

Suwałki, dnia 08/06/2026r.

L.dz. SZW.DZI.262/45/TP/MN/2026

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 45/TP/MN/2026

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie podstawowym pn.: Zakup, dostawa, montaż i instalacja wyposażenia i mebli na potrzeby kardiologii Oddziału i Poradni w ramach projektu pn. " Poprawa jakości i dostępności opieki kardiologicznej w Szpitalu Wojewódzkim im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach - OK I Krajowej Sieci Kardiologicznej" dofinansowanego z Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności.

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust.2 i ust.3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U.2024 poz. 1320 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści elektroniczną szafę lekową o wymiarach zewnętrznych nie większych niż: szerokość 900 mm, wysokość 2000 mm, głębokość 900 mm, z tolerancją $\pm 3\%$ dla wysokości, przy czym dopuszczalne będą również urządzenia o mniejszej szerokości i głębokości, jeżeli spełniają pozostałe wymagania funkcjonalne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści szafę lekową o poborze mocy nie większym niż 15 W w trybie czuwania oraz nie większym niż 100 W podczas pracy/dystrybucji produktu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaganie dotyczące obciążenia bębna należy rozumieć jako minimalną dopuszczalną nośność bębna, tj. Zamawiający dopuści urządzenie o dopuszczalnym obciążeniu bębna co najmniej 350 kg?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaganie określone jako „Max obciążenie bębna (kg) 350, $\pm 3\%$ ” należy rozumieć jako wymóg zapewnienia maksymalnego obciążenia bębna na poziomie nie niższym niż wymagany przez Zamawiającego. Tym samym Zamawiający dopuści urządzenia o maksymalnym obciążeniu bębna wynoszącym 350 kg lub większym, o ile spełniają one pozostałe wymagania określone w SWZ i opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści szafę lekową posiadającą minimum 800 indywidualnych lokalizacji/komór produktowych, z możliwością automatycznego wskazania właściwej lokalizacji produktu poprzez podświetlenie i udostępnienie wyłącznie właściwego miejsca pobrania?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania określającego minimalną liczbę poziomów? Obecny zapis nie wskazuje jakich poziomów dotyczy to wymaganie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści szafę wyposażoną w ekran dotykowy o przekątnej minimum 15,6", zapewniający obsługę urządzenia, prezentację komunikatów użytkownikowi oraz realizację czynności wydania i uzupełnienia produktów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,
nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899

Czy Zamawiający dopuści szafę wyposażoną w czytnik kodów QR oraz możliwość obsługi kodów kreskowych 1D/2D za pomocą czytnika wbudowanego lub zewnętrznego podłączonego do szafy? Określenie „QR w standardzie 3D” jest nieprecyzyjne technicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym szafa po wskazaniu właściwej skrytki/lokalizacji produktu utrzymuje możliwość dostępu do niej przez czas niezbędny do wykonania czynności pobrania przez użytkownika, wynikający z logiki pracy urządzenia, bez określania sztywnego minimalnego czasu otwarcia wynoszącego 2 minuty?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymagania: „Możliwość nadawania limitu wydań produktów z możliwością definiowania okresu raportowania” z uwagi na jego niejednoznaczny charakter?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 5 poprzez usunięcie w/w wymagania.

Pytanie 10

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaganie dotyczące integracji z systemem HIS poprzez tzw. „zlecenia typu taca” oraz odbieranie zleceń podania leków wraz z harmonogramem zostanie spełnione również wtedy, gdy wybór zleceń lekarskich do realizacji następuje w systemie HIS przez uprawniony personel, a do systemu szafy przekazywana jest wynikająca z tych zleceń dyspozycja wydania produktów, zawierająca dane niezbędne do prawidłowego pobrania leków z szafy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga integracji w modelu zleceń typu taca, umożliwiającej obsługę i grupowanie zleceń w systemie szafy, wraz z harmonogramem podania leków w ramach tego modelu

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści szafę o szerokości 1100 mm co stanowi niewielkie odchylenie w stosunku do wymogów wskazanych w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści tace lekowe dedykowane do wózka o głębokości wkładów 370 mm co stanowi niewielkie odchylenie w stosunku do wymogów wskazanych w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści tace lekowe dedykowane do szerokości wózka czyli do szerokości 600 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści wózek bez półki na tablet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga, aby szafa była wyrobem będącym w seryjnej produkcji, który w terminie max 2 dni roboczych od złożenia oferty, będzie do obejrzenia we wskazanym przez Oferenta miejscu?

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga by szafa była wyrobem będącym w seryjnej produkcji który w terminie max 2 dni roboczych od złożenia oferty, będzie do obejrzenia we wskazanym przez Wykonawcę miejscu

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent załączył do oferty dokumentację techniczną potwierdzającą wymogi zawarte w OPZ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga by Wykonawca załączył do oferty dokumentację techniczną potwierdzającą wymogi zawarte w OPZ. W związku z odpowiedzią zamawiający modyfikuje zapisy SWZ w zakresie przedmiotowych środków dowodowych poprzez dołączenie do tabeli pkt. 3 tj. dokumentację techniczną potwierdzającą wymogi zawarte w OPZ

Pytanie 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu z pkt 16: „Szafa powinna być kompatybilna z posiadaną aplikacją zarządzającą automatami będącymi w posiadaniu Zamawiającego”?

Odpowiedź: zamawiający odstępuje od wymogu, jednocześnie modyfikując załącznik nr 5 do SWZ poprzez usunięcie pkt. 16 tabelki i zmianę numeracji poprzez jej kontynuowanie.

Pytanie 8

Dotyczy: SWZ, 5. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, 5.1.2 oraz Załącznik nr 2, Paragraf 2, ust.2

Zamawiający wymaga w pkt. 5.1.2:

„Wszystkie zaoferowane produkty muszą być wprowadzone do obrotu i używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2024r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z dnia 2024. poz. 1620 t.j.)”

Dodatkowa we Wzorze umowy w paragrafie 2, ust.2 umieścił zapis:

„Wykonawca gwarantuje, że dostarczony Towar jest fabrycznie nowy, pochodzi z bieżącej produkcji, odpowiada wymaganiom określonym w obowiązującej na dzień złożenia oferty ustawie z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych i jest wolny od wszelkich wad fizycznych i prawnych.”

W pkt. 6.1.2 natomiast napisał:

„Uwaga! Jeżeli wyrób, nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2024 poz.1620) i nie jest objęty deklaracjami zgodności oraz nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE, to w tym przypadku Zamawiający wymaga załączenia oświadczenia, że oferowany w przedmiotowym postępowaniu produkt (należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem.”

Zwracamy się do Zamawiającego o finalne potwierdzenie, że dopuszcza zaoferowanie w postępowaniu wyrobów niemedycznych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 4, ust. 9 oraz Paragraf 10, ust 1, 4)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o usunięcie wymogu dostarczenia sprzętu zastępczego.

Przedmiot zamówienia stanowi specjalistyczne urządzenie, które nie jest produktem magazynowym, lecz jest każdorazowo konfigurowane i produkowane zgodnie z indywidualnymi wymaganiami określonymi przez Zamawiającego. Proces jego wytworzenia obejmuje dobór odpowiednich komponentów, konfigurację sprzętową i programową, testy jakościowe oraz przygotowanie urządzenia do pracy w środowisku docelowym.

Z uwagi na powyższe, wykonawca nie posiada możliwości utrzymywania na stanie magazynowym urządzenia zastępczego o parametrach identycznych z wymaganymi w niniejszym postępowaniu. Ewentualne przygotowanie sprzętu zastępczego wymagałoby przeprowadzenia analogicznego procesu produkcyjnego i konfiguracyjnego, co wiąże się z takim samym lub zbliżonym czasem realizacji jak dostawa urządzenia docelowego.

W praktyce oznacza to, że wymóg zapewnienia sprzętu zastępczego jest niemożliwy lub nadmiernie utrudniony do spełnienia, nie przyczyniając się jednocześnie do osiągnięcia celu Zamawiającego, jakim jest zapewnienie ciągłości realizacji zamówienia. Wymóg ten prowadzi ponadto do nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji poprzez wykluczenie wykonawców oferujących rozwiązania produkowane na indywidualne zamówienie, pomimo że są oni w stanie dostarczyć sprzęt w pełni spełniający wymagania techniczne określone w dokumentacji postępowania.

Pozytywna odpowiedź umożliwi naszej firmie złożenie oferty w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa wymóg dostarczenia sprzętu zastępczego.

Pytanie 10

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 4, ust. 9

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu poprzez wskazanie, że ewentualny podmiot trzeci realizujący naprawy musi posiadać autoryzację producenta urządzenia.

Przedmiot zamówienia stanowi specjalistyczny sprzęt medyczny, którego serwisowanie wymaga odpowiednich kwalifikacji, dostępu do dokumentacji technicznej, dedykowanych narzędzi serwisowych oraz oryginalnych części zamiennych. Naprawy wykonywane przez podmioty nieposiadające autoryzacji producenta mogą prowadzić do utraty gwarancji, pogorszenia parametrów technicznych urządzenia oraz zwiększenia ryzyka wystąpienia awarii w przyszłości.

Proponowana zmiana ma na celu zapewnienie bezpieczeństwa użytkowania sprzętu, zachowanie jego pełnej funkcjonalności oraz zagwarantowanie, że wszelkie czynności serwisowe będą wykonywane zgodnie z wymaganiami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza że ewentualny podmiot trzeci realizujący naprawy musi posiadać autoryzację producenta urządzenia.

Pytanie 11

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 8, ust.4

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zmianę terminu wypłaty wynagrodzenia na 30 dni od daty dostarczenia faktury.

Należy podkreślić, że przedmiot zamówienia wymaga zaangażowania znacznych środków finansowych jeszcze przed uzyskaniem wynagrodzenia od Zamawiającego. Wydłużenie terminu płatności ponad standardowo przyjęty 30-dniowy okres skutkuje koniecznością finansowania realizacji

zamówienia przez Wykonawcę przez dodatkowy czas, co przekłada się na wzrost kosztów realizacji zamówienia i może znaleźć odzwierciedlenie w wysokości składanych ofert.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 10, ust.1, 2)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zmianę długości zwłoki do 15 dni roboczych.

Przedmiot zamówienia stanowi zaawansowane technologicznie urządzenie medyczne, którego naprawa może wymagać przeprowadzenia specjalistycznej diagnostyki, zaangażowania producenta, a także dostarczenia części zamiennych z zagranicznych centrów logistycznych. Czas realizacji takich czynności jest uzależniony od wielu obiektywnych czynników, pozostających poza kontrolą Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Dotyczy: Załącznik nr 2, § 11 ust. 1 lit. a)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o obniżenie kary umownej za odstąpienie od Umowy w całości lub części przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 20% do 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 Umowy?

W ocenie Wykonawcy kara umowna w wysokości 20% wynagrodzenia brutto ma charakter nadmiernie represyjny. Kara na poziomie 10% wynagrodzenia brutto stanowi powszechnie stosowany poziom zabezpieczenia interesów Zamawiającego w zamówieniach publicznych, zachowując jednocześnie równowagę kontraktową stron. Obniżenie wysokości kary nie pozbawia Zamawiającego ochrony prawnej, a jednocześnie ogranicza ryzyko nakładania sankcji o charakterze rażąco wygórowanym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Dotyczy: Załącznik nr 2, § 11 ust. 1 lit. b)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą na zmianę wysokości kary umownej za dostarczenie Towaru po upływie terminu określonego w Umowie z 0,5% do 0,05% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Kara umowna w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki jest bardzo wysoka i może prowadzić do naliczenia sankcji niewspółmiernych do rzeczywistego wpływu opóźnienia na realizację celu Umowy. Należy zauważyć, że dostawa specjalistycznego sprzętu często uzależniona jest od procesów produkcyjnych, logistycznych oraz dostępności komponentów, na które Wykonawca nie zawsze ma pełny wpływ. Proponowana wysokość 0,05% wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki nadal zapewnia skuteczną motywację do terminowej realizacji dostawy, przy jednoczesnym zachowaniu zasady proporcjonalności kar umownych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Dotyczy: Załącznik nr 2, § 11 ust. 1 lit. c)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą na zmianę wysokości kary umownej za zwłokę w wykonaniu obowiązków wynikających z gwarancji lub rękojmi z 0,25% do 0,02% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Uzasadnienie:

Wysokość kary określona na poziomie 0,25% wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki może prowadzić do nieproporcjonalnego obciążenia Wykonawcy, szczególnie w przypadku specjalistycznych urządzeń wymagających zaangażowania producenta, sprowadzenia części zamiennych lub wykonania złożonych czynności diagnostycznych. Proponowana stawka 0,02% wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki pozwala zachować funkcję dyscyplinującą kary umownej, jednocześnie uwzględniając specyfikę serwisowania zaawansowanej aparatury oraz zasadę ekwiwalentności świadczeń stron.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

Dotyczy: Załącznik nr 4

Prosimy Zamawiającego aby wymóg posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta dotyczył jedynie głównego przedmiotu zamówienia jakim jest Szafa do magazynowania leków, a nie element wyposażenia jakim jest wózek do dystrybucji leków.

Uzasadnienie: Pozytywna odpowiedź umożliwi naszej firmie złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymóg posiadania przez Wykonawcę autoryzacji producenta dotyczy jedynie głównego przedmiotu zamówienia jakim jest Szafa do magazynowania leków.

Pytanie 17

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ, Część 1, Wymogi serwisowe, pkt. 7 oraz Załącznik nr 2, Paragraf 4, ust.8

Zamawiający wymaga:

„Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzonych z zagranicy max. 5 dni roboczych”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę maksymalnego terminu do 10 dni roboczych.

Okres 10 dni roboczych stanowi realny i możliwy do dochowania termin, odpowiadający rzeczywistym uwarunkowaniom logistycznym i organizacyjnym, a jednocześnie zapewnia Zamawiającemu sprawną realizację usług serwisowych. Wprowadzenie krótszego terminu może prowadzić do sytuacji, w których jego dochowanie będzie niemożliwe z przyczyn niezależnych od Wykonawcy.

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę by czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzonych z zagranicy wynosił maksymalnie do 10 dni roboczych”.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania, zostały zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania www.e-propublilco.pl
Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 45/TP/MN/2026 z dnia 03/04/2026r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach