

Suwałki, dnia 13/08/2026r.

L.dz. SZW.DZI.262.551/68/PN/MN/2026

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 68/PN/MN/2026**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.:

Zakup, dostawa i instalacja sprzętu i aparatury medycznej zabiegowo -diagnostycznej dla Poradni Urologicznej w ramach projektu pn.: " Poprawa dostępności do ambulatoryjnej opieki specjalistycznej w Szpitalu Wojewódzkim im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach" finansowanego ze środków Programu Fundusze Europejskie dla Podlaskiego 2021-2027

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2026, poz. 793.) – 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

Dot. Pakietu V - Urządzenie do skupionej fali uderzeniowej – 1 szt.

Pytanie: Czy Zamawiający w myśl uczciwej konkurencji dopuści aparat o podanych niżej parametrach ?

1.	Maksymalna intensywność stymulacji 0,65 mJ/mm2
2.	Częstotliwość do 25 Hz
3.	Kolorowy ekran dotykowy 8.4"
4.	Inteligentny aplikator z ciągłym monitorowaniem intensywności uderzeń i ekranem dotykowym
5.	Regulacja parametrów bezpośrednio na ekranie aplikatora lub na aparacie
6.	Regulowana głębokość penetracji do 65 mm za pomocą 3 nakładek sprzęgających
7.	Optymalny rozmiar strefy ogniskowej (5×5x35 mm)
8.	Protokoły QUICK
9.	Nawigacyjny atlas anatomiczny
10.	Baza danych pacjentów
11.	Gotowe programy i encyklopedia terapeutyczna
12.	Test Jakości Uderzeń
13.	Łatwa konserwacja i brak cyrkulacji płynów
14.	Liczba uderzeń w trakcie zabiegu 0-9999
15.	Tryb pracy - pojedyncza, sekwencja
16.	Wymiary 580 × 980 × 550 mm
17.	Waga 30 kg
18.	Zasilanie 100–240 V, 50–60 Hz
19.	Aparat do terapii skupioną falą uderzeniową

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

UCZESTNIK 2

Dotyczy zadania 1, 2, 3 i 6

1. W dokumentacji postępowania występuje rozbieżność w zakresie wymaganych czasów reakcji serwisu i terminów napraw gwarancyjnych pomiędzy wzorem umowy (§ 4) a Załącznikiem nr 5 do SWZ (parametry techniczne).

Wzór umowy, § 4 ust. 7–8:

- czas reakcji serwisu (przyjęcie zgłoszenia i podjęcie działań diagnostycznych): max. 1 dzień roboczy od zgłoszenia awarii,
- usunięcie wady/usterki przy częściach sprowadzanych z zagranicy: max. 5 dni roboczych od zgłoszenia.

Załącznik nr 5 do SWZ (tabela „Informacje dodatkowe”, poz. 5–7):

- czas reakcji od zgłoszenia: max. 48 h,
- czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych z zagranicy: max. 7 dni roboczych.

Powyższe postanowienia są ze sobą sprzeczne, co uniemożliwia jednoznaczne określenie zobowiązań Wykonawcy i sporządzenie rzetelnej oferty.

W związku z powyższym prosimy o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie 1

Które wymagania dotyczące czasu reakcji serwisu są wiążące – 1 dzień roboczy zgodnie z § 4 ust. 7 wzoru umowy, czy 48 h zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ?

Odpowiedź: wiążące są zapisy załącznika nr 5 do SWZ, tak więc czas reakcji od zgłoszenia: max. 48 h

Pytanie 2

Które wymagania dotyczące czasu naprawy przy częściach sprowadzanych z zagranicy są wiążące – 5 dni roboczych zgodnie z § 4 ust. 8 wzoru umowy, czy 7 dni roboczych zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ?

Odpowiedź: 7 dni roboczych zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ

Pytanie 3

Prosimy o stosowną korektę SWZ (wzoru umowy lub Załącznika nr 5) w celu usunięcia opisanej rozbieżności i zapewnienia spójności dokumentacji postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy umowy w zakresie § 4 ust. 7 – 8, nadając mu nowe brzmienia opisane w odpowiedziach powyżej.

