do SWZ – OPZ Szafa do przechowywania endoskopów z wyposażeniem – 2 szt. pkt 29.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania, w którym użytkownik raz w miesiącu lub zgodnie z lokalnymi procedurami operacyjnymi, czyści i dezynfekuje wnętrze szafy oraz wszystkie akcesoria urządzenia, przecierając je nieagresywnym środkiem dezynfekującym.
Odpowiedź: Treść zapytania nie odnosi się wprost do treści pkt 29 w Zał. Nr 3/9. Zamawiający czyszczenie i dezynfekcję wnętrza szafy, o której mowa w zapytaniu wykonuje raz w tygodniu.
41. **Dotyczy: Załącznika nr 3/9 do SWZ – OPZ Szafa do przechowywania endoskopów z wyposażeniem – 2 szt. pkt 36.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania szafy wyposażonej w panel sterowania w postaci kolorowego ekranu dotykowego.
Odpowiedź: Dopuszczamy do zaoferowania szafy wyposażonej w panel sterowania w postaci kolorowego ekranu dotykowego.

42. Dotyczy: Załącznika nr 3/10 do SWZ – OPZ System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl. pkt 23. Prosimy Zamawiającego o podanie konkretnych przepisów, standardów i wytycznych Ministerstwa Zdrowia, których dotyczy punkt 23 lub rezygnację z zapisów w punkcie 23.

Odpowiedź: Wyjaśniamy, że są to standardowe przepisy, w środowisku których funkcjonować muszą systemy informatyczne w polskiej ochronie zdrowia, a w szczególności:

1) *Ustawa z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (t.j. Dz.U. 2023 poz. 1906) – regulująca m.in. kwestie związane z Elektroniczną Dokumentacją Medyczną (EDM) oraz wymianą danych w systemach teleinformatycznych.*

2) *Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2020 r. w sprawie standardu danych w Elektronicznej Dokumentacji Medycznej (Dz.U. 2020 poz. 1255) – określające standardy gromadzenia danych w dokumentacji medycznej.*

3) *Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 10 listopada 2021 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (KRI) – dotyczące zgodności z wymogami interoperacyjności i wymiany danych w systemach HIS, RIS/PACS oraz innych systemach medycznych.*

4) *Wytyczne dotyczące raportowania Zdarzeń Medycznych na platformę P1 – publikowane przez Centrum e-Zdrowia (CeZ). System musi być zgodny z tymi wytycznymi w zakresie integracji danych z platformą P1, zgodnie z zasadami obowiązującymi od lipca 2021 r.*

5) *Rozporządzenie o Ochronie Danych Osobowych (RODO) – regulujące zasady przetwarzania danych osobowych pacjentów, które muszą być w pełni przestrzegane przez oferowany system.*

Rezygnacja z tego wymogu nie jest możliwa, ponieważ zgodność z przepisami i standardami jest kluczowym elementem zapewnienia poprawnego funkcjonowania systemów informatycznych, bezpieczeństwa danych pacjentów oraz integracji międzysystemowych. Prosimy o uwzględnienie powyższych przepisów przy projektowaniu i wdrażaniu oferowanego rozwiązania.

W razie potrzeby Zamawiający zapewni o współpracy i będzie udzielał niezbędnych wyjaśnień.

43. Dotyczy: Załącznika nr 3/10 do SWZ – OPZ System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl. pkt 24. Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w punkcie 24 z „Wykonawca musi zapewnić wprowadzanie wszelkich zmian konfiguracji systemu na życzenie Zamawiającego” na zapis: „Wykonawca musi zapewnić wprowadzanie wszelkich zmian konfiguracji **oferowanego/dostarczonego** systemu na życzenie Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W Załączniku nr 3/10 poz. 24 do SWZ zapis otrzymuje treść: „Wykonawca musi zapewnić wprowadzanie wszelkich zmian konfiguracji **oferowanego/dostarczonego** systemu na życzenie Zamawiającego”.

44. Dotyczy: Załącznika nr 3/1 do SWZ. Tor wizyjny ze wsparciem dla EUS – 2 szt. - warunki gwarancji i serwisu, szkolenia. pkt 113. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie odpowiedzialności finansowej Wykonawcy poprzez zmianę zapisu w pkt. 113 na następujący „Przeglądy techniczne oraz wszelkie czynności serwisowe (**podlegające gwarancji**) w okresie trwania gwarancji na koszt własny Wykonawcy przez autoryzowany serwis lub ewentualnie inny podmiot upoważniony przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W Załączniku nr 3/1 poz. 113 do SWZ zapis otrzymuje treść: „Przeglądy techniczne oraz wszelkie czynności serwisowe (**podlegające gwarancji**) w okresie trwania gwarancji na koszt własny Wykonawcy przez autoryzowany serwis lub ewentualnie inny podmiot upoważniony przez producenta”.

45. Dotyczy: Załącznika 3/2 do SWZ. Endoskopy wraz z wyposażeniem – 1 kpl. - warunki gwarancji i serwisu, szkolenia. pkt 244. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie odpowiedzialności finansowej Wykonawcy poprzez zmianę zapisu w pkt. 244 na następujący „Przeglądy techniczne oraz wszelkie czynności serwisowe (**z wyłączeniem Ultrasonografu – 2 szt. z wyposażeniem**) w okresie trwania gwarancji na koszt własny Wykonawcy przez autoryzowany serwis lub ewentualnie inny podmiot upoważniony przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wyłączenie odpowiedzialności w odniesieniu do ultrasonografów.

46. **Dotyczy: Załącznika nr 3/9 do SWZ. Szafa do przechowywania endoskopów z wyposażeniem – 2 szt. -warunki gwarancji i serwisu, szkolenia. pkt 54.** Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie odpowiedzialności finansowej Wykonawcy poprzez zmianę zapisu w pkt. 54 na następujący „Przeglądy techniczne oraz wszelkie czynności serwisowe (**podlegające gwarancji**) w okresie trwania gwarancji na koszt własny Wykonawcy przez autoryzowany serwis lub ewentualnie inny podmiot upoważniony przez producenta.
Odpowiedź: W Załączniku nr 3/9 poz. 54 do SWZ zapis otrzymuje następujące brzmienie: „Przeglądy techniczne oraz wszelkie czynności serwisowe (**podlegające gwarancji**) w okresie trwania gwarancji na koszt własny Wykonawcy przez autoryzowany serwis lub ewentualnie inny podmiot upoważniony przez producenta”.
47. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 3, a).** Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jako „asystę podczas rozruchu systemu” rozumie asystę stanowiskową w dniu instalacji systemu do momentu przeszkolenia użytkowników oraz potwierdzenia poprawności działania systemu wraz ze wszystkimi jego komponentami.
Odpowiedź: Tak - jako „asystę podczas rozruchu systemu” rozumie asystę stanowiskową w dniu instalacji systemu do momentu przeszkolenia użytkowników oraz potwierdzenia poprawności działania systemu wraz ze wszystkimi jego komponentami.
48. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 3, b).** Prosimy o potwierdzenie, że w związku z instalacją i uruchomieniem systemu na dostarczonym sprzęcie, Zamawiający dopuszcza upgrade aktualnie posiadanych rozwiązań.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza i oczekuje upgrade aktualnie posiadanych rozwiązań.
49. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 3, c).** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zapewnienie integracji oferowanego systemu z systemami zewnętrznymi HIS Asseco AMMS?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i oczekuje zapewnienia integracji z systemem HIS Asseco AMMS.
50. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 3, d).** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 4A, pkt 3, d) poprzez zmianę z „Wykonawca w szczególności zobowiązany jest do: konfiguracji stacji roboczych pracowników do pracy z systemem” na „Wykonawca w szczególności zobowiązany jest do: konfiguracji **dostarczonych stacji roboczych** pracowników do pracy z systemem”.
Odpowiedź: Zapis w § 4A pkt 3, d) otrzymuje treść:
„d) konfiguracji dostarczonych stacji roboczych pracowników oraz stacji roboczych, które już pracują z dostarczonym/modernizowanym systemem rejestracji badań endoskopowych”.
51. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 3, e).** W związku z tym, iż w ramach systemu rejestracji badań endoskopowych – Wykonawca nie ma możliwości dostarczenia słowników klasyfikacji ICD-10, ICD-09, czy Zamawiający udostępni Wykonawcy słowniki w celu uzupełnienia ich w oferowanym systemie? Czy w przypadku odmowy udostępnienia przez Zamawiającego słowników, o których mowa powyżej, Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w § 4A, pkt 3, e)?
Odpowiedź: Zapis w § 4A pkt 3, e) otrzymuje treść:
„e) wdrożenia systemu na udostępnionych przez Zamawiającego słownikach ICD9 i ICD10 (w formie elektronicznej)”.

52. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 3, f).** Uprzejmie informujemy, że w ramach systemu rejestracji badań endoskopowych – nie są prowadzone bieżące aktualizacje słownika klasyfikacji ICD-10 i ICD-09. Możliwe jest uzupełnianie słownika o wskazane przez Zamawiającego wpisy. Prosimy więc o dopuszczenie takiego rozwiązania lub zrezygnowanie z zapisów w pkt. 3. f.
Odpowiedź: Zapis w § 4A pkt 3, f) otrzymuje treść:
„f. uzupełniania słownika o wskazane przez Zamawiającego wpisy”.
53. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 4.** Uprzejmie informujemy Zamawiającego, że w ramach gwarancji Wykonawca nie zapewnia aktualizacji i rozwoju dostarczonego oprogramowania. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o zrezygnowanie z zapisu w punkcie 4.
Odpowiedź: Zamawiający **wykreśla** z wzoru umowy zapis w rozdziale w § 4A pkt 4.
54. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 5.** Prosimy Zamawiającego o skrócenie okresu objęcia oprogramowaniem nadzorem autorskim i serwisem zdalnym VPN do okresu 24 miesięcy od momentu odbioru systemu. Zgodnie z zapisem w opisie przedmiotu zamówienia załączniku nr 3/10 punkcie 19 - „Okres gwarancji z serwisem gwarancyjnym – min. 24 miesiące”
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż „nadzór autorski i serwis zdalny VPN” obejmuje inne czynności i nie pokrywa się z uprawnieniami wynikającymi z „okresu gwarancji i serwisu gwarancyjnego”.
55. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 8 d.** W związku z tym, iż Wykonawca aktualnie nie posiada witryny internetowej do zgłaszania błędów, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby rejestracja zgłoszenia błędu dokonywana była telefonicznie lub pisemnie na formularzu przesyłanym za pomocą poczty elektronicznej na wskazany przez Wykonawcę adres e-maila?
Odpowiedź: Zapis w rozdziale w § 4A pkt 8 d) otrzymuje treść:
„d. Zgłoszenie Błędu przez Zamawiającego odbywać się będzie telefonicznie pod numerem telefonu: lub pisemnie na formularzu przesyłanym za pomocą poczty elektronicznej na adres”
56. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 9 a).** W zapisie umowy § 4A, pkt 9 a) Zamawiający wskazuje jako obowiązek Wykonawcy całodobowego monitoringu parametrów pracy i dostępności serwera. W związku z tym, iż serwer znajduje się w infrastrukturze szpitala i Wykonawca nie będzie w stanie zapewnić całodobowego wsparcia, prosimy Zamawiającego o rezygnację z zapisu w punkcie 9. a).
Odpowiedź: Zamawiający **wykreśla** z wzoru umowy zapis w § 4A pkt 9 a).
57. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 9 b).** Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w punkcie 9. b) na zapis: „Ponadto Wykonawca przyjmuje na siebie w szczególności obowiązek: b) wprowadzania wszelkich zmian konfiguracji oferowanego/dostarczonego systemu na życzenie Zamawiającego.”
Odpowiedź: Zapis w Zał. Nr 6a - § 4A, pkt 9 b) otrzymuje treść:
„wprowadzania wszelkich zmian konfiguracji oferowanego/dostarczonego systemu na życzenie Zamawiającego”.

58. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4A, pkt 9 c).** Uprzejmie informujemy Zamawiającego, że integracja z HIS jest wykonana i w ramach dostarczanego systemu nie wymaga aktualizacji. W związku z tym, prosimy Zamawiającego o rezygnację z zapisów w punkcie 9. c).

Odpowiedź: Zamawiający **wykreśla** z wzoru umowy zapis w § 4A pkt 9 c).

59. **Dotyczy: System rejestracji badań endoskopowych – 1 kpl., Załącznik nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4, pkt 2.** Czy Zamawiający dopuszcza możliwość bezpośredniej zapłaty wynagrodzenia na rzecz Podwykonawcy, po należyтым wykonaniu części przedmiotu umowy wskazanej przez Wykonawcę w złożonej ofercie, w przypadku, gdy Wykonawca uchyła się od zapłaty w terminie i na warunkach określonych w umowie, zawartej pomiędzy Wykonawcą a Podwykonawcą lub w innej sytuacji stwarzającej zagrożenie braku uzyskania płatności od Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości.

60. **Dotyczy: Załącznika nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4, pkt 1.** Czy w przypadku bezpośredniej zapłaty Wynagrodzenia na rzecz Podwykonawcy, za należytyce wykonaną część umowy, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy w § 4, poprzez dodanie podpunktu 1.1 o następującej treści: „W przypadku dokonania bezpośredniej zapłaty na rzecz Podwykonawcy Zamawiający potrąci kwotę wypłaconego wynagrodzenia z wynagrodzenia Wykonawcy.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości.

61. **Dotyczy: SWZ, Załącznika nr 6a do SWZ Wzoru umowy § 4, pkt 2.** Czy Zamawiający dopuszcza możliwość bezpośredniej zapłaty wynagrodzenia na rzecz Podwykonawcy, po należyтым wykonaniu części przedmiotu umowy wskazanej przez Wykonawcę w złożonej ofercie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości.

62. Pragniemy zauważyć, że Zamawiający opublikował 8.11.2024r. w zad. 3 parametry opisujące komplet aparatów do znieczulenia (2szt.), a następnie całkowicie zmienił tabelkę wskazując tylko na jednego producenta, co narusza przepisy PZP i uniemożliwia złożenie się innym oferentom. Dodatkowo w kolejnych odpowiedziach na pytania, opublikowanych 27.11.2024 r. wskazana jest kompatybilność z systemami i modelami, które spełnia tylko jeden producent, co po raz kolejny narusza ustawę o zamówieniach publicznych. Wobec powyższego prosimy o dopuszczenie wysokiej klasy aparat do znieczulenia o poniższych parametrach?

Aparat do znieczulenia - parametry ogólne			
1.	Aparat na podstawie jezdnej, indywidualne hamulce na wszystkich kołach	Tak, podać	
2.	Fabryczne uchwyty na dwie 10 litrowe butle rezerwowe, reduktory do butli O ₂ i N ₂ O niewbudowane	Tak, podać	
3.	Aparat przystosowany do pracy przy ciśnieniu sieci centralnej dla: O ₂ , N ₂ O, Powietrza od 2,7 kPa x 100	Tak, podać	
4.	Podgrzewany system oddechowy, możliwe wyłączenie/ włączenie podgrzewania przez użytkownika w czasie znieczulania	Tak, podać	
5.	Awaryjne zasilanie elektryczne całego systemu z wbudowanego akumulatora na co najmniej 45 minut	Tak, podać	
6.	Wbudowane, regulowane oświetlenie blatu roboczego	Tak, podać	
7.	Szuflada na akcesoria	Tak, podać	
8.	Prezentacja ciśnień gazów w sieci centralnej i w butlach rezerwowych na ekranie głównym respiratora lub na ekranie LCD monitora stanu aparatu do znieczulania	Tak, podać	
9.	System bezpieczeństwa zapewniający co najmniej 25% udział O ₂ w mieszaninie z N ₂ O	Tak, podać	
10.	Elektroniczny mieszalnik: zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów i utrzymanie ustawionego przepływu świeżych gazów przy zmianie stężenia tlenu w mieszaninie podawanej do pacjenta	Tak, podać	
11.	Aparat z czujnikami przepływu wdechowym i wydechowym. Czujniki mogą być sterylizowane parowo	Tak, podać	

12.	Wirtualne przepływomierze, stężenie O ₂ w mieszaninie podawanej do pacjenta i przepływ świeżych gazów prezentowane na ekranie głównym aparatu	Tak, podać	
13.	Aparat przystosowany do prowadzenia znieczulania w technice Low Flow i Minimal Flow	Tak, podać	
14.	Regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie bez konieczności skręcania do minimum	Tak, podać	
15.	Wbudowany przepływomierz O ₂ do niezależnej podaży tlenu przez maskę lub kaniulę donosową, regulacja przepływu co najmniej od 0 do 15 l/min. <i>(w tym zakresie parametr przepływu wymagany)</i>	Tak, podać. Ocena: 15,1 l/min. - do 16 l/min - 5 pkt > 16 l/min - 10 pkt	
16.	Miejsce aktywne do zamocowania przynajmniej jednego parownika. Parownik do Sevo w zestawie	Tak, podać	
Respirator, tryby wentylacji			
17.	Ekonomiczny respirator z napędem elektrycznym	Tak, podać	
18.	Wentylacja kontrolowana objętościowo	Tak, podać	
19.	Wentylacja kontrolowana ciśnieniowo	Tak, podać	
20.	Wentylacja synchronizowana ze wspomaganie ciśnieniowym oddechów spontanicznych w trybie kontrolowanym objętościowo i w trybie kontrolowanym ciśnieniowo (VCV-SIMV/PS, PCV-SIMV/PS)	Tak, podać	
21.	CPAP/PSV	Tak, podać	
22.	Funkcja Pauzy (wstrzymanie pracy respiratora na czas odłączenia pacjenta - odessanie śluzu lub zmiana pozycji pacjenta na stole), czas trwania pauzy przez minimum 2 minuty <i>(w tym zakresie parametr pauzy wymagany)</i>	Tak, podać. Ocena: 2,1 min. - do 2,5 min. - 0 pkt > 2,5 min.- 10 pkt	
23.	Tryb monitorowania pacjenta oddychającego spontanicznie (np. przy znieczuleniu miejscowym, po ekstubacji). Aktywny pomiar gazów, aktywne monitorowanie bezdechu.	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 10 pkt	
24.	Tryb typu: HLM, CBM, do stosowania gdy pacjent podłączony jest do maszyny płucoserce	Tak, podać	
25.	Ze względów bezpieczeństwa automatyczne przełączenie na gaz zastępczy: -po zaniku O ₂ na 100 % powietrze -po zaniku N ₂ O na 100 % O ₂ -po zaniku Powietrza na 100% O ₂ we wszystkich przypadkach bieżący przepływ Świeżych Gazów pozostaje stały (nie zmienia się)	Tak, podać	
26.	Możliwość rozbudowy w przyszłości o funkcję automatycznej rekrutacji jednoetapowej i wieloetapowej	Tak, podać	
27.	Awaryjna podaż O ₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego i rozładowanym akumulatore	Tak, podać	
Regulacje			
28.	Zakres regulacji częstości oddechowej co najmniej od 3 do 100 odd/min	Tak, podać	
29.	Zakres regulacji plateau co najmniej od 5% do 60%	Tak, podać	
30.	Zakres regulacji I:E co najmniej od 4:1 do 1:8	Tak, podać	
31.	Zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo co najmniej od 10 do 1500 ml	Tak, podać	
32.	Zakres regulacji czułości wyzwalacza przepływowego co najmniej od 0,3 l/min do 15 l/min	Tak, podać	
33.	Ciśnienie wdechowe regulowane w zakresie co najmniej od 10 do 80 hPa (cmH ₂ O)	Tak, podać	
34.	Regulacja czasu narastania ciśnienia w fazie wdechowej (nie dotyczy czasu wdechu), podać zakres	Tak, podać	
35.	Regulacja PEEP w zakresie co najmniej od 2 do 35 hPa (cmH ₂ O); wymagana funkcja WYL (OFF)	Tak, podać	
36.	Zmiana częstości oddechowej automatycznie zmienia czas wdechu (Ti) - tzw. blokada I:E, możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 10 pkt	

37.	Zmiana PEEP automatycznie zmienia ciśnienie Pwdech (różnica pomiędzy PEEP i Pwdech pozostaje stała) możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika	Tak, podać	
Prezentacje			
38.	Prezentacja krzywych w czasie rzeczywistym: p(t), CO2(t)	Tak, podać	
39.	Funkcja timera (odliczanie do zera od ustawionego czasu) pomocna przy wykonywaniu czynności obwarowanych czasowo, prezentacja na ekranie respiratora	Tak, podać	
40.	Prezentacja ΔVT (różnicy między objętością wdechową a wydechową)	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 10 pkt	
41.	Funkcja stopera (odliczanie czasu od zera) pomocna przy kontroli czasu znieczulenia, kontroli czasu; prezentacja na ekranie respiratora	Tak, podać	
Funkcjonalność			
42.	Kolorowy ekran, o regulowanej jasności i przekątnej powyżej 15", sterowanie: ekran dotykowy i pokrętko funkcyjne	Tak, podać	
43.	Pola parametrów wyświetlane na ekranie mogą być konfigurowane w czasie pracy, możliwe szybkie dopasowanie rozmieszczenia lub zmiany wyświetlanych parametrów w czasie operacji w zależności od aktualnych wymagań użytkownika	Tak, podać	
44.	Możliwe ustawienie różnych kolorów parametrów, np. ciśnienia - czerwone, objętości - zielone, w celu łatwiejszego odczytu	Tak, podać	
45.	Wyświetlanie ustawionych granic alarmowych obok mierzonego parametru, możliwe wyłączenie tej funkcji	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 10 pkt	
46.	Możliwe kontynuowanie wentylacji mechanicznej w przypadku gdy pomiar przepływu ulegnie awarii (uszkodzony czujnik przepływu) w trakcie znieczulenia	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 10 pkt	
47.	Konfiguracja urządzenia może być eksportowana i importowana do/z innych aparatów tej serii za pośrednictwem pamięci USB	Tak, podać	
48.	Moduł gazowy w aparacie (pomiar w strumieniu bocznym): pomiary i prezentacja na ekranie głównym aparatu wdechowego i wydechowego stężenia: O ₂ (pomiar paramagnetyczny), N ₂ O, CO ₂ , anestetyki (SEV, DES, ISO), liczby MAC skorelowanej do wieku pacjenta (xMAC, MAC age). Automatyčna identyfikacja anestetyków wziewnych.	Tak, podać	
49.	Powrót próbki gazowej do układu oddechowego	Tak, podać	
50.	Eksport do pamięci zewnętrznej USB: widoku ekranu oraz widoku ekranu z wynikami testu gdy zachodzi potrzeba archiwizacji	Tak, podać	
51.	Automatyczne wstępne skalkulowanie parametrów wentylacji na podstawie kategorii pacjenta lub jego wzrostu lub jego masy należnej lub innych danych	Tak, podać	
Alarmy			
52.	Funkcja Autoustawienia alarmów	Tak, podać	
53.	Alarm ciśnienia w drogach oddechowych	Tak, podać	
54.	Alarm objętości minutowej	Tak, podać	
55.	Alarm bezdechu generowany na podstawie analizy przepływu, ciśnienia, CO ₂	Tak, podać	
56.	Alarm stężenia anestetyku wziewnego	Tak, podać	
57.	Alarm braku zasilania w O ₂ , Powietrze, N ₂ O	Tak, podać	
58.	Alarm Niski xMAC. Możliwa dezaktywacja monitorowania xMAC jako zabezpieczenie przed pojawianiem się alarmu Niski xMAC gdy stężenie anestetyku spada pod koniec znieczulania	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 10 pkt	
Inne			
59.	Instrukcja obsługi i użytkownika w języku polskim, wersja drukowana, książkowa – nie dopuszcza się zabindowanych kserokopii	Tak, podać	
60.	Oprogramowanie w języku polskim.	Tak, podać	
61.	Ssak inżektorowy, napędzany powietrzem z sieci centralnej, zamocowany fabrycznie/wbudowany, wielorazowy zbiornik na wydzielinę o objętości minimum 700 ml. Możliwość stosowania wkładów jednorazowych	Tak, podać	
62.	Dreny wysokociśnieniowe do podłączenia O ₂ , N ₂ O i Powietrza o dł. 5m każdy; wtyki typu AGA	Tak, podać	
63.	Cztery dodatkowe gniazda elektryczne, zabezpieczone bezpiecznikami	Tak, podać	

64.	Całkowicie automatyczny test główny bez interakcji z użytkownikiem w trakcie trwania procedury	Tak, podać	
65.	Lista kontrolna, czynności do wykonania przed rozpoczęciem testu, prezentowana na ekranie respiratora w formie grafik i tekstu objaśniających poszczególne czynności	Tak, podać	
66.	Możliwość rozbudowy o funkcję pozwalającą na ustawienie oczekiwanego czasu gotowości aparatu do użycia w tym przeprowadzenia automatycznego testu funkcjonalnego	Tak, podać	
67.	System ewakuacji gazów z niezbędnymi akcesoriami umożliwiającymi podłączenie do gniazda odciągu szpitalnego. Rura ewakuacji gazów o długości 5 m. Wskaźnik przepływu ewakuowanych gazów	Tak, podać	
Wymagane akcesoria dodatkowe			
68.	Jeden zbiornik wielorazowy na wapno, objętość minimum 1500 ml, możliwa sterylizacja parowa w temperaturze 134 st. C	Tak, podać	
69.	W dostawie 6 zbiorników jednorazowych z wapnem sodowanym, objętość pochłaniacza jednorazowego minimum 1000 ml	Tak, podać	
70.	Jednorazowe wkłady na wydzielinę z żelazem – 25 szt.	Tak, podać	
71.	Jednorazowe układy oddechowe, długość rur: wdechowej \ wydechowej co najmniej 170 cm, worek oddechowy 2 L - 25 szt.	Tak, podać	
Monitor do aparatu, wymagania ogólne			
72.	Monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej przynajmniej 15 cali, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych	Tak, podać	
73.	Wygodne sterowanie monitorem za pomocą stałych przycisków i menu ekranowego w języku polskim. Stałe przyciski zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji. Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy za pomocą pokrętki, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętki. Możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego	Tak, podać	
74.	Możliwość wykorzystania monitora do transportu: - nie cięższy niż 7,5 kg - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 5 godzin pracy - w komplecie system mocowania monitora, umożliwiający szybkie zdjęcie bez użycia narzędzi i wykorzystanie monitora do transportu pacjenta - monitor gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu i na stanowisku bez sieci przewodowej	Tak, podać	
75.	Chłodzenie bez wentylatora	Tak, podać	
76.	Możliwość dopasowania sposobu wyświetlania parametrów do własnych wymagań. Ilość różnych przebiegów (krzywych) dynamicznych możliwych do jednoczesnego wyświetlenia na ekranie monitora – minimum 8. Dostępny ekran dużych liczb i ekran z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych.	Tak, podać	
77.	Możliwość skonfigurowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania przynajmniej 3 własnych zestawów parametrów pracy monitora	Tak, podać	
78.	Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów przynajmniej z 6 dni, z możliwością przeglądania przynajmniej ostatniej godziny z rozdzielczością lepszą niż 5 sekund	Tak, podać	
79.	Funkcja zapamiętywania krzywych dynamicznych z min. 96 godzin	Tak, podać	
80.	Oprogramowanie realizujące funkcje: - kalkulatora lekowego	Tak, podać	

	- kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i natlenienia - obliczeń nerkowych		
81.	Monitor wyposażony we wbudowany rejestrator taśmowy, drukujący przynajmniej 3 krzywe dynamiczne	Tak, podać	
82.	Monitor umożliwiający wyświetlanie danych z innego monitora pacjenta podłączonego do tej samej sieci, również w przypadku braku lub wyłączenia centrali	Tak, podać	
83.	Ze względu na ergonomię pracy monitor zamocowany na górze oferowanego aparatu do znieczulania i połączony z nim, wyświetla przebiegi dynamiczne, łącznie z pętlami oddechowymi, oraz wartości liczbowe danych z aparatu.	Tak, podać	
84.	Możliwości monitorowania parametrów	Tak, podać	
85.	Pomiar EKG	Tak, podać	
86.	EKG z analizą arytmii, możliwość pomiaru z 3 elektrod i z 5 elektrod, po podłączeniu odpowiedniego przewodu	Tak, podać	
87.	Zakres pomiarowy przynajmniej: 15-350 uderzeń/minutę	Tak, podać	
88.	Pomiar odchylenia ST	Tak, podać	
89.	Monitorowanie arytmii z rozpoznawaniem przynajmniej 16 różnych arytmii	Tak, podać	
90.	Pomiar saturacji i tętna (SpO2)	Tak, podać	
91.	Pomiar SpO2 algorytmem Nellcor lub równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru, z możliwością stosowania wszystkich czujników z oferty firmy Nellcor	Tak, podać	
92.	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi	Tak, podać	
93.	Pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 8 godzin	Tak, podać	
94.	Możliwość włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie	Tak, podać	
95.	Inwazyjny pomiar ciśnienia	Tak, podać	
96.	Możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego. Możliwość jednoczesnego pomiaru przynajmniej trzech ciśnień	Tak, podać	
97.	Pomiar temperatury	Tak, podać	
98.	Wyświetlanie temperatury T1, T2 i różnicy temperatur	Tak, podać	
99.	Pomiar zwiótczenia	Tak, podać	
100.	Pomiar przewodnictwa nerwo mięśniowego za pomocą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą czujnika 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji czujnika przed wykonaniem pomiaru. Dopuszczalny pomiar za pomocą dodatkowego monitora. Dostępne metody stymulacji, przynajmniej: - Train Of Four, obliczanie T1/T4 i Tref/T4 - TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów - Tetanus 50 Hz - Single Twitch	Tak, podać	
101.	Możliwość pomiarów przewodnictwa nerwo mięśniowego u dorosłych i dzieci, poprzez zastosowanie odpowiedniego czujnika.	Tak, podać	
102.	Możliwość stosowania czujników jednorazowych.	Tak, podać	
103.	Wymagane akcesoria pomiarowe	Tak, podać	
104.	Przewód EKG do podłączenia 3 elektrod	Tak, podać	
105.	Czujnik SpO2 dla dorosłych i przewód przedłużający	Tak, podać	
106.	Wężyk do podłączenia mankietów do pomiaru ciśnienia i mankiet pomiarowy dla dorosłych	Tak, podać	
107.	Czujnik temperatury skóry	Tak, podać	
108.	Akcesoria do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną przynajmniej w 1 torze	Tak, podać	
109.	Akcesoria do pomiaru NMT dla dorosłych	Tak, podać	
110.	Możliwość rozbudowy o pomiar indeksu bispektralnego obejmujący krzywą EEG, trend BIS oraz wartości pomiarów min. BIS, SQI, SR, SEF, TP i BC, po zastosowaniu odpowiedniego modułu wraz z akcesoriami	Tak, podać	
111.	Monitor wyposażony w tryb nocny, ograniczający jasność podświetlania ekranu	Tak/Nie, podać	

		Nie - 0 pkt Tak - 5 pkt	
112.	Dedykowane gniazdo w jednostce głównej monitora umożliwiające podłączenie linki zabezpieczającej przed kradzieżą, np. typu kensington-lock	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 5 pkt	
113.	W trybie "Standby" monitor wyświetla na ekranie duży zegar, pokazujący aktualny czas	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 5 pkt	
114.	Aparat i kardiomonitor jednego producenta	Tak/Nie, podać Nie - 0 pkt Tak - 5 pkt	
115.	Pozostałe wymagania: warunki gwarancji i serwisu, szkolenia		
116.	Przeglądy techniczne oraz wszelkie czynności serwisowe w okresie trwania gwarancji na koszt własny Wykonawcy przez autoryzowany serwis lub ewentualnie inny podmiot upoważniony przez producenta.	Tak, podać	
117.	Zalecana przez Producenta częstotliwość wykonywanych przeglądów technicznych w okresie: - trwania gwarancji, - po gwarancji.	Tak, podać	
118.	Instrukcja w języku polskim	Tak, podać	
119.	Instalacja sprzętu wraz ze szkoleniem pracowników Zamawiającego w cenie oferty.	Tak, podać	
120.	Czas reakcji w okresie gwarancji tj. przystąpienia do usunięcia awarii od chwili jej zgłoszenia - max. 2 dni robocze z wyłączeniem świąt i dni wolnych od pracy.	Tak, podać	
121.	Okres gwarancji z serwisem gwarancyjnym – 24 miesiące	Tak, podać	
122.	Zalecany lub wymagany sposób dezynfekcji sprzętu	Tak, podać	
123.	Dane kontaktowe z autoryzowanym serwisem lub ewentualnie innym podmiotem upoważnionym przez producenta urządzenia do wykonywania serwisu/napraw gwarancyjnych	Tak, podać	

Odpowiedź: Zamawiający nie może wyrazić zgody na aparat o oferowanych parametrach z przyczyn technicznych i medycznych o obiektywnym charakterze oraz z uwagi na specyfikę zamówienia.

Jak wyjaśniono w odpowiedzi Zamawiającego z 27.11.2024r., zmiana parametrów techniczno-użytkowych aparatów do znieczulenia określonych w aktualnie obowiązującym Zał. Nr 3/3 do SWZ nastąpiła z uwagi na konieczność dostosowania i zachowania pełnej **kompatybilności aparatów do znieczulenia z posiadanym przez Zamawiającego Centralnym Systemem Klinicznym (informatycznym) „Centrici High Acuity”**. Zamawiający podjął tę decyzję po wnikliwej analizie parametrów aparatów do znieczulenia, które konieczne są dla zachowania kompatybilności z posiadanym Centralnym Systemem Klinicznym, a tym samym w celu, który jest w pełni uzasadniony faktycznie istniejącymi potrzebami natury technicznej i użytkowej z punktu widzenia wdrożonego monitorowania i kontroli bezpiecznego przebiegu procedur medycznych z zakresu intensywnej terapii.

63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Załącznika nr 2 do SWZ Nr W.Sz.Z : TZ-280-123/24, poz. 1, w powiązaniu z Załącznikiem nr 3/1 do SWZ Nr W.Sz.Z : TZ-280-123/24 do odrębnego pakietu zestawu endoskopowego Toru wizyjnego ze wsparciem do EUS-1 szt., endoskopu ultrasonograficznego o skanowaniu liniowym- 4 szt. oraz ultrasonografu 1 szt.- o poniższych parametrach:

Tym samym przedmiot zamówienia zostanie podzielony na pakiety, co zwiększy konkurencyjność postępowania i wyposaży Zamawiającego w najlepsze z dostępnych na rynku rozwiązania.

PROCESOR WIDEO – 1 szt.
Funkcja uwydatnienia minimum naczyń krwionośnych oraz struktury tkanek dla wszystkich oferowanych oraz posiadanych endoskopów – wbudowany filtr optyczny na źródle światła oraz cyfrowy
Rozdzielczość sygnału wideo min 4K UHD (3840 x 2160)
Wbudowany moduł komunikacyjny DICOM/PACS
Menu funkcyjne w min 28 językach do wyboru (w tym polski)
Funkcja tzw. TWIN – wyświetlanie w czasie rzeczywistym 2 obrazów na monitorze (jeden w świetle białym, drugi w świetle filtrowanym)

Funkcja obrazowania uwydatniająca gęstość czerwieni w naczyniach krwionośnych
Wbudowane źródło światła LED dla obsługi endoskopów światłowodowych (min 5 diod LED)
Gniazdo umożliwiające jednym ruchem podłączenie oraz odłączenie zarówno endoskopów typu światłowodowego jak i bezświatłowodowego
Wyjścia typu: Minimum: 1 x 12G-SDI (do podłączenia monitora medycznego) 1x 3G-SDI 1x HD-SDI 1x Y/C (NTSC oraz PAL – do wyboru) 1x DVI do podłączenia systemu archiwizacji 5 x USB do podłączenia pamięci zewnętrznej (min jeden umieszczony na panelu przednim) 3 x wyjście sygnału sterującego przesyłaniem zdjęć i filmów SD/HD Wejście typu: 1 x DVI do podłączenia zewnętrznego sygnału (PIP) Minimum jedno wyjście komunikacyjne RJ45
Funkcja maksymalnej, stałej ekspozycji światła przypisana do klawisza na panelu przednim lub przycisku endoskopu do uwidocznienia końcówki endoskopu przez powłoki skórne (m.in. dla procedury PEG)
Minimalne informacje (dane badania) – wyświetlane na ekranie monitora: - data badania - czas badania - stoper - imię i nazwisko pacjenta - ID pacjenta - wiek pacjenta - nazwa użytkownika (lekarza) - Imię i nazwisko pacjenta - nazwa placówki (szpitala)
Funkcja ZOOM minimum 2x
Pełne menu procesora w języku polskim (ustawienia oraz wpisywanie pacjenta)
Możliwość wyświetlania niezależnie minimum 2 obrazów na ekranie głównym (wideo + stopklatka)
Możliwość wyświetlania ekranu pomocniczego na ekranie monitora bez zasłonięcia ekranu głównego badania
Możliwość wyświetlania ekranu pomocniczego na ekranie monitora z podglądem zapisanych zdjęć
Możliwość wyświetlania na ekranie monitora podglądu z zapisanych sekwencji wideo
Wycięcie min 3 zakresów pasma światła (min. pasma czerwonego, zielonego, niebieskiego)
Dowolna programowalność wszystkich funkcji procesora na min 4 przyciski endoskopów (w tym rejestracja zdjęć i filmów)
Możliwość zapisania dowolnej funkcji procesora (min. rejestracja zdjęć, filmów, wycięcia pasma światła, regulacja kontrastu, przesłony irysowej) na minimum 10 pól dotykowego panelu sterującego
Pompa insuflacyjna z minimum pięciostopniową regulacją pracy (0,1,2,3,4,5)
Przepływ pompy insuflacyjnej regulowany do przepływu 7,2 l/min
Wyposażony w butelkę wodną o pojemności min 200 ml.
Funkcja obrazowania w stopniach - detekcji (minimum 3 stopnie) - zarysu tkanki (minimum 3 stopnie) - weryfikacji zmiany (minimum 3 stopnie)
Możliwość zaprogramowania minimum 3 funkcji obrazowania na panelu przednim dla diagnostyki G(D)OPP
Regulacja kontrastu w min 3 stopniach
Możliwość zapamiętania min 1000 zabiegów w pamięci urządzenia
Licznik podłączeń danego endoskopu do procesora (licznik indywidualny dla każdego endoskopu)
Podłączenie endoskopu do procesora za pomocą maksymalnie jednego konektora
Obsługa endoskopów typu światłowodowego oraz bezświatłowodowego
Współpraca w różnych typami endoskopów video w tym: gastroscopy, kolonoscopy, duodenoscopy, bronchoscopy, cystoscopy, laryngoscopy, EUS, EBUS
Możliwość rozbudowy o współpracę z różnymi typami endoskopów optycznych w tym: gastroscopy, kolonoscopy, duodenoscopy, bronchoscopy, cystoscopy, laryngoscopy, optyki sztywne dowolnego producenta, optyczne aparaty bronchoskopowe, URS
Gniazdo do endoskopu z zabezpieczeniem przed wypadnięciem endoskopu podczas badania
Zewnętrzna klawiatura sterująca funkcjami procesora ze złączem typu USB
Możliwość podłączenia minimum 2 przycisków nożnych do sterowania funkcjami procesora

Dotykowy panel sterujący 7 calowy z regulacją jasności
Programowalność funkcji sterowania procesorem, dostępnych z dotykowego panelu
Dostęp z panelu dotykowego do funkcji: Minimum: Zoom Kontrast Wyostrenie obrazu Wycięcie pasma światła Regulacja pompy Eksport zdjęcia do USB Marker kątnicy Nagrywanie sekwencji wideo
Regulacja oświetlenia z panelu dotykowego ręczna lub automatyczna
Pompa wbudowana w urządzenie o regulowanym ciśnieniu w 5 stopniach (0,1,2,3,4,5)
Układ regulacji jasności z minimum 3 ustawieniami: ręczne, uśrednione, szczytowe
Możliwość regulacji ręcznej oświetlenia w min 10 stopniach
Możliwość regulacji barwy czerwonej w min 10 stopniach
Możliwość regulacji barwy niebieskiej w min 10 stopniach
Automatyczny lub ręczny balans bieli (balanser bieli na wyposażeniu)
Możliwość zapisania min 50 pacjentów w menu wewnętrznym procesora wizyjnego
Monitor 4K UHD – 1 szt.
Monitor medyczny – przekątna min 31,5 cali z matrycą LED lub LCD
Kąt widzenia min 178 stopni
Zewnętrzny lub wewnętrzny transformator napięcia
Kompatybilność z oferowanym procesorem za pomocą złącza DVI-D lub 3G-SDI
Standard Vesa 100
Zasilanie 100 – 240 V AC, 50 – 60 Hz
Rozdzielczość UHD 3840 x 2160
Wózek do zestawu endoskopowego – 1 szt.
Podstawa jezdna z blokadą 4 kół
4 koła skrętne na każdej krawędzi wózka
Możliwość ustawienia zestawu do wideo endoskopii
Centralna listwa zasilająca z min 8 gniazdami
Wysięgnik do mocowania monitora
Teleskopowy wieszak na endoskopy
Dopuszczalne obciążenie min 150 Kg
Wieszak endoskop z możliwością montażu z lewej lub prawej strony wózka
Wysuwana szuflada na klawiaturę sterującą funkcjami procesora
Możliwość umieszczenia zestawu endoskopowego w tym insuflator CO2, ssak, diatermia
Pompa wodna do płukania pola obserwacji – 1 szt.
Pompa zapewniająca możliwość spłukiwania wodą poprzez dodatkowy kanał videoendoskopów oraz poprzez kanał roboczy
Pompa wodna perystaltyczna dająca możliwość regulacji prędkości przepływu za pomocą potencjometru – regulacja w min 10 stopniach
Możliwość ustawienia na półce wózka endoskopowego
Zbiornik płynu – min. 1 litr

Uruchamianie pracy pompy z przycisków endoskopu (możliwość zaprogramowania)
Możliwość obsługi przyciskiem nożnym
Insuflator CO2 – 1 szt.
Urządzenie kompatybilne z oferowanym systemem endoskopowym
Adapter z drenem doprowadzającym CO ₂ do butelki systemu woda/powietrze dla zestawu endoskopowego firmy Pentax
Wyświetlacze numeryczne ciśnienia umożliwiające inteligentne sterowanie objętością przepływu.
Adaptory umożliwiające podłączenie urządzenia zarówno do butli CO ₂ oraz CO ₂ z sieci szpitalnej.
W zestawie reduktor ciśnienia CO ₂
Alarm zbyt wysokiego ciśnienia
Wbudowany regulator czasu dystrybucji CO ₂ : do 15 min. do 30 min.
Wskaźnik wysokiego oraz niskiego przepływu sygnalizowany diodami (czerwona/zielona)
Maksymalne ciśnienie zasilające 0,9MPa (po dekompresji)
Wielkość przepływu na wyjściu dla funkcji niskiego przepływu 2L/Min (± 0,3l/min)
Wielkość przepływu na wyjściu dla funkcji wysokiego przepływu 3L/Min (± 0,3l/min)
Urządzenie wyposażone w filtr przepływu stabilizujący strumień gazu i usuwający zanieczyszczenia
Waga nie większa niż 5,0 kg
Wymiary nie większe niż : (szer. x gł. x wys.) 130mm x 340mm x 160mm
Uruchamianie insuflacji CO ₂ za pomocą przycisku nożnego lub przycisku na panelu przednim urządzenia
Urządzenie kompatybilne z systemami endoskopowymi firmy Pentax
Ssak endoskopowy – 1 szt.
Płynna regulacja mocy ssania
Maksymalne podciśnienie do -95kPa
Pokrętło sterujące tempem zwiększania podciśnienia
Regulowane poziomy prędkości
Zabezpieczenie przed przegrzaniem; zabezpieczenie przed przelaniem
Możliwość montażu na wózku endoskopowym
Urządzenie wyposażone w pojemnik oraz filtr
Endoskop ultrasonograficzny o skanowaniu liniowym – 4 szt.
Współpraca z oferowanym procesorem USG
Chip CCD w końcówce endoskopu
Średnica kanału roboczego min 4,0 mm
Średnica tuby wziernika max 12,8 mm
Średnica końcówki dystalnej – max 14,3 mm
Kąt widzenia min 120 stopni
Głębina ostrości 3-100 mm
Funkcja rotacji konektora z procesorem wizyjnym zmniejszającym ryzyko uszkodzenia endoskopu podczas zabiegu min 180 stopni
Podłączenie do procesora wizyjnego i źródła światła za pomocą jednego konektora
Minimum 4 dowolnie programowalne przyciski rękojeści endoskopu
Kąt obserwacji elementu wizyjnego min 45 stopni

Zagięcia końcówki min: górze/dół 160/130 stopni Lewo/prawo: 120/120 stopni
Światłowod łączący konektor procesora wizyjnego oraz USG z rękojeścią wyposażony w gumowy kompensator naprężeń
Kąt skanowania wiązki USG min 150 stopni
Możliwość pracy z funkcją elastografii tkankowej w czasie rzeczywistym
Częstotliwość akustyczna min 5-13 Mhz
Obrazowanie min: B mode/colour doppler/ pulse doppler
Długość robocza min 1250mm
Długość całkowita max 1570
Ultrasonograf – 1 szt.
Konstrukcja i oprogramowanie oferowanej wersji aparatu – wprowadzone do produkcji i eksploatacji najpóźniej w 2020
Kliniczny, cyfrowy, aparat ultrasonograficzny klasy Premium z kolorowym Dopplerem.
Przetwornik cyfrowy min. 12-bitowy
Cyfrowy system formowania wiązki ultradźwiękowej.
Ilość niezależnych aktywnych kanałów cyfrowych min. 4000000
Ilość aktywnych gniazd głowic obrazowych min. 4
Ilość gniazd parkingowych min. 2
Dynamika systemu min. 310 dB
Monitor z matrycą OLED/LCD o wysokiej rozdzielczości bez przepłotu z możliwością regulacji w 3 płaszczyznach. Przekątna ekranu min. 21 cala.
Konsola aparatu ruchoma w dwóch płaszczyznach: góra-dół, lewo-prawo
Uchwyty na głowice umiejscowione po obu stronach konsoli aparatu
Dotykowy, programowalny panel sterujący LCD wbudowany w konsolę. Przekątna min. 10 cali.
Zakres częstotliwości pracy min. od 1 MHz do 20 MHz.
Liczba obrazów pamięci dynamicznej (tzw. CineLoop) Min. 69 000 obrazów.
Możliwość uzyskania sekwencji CineLoop w trybie 4B tj. 4 niezależnych sekwencji CineLoop jednocześnie na jednym obrazie
Pamięć dynamiczna dla trybu M-mode lub D-mode min. 800 s.
Regulacja głębokości pola obrazowania min. 1 - 35 cm
Ilość ustawień wstępnych (tzw. Presetów) programowanych przez użytkownika min. 70
Podstawa jezdna z czterema obrotowymi kołami z możliwością blokowania każdego z kół oraz blokadą kierunku jazdy
Kombinacje prezentowanych jednocześnie obrazów. Min. B, B + B, 4 B M B + M D B + D B + C (Color Doppler) B + PD (Power Doppler) 4 B (Color Doppler) 4 B (Power Doppler) B + Color + M
Odświeżanie obrazu (Frame Rate) dla trybu B min. 3500 obrazów/s
Odświeżanie obrazu (Frame Rate) B + kolor (CD) min. 650 obrazów/s
Obrazowanie harmoniczne min. 8 pasm częstotliwości

Obrazowanie w trybie Doppler Kolorowy (CD)
Zakres prędkości Dopplera Kolorowego (CD) min.: +/- 4,0 m/s
Zakres częstotliwości PRF dla Dopplera Kolorowego min.0,5 do 20 kHz
Obrazowanie w trybie Power Doppler (PD) i Power Doppler Kierunkowy
Obrazowanie w rozszerzonym trybie Color Doppler o bardzo wysokiej czułości i rozdzielczości z możliwością wizualizacji bardzo wolnych przepływów w małych naczyniach
Obrazowanie w trybie Dopplera Pulsacyjnego PWD oraz HPRF PWD (o wysokiej częstotliwości powtarzania)
Zakres prędkości Dopplera pulsacyjnego (PWD) (przy zerowym kącie bramki) min.: +/- 6,0 m/s
Zakres częstotliwości PRF dla Dopplera Pulsacyjnego min.0,1 do 30 kHz
Regulacja bramki dopplerowskiej w zakresie min. 0,5 mm do 20 mm
Obrazowanie w trybie Kolorowy i Spektralny Doppler Tkankowy
Możliwość odchylenia wiązki Dopplerowskiej w zakresie min. +/- 30 stopni
Możliwość korekcji kąta bramki dopplerowskiej w zakresie min. +/- 80 stopni
Automatyczna korekcja kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie min. +/- 80 stopni
Możliwość jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania dwóch spectrów przepływu z dwóch niezależnych bramek dopplerowskich
Obrazowanie typu „Compound” w układzie wiązek ultradźwięków wysyłanych pod wieloma kątami i z różnymi częstotliwościami (tzw. skrzyżowane ultradźwięki) pracujący jednocześnie z obrazowaniem trapezowym
Liczba wiązek tworzących obraz w obrazowaniu typu „Compound” min. 5
System obrazowania wyostrzający kontury i redukujący artefakty szumowe – dostępny na wszystkich głowicach
Obrazowanie w trybie Triplex – (B+CD/PD+PWD)
Jednoczesne obrazowanie B + B/CD (Color/Power Doppler) w czasie rzeczywistym
Obrazowanie trapezowe i rombów na głowicach liniowych
Automatyczna optymalizacja obrazu B, spektrum dopplerowskiego i współczynnika prędkości ultradźwięków za pomocą jednego przycisku
Możliwość zmian map koloru w Color Dopplerze min. 15 map
Możliwość regulacji wzmocnienia GAIN w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu
Możliwość jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania spectrum przepływu z dwóch niezależnych bramek dopplerowskich (tzn dual doppler) możliwe kombinacje PW/PW TDI/TDI, PW/TDI
Wewnętrzny system archiwizacji danych (dane pacjenta, obrazy, sekwencje)z dyskiem twardym min. 320 GB
Zainstalowany moduł DICOM 3.0 umożliwiający zapis i przesyłanie obrazów w standardzie DICOM
Zapis obrazów w formatach: DICOM, JPG, BMP i TIFF oraz pętli obrazowych (AVI) w systemie aparatu z możliwością eksportu na zewnętrzne nośniki typu PenDrive lub płyty CD/DVD
Możliwość jednoczesnego zapisu obrazu na wewnętrznym dysku HDD i nośniku typu PenDrive oraz wydruku obrazu na printerze. Wszystkie 3 akcje dostępne po naciśnięciu jednego przycisku
Funkcja ukrycia danych pacjenta przy archiwizacji na zewnętrzne nośniki
Videoprinter czarno-biały
Wbudowane wyjście USB 2.0 do podłączenia nośników typu PenDrive
Wbudowana karta sieciowa Ethernet 10/100 Mbps
Możliwość podłączenia aparatu do dowolnego komputera PC kablem sieciowych 100 Mbps w celu wysyłania danych (obrazy, raporty)
Powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym min. x20
Powiększenie obrazu po zamrożeniu min. x20
Ilość pomiarów możliwych na jednym obrazie min. x10
Automatyczny obrys spektrum Dopplera oraz przesunięcie linii bazowej i korekcja kąta bramki Dopplerowskiej - dostępne w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu

Raporty z badań z możliwością zapamiętywania raportów w systemie
Pełne oprogramowanie do badań:
Kardiologicznych
Pediatrycznych
Małych narządów
Naczyniowych
Śródoperacyjnych
Brzusznym
Mięśniowo-szkieletowych Ortopedycznych
Współpraca z głowicami endoskopowymi firmy Olympus
Tkankowe obrazowanie elastograficzne w czasie rzeczywistym umożliwiające zobrazowanie różnic sztywności tkanki (Elastografia Strain)
Kontrastowe obrazowanie harmoniczne
Głowica Convex, szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Podać typ.
Zakres częstotliwości pracy min. 1,0 – 5,0 MHz.
Liczba elementów min. 190
Kąt skanowania min. 70 st.
Obrazowanie harmoniczne min. 8 pasm częstotliwości
Głowica Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy.
Zakres częstotliwości pracy min. 3,0 – 12,0 MHz
Liczba elementów min. 190
Szerokość pola skanowania max. 40 mm
Obrazowanie harmoniczne min. 6 pasm częstotliwości
Obrazowane trapezowe
Pozostałe wymagania: warunki gwarancji i serwisu, szkolenia – BEZ ZMIAN

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Jak poinformowano w rozdziale V pkt 9 SWZ „Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Złożona oferta musi obejmować cały zakres przedmiotu zamówienia opisany w niniejszej SWZ i umożliwiać kompletne wyposażenie i adaptację pomieszczeń w sposób należyście zorganizowany, terminowy, zapewniający odpowiednią kompatybilność i spójność sprzętu medycznego i wyposażenia pod specyficzne świadczenia z zakresu endoskopii”.

Niezależnie od powyższego czynności w przetargu powyżej progu unijnego, dotyczące ewentualnego dalszego podziału zamówienia na części po rozpoczęciu postępowania (wyodrębnienie innych lub tworzenie kolejnych pakietów - części) nie są publikowane przez organ publikacyjny tj. Dziennik Urzędowy UE w formie zmiany ogłoszenia o zamówieniu, a tym samym ich wprowadzanie jest niedopuszczalne.

64. Dotyczy załącznika nr 6a – Wzór umowy - § 2A ust. 2 w powiązaniu z zapisami Zał. nr 3/1, pkt. 117. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas reakcji wynosił 72h w dniu roboczym i 96h w dni wolne i święta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje czas reakcji wg określenia zawartego w SWZ.

65. Dotyczy załącznika nr 6a – Wzór umowy, Rozdział I - § 3 (w zakresie Załącznika nr 3/1). Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych, kary umowne nie będą naliczane.

Odpowiedź: Zapis w § 3A wzoru umowy - Zał. 6a do SWZ otrzymuje treść:

„Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za każdy dzień zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej lub obsługi serwisowej w wysokości 0,003% wartości brutto umowy, chyba że dany sprzęt/wyrób został wyceniony na etapie składania oferty co umożliwi naliczenie kary umownej w wysokości 0,3% wartości sprzętu/wyrobu, który podlega naprawie gwarancyjnej lub obsłudze serwisowej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 3 dni roboczych od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych. Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych z tytułu zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej lub obsługi serwisowej, jeśli Wykonawca dostarczy na czas naprawy lub obsługi serwisowej sprzęt zastępczy o równoważnych parametrach”.

II. Z uwagi na czas i treść udzielonych wyjaśnień SWZ, Zamawiający informuje, że **przedłuża termin składania ofert i otwarcia ofert** w postępowaniu o **1 dzień**. Tym samym w rozdziale III SWZ nw. zapisy dotyczące **miejsca i terminu składania i otwarcia ofert** otrzymują następującą treść:

„1. Miejsce i termin składania ofert.

1.1. *Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na www.platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/wszz_torun na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **17.12.2024 r.**, do godziny **08:30”**.*

„2. Termin otwarcia ofert.

2.1. *Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, tj. w dniu **17.12.2024 r.**, o godzinie **09:00”**.*

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert z udziałem wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line”.

III. Ponadto w rozdziale VIII SWZ zapis w pkt. 1 dotyczący terminu związania ofertą otrzymuje treść:

*„Wykonawca jest związany ofertą przez okres **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert, tj. do dnia **16.03.2025 r.**, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert”.*

IV. Ogłoszenia zmian w ogłoszeniu o zamówieniu opublikowano w dniu 11.12.2024 r. w Dz.U. S: 241/2024 nr 756403-2024.

Ogłoszenia zmian w ogłoszeniu o zamówieniu zamieszczono także na stronie internetowej Zamawiającego w części dotyczącej niniejszego postępowania.

Prosimy o przygotowanie oferty z uwzględnieniem n/w poprawionych i ujednoliconych załączników (formularzy) w toku postępowania tj.:

- Zał. Nr 3/3 (zmienionym przy odpowiedzi z 27.11.2024r.),

- Zał. Nr 1, 2, 3/1, 3/2, 3/9, 3/10, 3/11 (ujednoliconych przy niniejszej odpowiedzi z 11.12.2024r.).

Z poważaniem

W trybie art 52 ust. 2 ustawy
Prawo zamówień publicznych
z up. Dyrektora Wojewódzkiego
Szpitala Zespołowego w Toruniu

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
Anna Wutnych-Krajewska