Pytanie 4

Prosimy o potwierdzenie, że udzielona gwarancja nie obejmuje uszkodzeń i wad powstałych z przyczyn zewnętrznych lub uszkodzeń spowodowanych z winy użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 5

Czy w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas naprawy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar za nieterminową naprawę/ wymianę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji z rokiem produkcji nie starszym niż 2025 ? Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia (pokrywa tacy drucianej, mata silikonowa, paski silikonowe, kolki mocujące, uszczelki, bateria i wysięgnik do wózka), które spełniają wszystkie wymagane parametry techniczne i są przeznaczone przez producenta do pracy w środowisku szpitalnym, jednak nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), a zatem nie podlegają obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE, dla których stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 do Pkt. 1, Część II. Cystoskop sztywny – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cystoskopu modułowego 19 Fr, do zastosowań klasycznych oraz PDD, nowy, nie powystawowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 do Pkt. 2, Część II. Cystoskop sztywny – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie optyki: Optyka cystoskopowa 30°, dl. 30 cm, śr. 4 mm, umożliwiającą obrazowanie w PDD autoklawowalna, wyposażona w system soczewek wałeczkowych typu Hopkins, oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu, oznakowanie kodem Data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki - 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 do Pkt. 3, Część II. Cystoskop sztywny – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie płaszczu cystoskopu o rozmiarze 19 Fr. Z obturatorem, długość robocza 22 cm, wyposażony w 2 rozbieralne kraniki z LUER-Lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 do Część III. Cystoskop giętki – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje giętkiego, cyfrowego cystoskopu, sterylizowalnego, nowego nie powystawowego.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 12 do Pkt. 2, Część III. Cystoskop giętki – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średnicy części roboczej 15,6Fr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 do Pkt. 3, Część III. Cystoskop giętki – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości 37 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 do Pkt. 5, Część III. Cystoskop giętki – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanału roboczego o rozmiarze 7 Fr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 do Pkt. 6, Część III. Cystoskop giętki – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kąta wygięcia końcówki G/D 210°/140°

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 do Pkt. 13 i 14, Część III. Cystoskop giętki – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia sterownika do endoskopów giętkich oraz monitora video min. 21", w związku z zachowaniem spełniania parametru nr. 14 o kompatybilności oferowanego sprzętu z posiadanym przez Zamawiającego torem wizyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie.

Pytanie 17 do Pkt. 9, Część VI. Fiberocystoskop – 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękojści fiberoskopu wyposażonego w dźwignię sterującą wygięciem końcówki dystalnej. 210° w górę i 140° w dół

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 3

Część V. Urządzenie do skupionej fali uderzeniowej – 1 szt.

Pytanie:

Czy Zamawiający, w związku z wewnętrzną rozbieżnością zapisów w Opisie Przedmiotu Zamówienia pomiędzy pkt 7 i pkt 11 (gdzie wymagana jest maksymalna głębokość zogniskowania / penetracji dla głowicy punktowej nie mniejsza niż 3 cm / do 30 mm oraz podano 7 aplikatorów z głębokością do 30 mm) a pkt 8 (gdzie błędnie wpisano wartość „do 20 mm”), potwierdza, że wymagana maksymalna głębokość penetracji dla głowicy punktowej wynosi do 30 mm, a zapis w pkt 8 stanowi oczywistą omyłkę pisarską?

Odpowiedź: zamawiający potwierdza.

dot. Część nr I - Tor wizyjny 4K z systemem diagnostyki fotodynamicznej PDD – 1 szt.

Pytanie 1 – dot. poz. 5

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 5 - menu obsługowe wyświetlane na ekranie monitora operacyjnego w postaci el. graficznych z tekstem (zapewniające czytelną i intuicyjną nawigację oraz ustawienia)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – dot. poz. 6

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 6 – menu wywoływane poprzez przycisk pilota sterowania lub zewnętrzną klawiaturę (w przypadku obsługi ze strefy “brudnej”)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 – dot. poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w poz. 9 rozwiązania t.j.:

poz. 9 - konstrukcja sterownika kamery z możliwością rozbudowy i współpracy z min. 5 rodzajami różnych głowic kamer t.j.: głowica 4K (3x 1/3” CMOS), głowica ICG (2x 1/3” CMOS), głowica HD (1x 1/3” CMOS), głowica pendualną (1x 1/3” CMOS) oraz głowicą PDD (1x 1/3” CMOS) oraz dodatkowo z możliwością obsługi/rozbudowy o video-cystoskop oraz video-ureterorenoskop (1 i 2-kanalowy)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 – dot. poz. 11

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 11 - sterownik kamery wyposażony w min. 2 specjalistyczne tryby obrazowania w zakresie bliskiej podczerwieni (NIR) – umożliwiające obrazowanie efektu fluorescencji zieleni indocyjaninowej (ICG) przy współpracy z odpowiednią optyką, głowicą kamery oraz dedykowanym źródłem światła

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 – dot. poz. 11 i 30

Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie że Zamawiający wymaga, aby w poz. 11 (oraz poz. 30), dotyczących opisanych i wymaganych trybów obrazowania ICG oraz innych trybów cyfrowego przetwarzania i wzmocnienia obrazu, urządzenie uniemożliwiało wykonanie balansu bieli (AWB) podczas aktywnego działania tych trybów?

Wykonanie balansu bieli w trakcie aktywnego działania trybów ICG lub innych zaawansowanych trybów przetwarzania obrazu może powodować zaburzenia odwzorowania kolorów, nieprawidłowe nasycenie oraz zmianę kontrastu obrazu. Może to wpływać na błędną interpretację obrazu endoskopowego, szczególnie podczas pracy ze specjalistycznymi trybami diagnostycznymi, takimi jak PDD. Ograniczenie tej funkcji w czasie aktywnego działania trybu pozwala zachować stabilność i wiarygodność prezentowanego obrazu

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 6 – dot. poz. 12, 13, 14 i 15

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycjach rozwiązań równoważnych funkcjonalnie t.j.:

poz. 12 - min. 2 wyjścia video dla sygnału 4K, t.j. wyjścia typu HDMI (3840x2160)

poz. 13 i 14 - min. 2 wyjścia video dla sygnału full HD, t.j. wyjścia typu HDMI (1920x1080)

poz. 15 - min. 4 gniazda typu USB umożliwiające podłączenie urządzeń peryferyjnych (np.: zewnętrzna klawiatura, pilot zdalnego sterowania itp.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 – dot. poz. 17

Prosimy o dopuszczenie w rozwiązaniach równoważnych funkcjonalnie t.j.:

poz. 17 - funkcje zapisu zdjęć i filmów w pamięci PenDrive, uruchamianie poprzez zaprogramowany przycisk na głowicy kamery (ze strefy “czystej”) lub poprzez przycisk na pilocie zdalnego sterowania (ze strefa “brudnej”)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 – dot. poz. 22

Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby oferowana sterownik kamery posiadał też funkcję (czujnik) automatycznej regulacji jasności wyświetlacza dotykowego na panelu przednim w zależności od warunków oświetlenia?

Funkcja ta zwiększa ergonomię obsługi, zapewnia optymalną czytelność parametrów na ekranie oraz ogranicza konieczność ręcznej regulacji jasności przez personel podczas zabiegów. Automatyczne dostosowanie podświetlenia poprawia komfort pracy i bezpieczeństwo użytkowania urządzeń w różnych warunkach oświetleniowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 9 – dot. poz. 23

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji:

poz. 23 - sterownik kamery wyposażony w zintegrowane gniazdo do komunikacji z dedykowanym insuflatorem CO2 w celu realizacji wyświetlania parametrów insuflacji na monitorze operacyjnym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 – dot. poz. 28 i 29

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycjach t.j.:

poz. 28 i 29 - możliwość odbicia obrazu w 3 osiach - umożliwienie dostosowania orientacji obrazu do rzeczywistego ułożenia narzędzi oraz anatomii pacjenta, poprawa ergonomii pracy operatora i zespołu poprzez eliminację dezorientacji przestrzennej, zwiększenie precyzji prowadzenia narzędzi dzięki intuicyjnemu odwzorowaniu ruchów w polu operacyjnym, możliwość szybkiej korekty pola widzenia bez konieczności zmiany położenia endoskopu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 – dot. poz. 30

Prosimy o dopuszczenie w w/ w pozycji rozwiązań równoważnych i lepszych funkcjonalnie t.j.:

poz. 30 – min. 5 specjalnych trybów cyfrowego przetwarzania i wzmocnienia obrazowania; poszczególne tryby dedykowane do różnych obszarów i zastosowań klinicznych, w tym m.in. do wzmocnienia obrazów o niewielkim lub dużym nasyceniu kolorów oraz m.in. do wysokokontrastowego obrazowania struktury naczyń krwionośnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 – dot. poz. 32

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji:

poz. 32 – sterownik wyposażony w funkcję/moduł PIP (Picture in Picture = obraz w obrazie) umożliwiający wyświetlanie 2 obrazów jednocześnie na ekranie monitora operacyjnego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 – dot. poz. 33

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego t.j.:

poz. 33 – funkcja wyświetlania poziomu intensywności światła źródła światła LED na panelu przednim źródła światła LED

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 – dot. poz. 36

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji:

poz. 36 – funkcja zapisu profili użytkowników w pamięci wewnętrznej sterownika kamery

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 – dot. poz. 39

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji:

poz. 39 - praca głowicy kamery w standardzie rozdzielczości 4K, 16:9, 50Hz (*50 Hz częstotliwość prądu w krajach europejskich*)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 – dot. poz. 40 i 45

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycjach t.j.:

poz. 40 i 45 - głowica kamery wyposażona w min. 2 przyciski sterujące funkcjami sterownika kamery w tym 2 programowalne – każdy z możliwością przypisania po 2 funkcje (łącznie możliwość przypisania 4 funkcji sterujących)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 – Głowica kamery full HD typu pendualna/kątowa do PDD

Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby oferowana głowica kamery pendualna/kątowa do zastosowań m.in. PDD, miała możliwość wychylenia korpusu głowicy w zakresie min. 0° - 90°, umożliwiając pracę zarówno w pozycji osiowej [0°] jak i kątowej [90°], bez konieczności wymiany głowicy lub stosowania dodatkowych elementów pośrednich?

Możliwość mechanicznego ustawienia głowicy w pozycji osiowej i kątowej zwiększa ergonomię pracy operatora oraz umożliwia optymalne dopasowanie do rodzaju wykonywanej procedury PDD (np. diagnostyka cystoskopem lub zabiegi z użyciem resektoskopu). Funkcja ta pozwala na komfortową obserwację w różnych warunkach anatomicznych oraz ogranicza konieczność stosowania dodatkowych akcesoriów lub wymiany elementów wyposażenia w trakcie zabiegu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 18 – dot. poz. 48

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 48 - obsługa źródła światła poprzez panel dotykowy przedni oraz poprzez przyciski funkcyjne na głowicy kamery lub pilocie sterującym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 – dot. poz. 51

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 51 - włącznik nożny jednopedałowy 2-funkcyjny – funkcja balansu bieli sterownika oraz przełączanie źródła światła ze światła białego na niebieskie (do PDD)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 – dot. poz. 53

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 53 - regulacja ciśnienia płukania / zakres ciśnienia zadanego w trybie endourologia min. 15 - 90 mmHg (ponadto do 200 mmHg w trybie histeroskopia i do 300 mmHg w trybie laparoskopia).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 – dot. poz. 55

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego funkcjonalnie t.j.:

poz. 55 – pompa z funkcją odsysania z możliwością ustawienia podciśnienia na min. 3 poziomach w zakresie: od -90 do -300 mbar (w trybie endourologia) i -300 mbar do -600 mbar (w trybie laparoskopia).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 – dot. poz. 59

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania w postaci:

poz. 59 – możliwość i funkcja wyświetlenia na wyświetlaczu pompy ilości użyciu drenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 – dot. poz. 60

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji:

poz. 60 – pompa multidziałowa wyposażona fabrycznie w programy dedykowane do min. endourologii, laparoskopii i histeroskopii

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 – dot. pompa ssąco-płuczająca (poz. 52)

Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby oferowana pompa ssąco-płuczająca posiadała min. czujnik zmierzchu umieszczony na panelu czołowym urządzenia, umożliwiający automatyczną regulację jasności wyświetlacza dotykowego na panelu przednim w zależności od warunków oświetlenia? Funkcja ta zwiększa ergonomię obsługi, zapewnia optymalną czytelność parametrów na ekranie oraz ogranicza konieczność ręcznej regulacji jasności przez personel podczas zabiegów. Automatyczne dostosowanie podświetlenia poprawia komfort pracy i bezpieczeństwo użytkowania urządzeń w różnych warunkach oświetleniowych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 25 – dot. poz. 68

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego t.j. :

poz. 68 – profil boczny wózka wyposażony w szyny z możliwością zamocowania uchwytów np. na pojemnika płyny, pilot sterujący itp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 – dot. poz. 69

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji rozwiązania równoważnego t.j. :

poz. 69 – optyka cystoskopowa o dł. rob. 299 mm, wyposażona w system soczewek prętowych, optyka typu Panoview – pozostałe parametry zgodne z aktualnym opisem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dot. Część nr II - Cystoskop sztywny – 1 szt.

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny cystoskop sztywny o parametrach technicznych równoważnych i w wielu przypadkach lepszych funkcjonalnie t.j.:

poz. 2 - optyka cystoskopowa 30 lub 70° o dł. rob. 303 mm, wyposażona w system soczewek prętowych, optyka typu Panoview – pozostałe parametry zgodne z aktualnym opisem

poz. 3 - płaszcz cystoskopowy wraz z obturatorem, rozm. 19.5 Fr, dł. robocza 231 mm, wyposażony w zawór dopływowy i odpływowy z końcówkami typu luer-lock, na zaworach 2 rozbieralne/wymienialne kraniki

poz. 4 - adapter cystoskopowy z 2 kanałami prowadzącymi/roboczymi do instrumentów, każdy wyposażony w rozbieralne/wymienialny kranik + uszczelka

poz. 5 - kleszcze chwytające – do usuwania ciał obcych, giętkie, obie bransze ruchome, rozmiar min. 5 Fr., dł użytkowa min. 315 mm – w pełni kompatybilne z oferowanym cystoskopem

poz. 6 - kleszcze chwytające, giętkie, obie bransze ruchome, rozmiar 5 Fr., dł użytkowa min. 315 mm – w pełni kompatybilne z oferowanym cystoskopem

poz. od 8 do 12 - pojemnik do transportu, przechowywania i sterylizacji wszystkich elementów oferowanego cystoskopu – 1 kpl. Pojemnik o wymiarach zewnętrznych maks.: 466 x 77 x 266 mm. Pojemnik wyposażony w m.in.: taca z perforowanym dnem, pokrywa perforowana oraz silikonowe maty zabezpieczające przechowywane elementy cystoskopu (maty zarówno na spodzie jak i na pokrywie)

Pozostałe parametry zgodne z aktualnym opisem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dot. Część nr VI - Fiberocystoskop – 1 szt.

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny fiberocystoskop o parametrach technicznych równoważnych i w wielu przypadkach lepszych funkcjonalnie t.j.:

poz. 2 i 12 – dł. robocza 400 mm

poz. 3 – wejście kanału roboczego typu luer-lock (zintegrowane na stałe) oraz demontowalny, wielorazowy adapter z trzema końcówkami typ luer-lock (każde z rozbieralnymi kranikami – 3 szt.) umożliwiające: irygację, odsysania i użycie narzędzia podczas badania

poz. 9 – kąty wygięcia końcówki dystalnej min. 210° góra i 150° dół

poz. 14 – kleszcze biopsyjne – giętkie, obie bransze ruchome, rozm. min. 5 Fr, dł. robocza min. 550 mm – w pełni kompatybilne z kanałem roboczym oferowanego fibrocystoskopu

poz. 15 - kleszcze chwytające – giętkie, obie bransze ruchome, rozm. min. 5 Fr, dł. robocza min. 550 mm – w pełni kompatybilne z kanałem roboczym oferowanego fibrocystoskopu

poz. 18 – kosz metalowy perforowany dedykowany do sterylizacji, przechowywania i bezpiecznego transportu oferowanego w zadaniu fibrocystoskopu, wymiary zewn. maks. 448x106x288 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie że Zamawiający oczekuje aby oferowany w zadaniu fibrocystoskop giętki obsługiwał też specjalistyczne tryby obrazowania i diagnostyki m.in. PDD i umożliwiał przeprowadzenie takich procedur (z potwierdzeniem na w/w producenta).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

dot. Część nr III - Cystoskop giętki – 1 szt.

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny cystoskop giętki o parametrach technicznych równoważnych i lepszych funkcjonalnie t.j.:

Giętki cyfrowy, uretrocystoskop sterylizowalny:

poz. 2 - średnica części roboczej min. 7.5 Fr. - maks. 5.7 mm

poz. 3 - długość robocza min. 380 mm - maks. 670 mm

poz. 5 - rozmiar kanału roboczego min. 3.6 Fr. – maks. 7 Fr.

poz. 6 - kąty wygięcia końcówki G/D: 210°/180°

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i zamawiający w opisie minimalnych wymagań miał na myśli giętki cyfrowy uretroskop (in. cystoskop), a nie ureterorenoskop.

Odpowiedź: tak nastąpiła omyłka i zamawiający w opisie minimalnych wymagań miał na myśli giętki cyfrowy uretroskop (in. cystoskop), a nie ureterorenoskop.

Pytanie 3

W związku z wymogiem kompatybilności oferowanego cystoskopu giętkiego z posiadanym torem wizyjnym – wymóg opisany w poz. 14 – prosimy o odstąpienie/rezygnację z wymogów opisanych w poz. 12 i 13

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 4

Część nr 2 poz. 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na optykę cytoskopową o dł. 302,0mm lub 302,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

• Część nr 2 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na płaszcz cytoskopowy o śr. 19 FR?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

• Część nr 2 poz. 7 Czy Zamawiający może doprecyzować światłowód ma być na światło LED czy Xenon?

Odpowiedź: światło LED.

• Część nr 2 poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kosz o wym. 460x160x52 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 2 poz.9 Czy Zamawiający może doprecyzować pokrywa ma pasować do kosza z pozycji 8?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający posiada tą tace to czy można poprosić o wymiary?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 2 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kolki pakowane po 1sztuce i przeliczeniu odpowiednio do ilości zapotrzebowania przez Zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 2 poz.12 Czy Zamawiający może doprecyzować kształt tych pasków silikonowych czy mają być proste czy z dziurką czy żłobione? Czy Zamawiający może pokazać zdjęcie poglądowe? Czy Zamawiający wyrazi zgodę żeby były pakowane pojedynczo i odpowiednie w formularzu przeliczone do ilości zapotrzebowania przez Zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 3 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dl. roboczą 680 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 3 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kąt pola widzenia 85 stopni?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 3 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kąt wygięcia góra dół 275stopni/275 stopni?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

• Część nr 3 poz. 14 Czy Zamawiający może podać producenta toru wizyjnego, który jest u Zamawiającego na wyposażeniu?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla parametr.

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

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 68/PN/MN/2026 z dnia 10/07/2026r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach