

**Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach, Dział Zamówień i Inwestycji**  
Szpitalna 60  
16-400 Suwałki

L.dz. SZW.DZI. 262.302/41/PN/AK/2025

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: **Zakup i dostawa sprzętu i aparatury do diagnostyki obrazowej tj. mammografu oraz aparatów RTG w ramach projektu pt. „Poprawa jakości i dostępności do diagnostyki i leczenia schorzeń nowotworowych w Szpitalu Wojewódzkim im. dr Ludwika Rydygiera w Suwałkach” dofinansowanego ze środków Krajowego Planu odbudowy i Budżetu Województwa.**

Numer referencyjny: 41/PN/AK/2025

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

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. 2024, poz. 1320 tj.)– dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

**UCZESTNIK 1.**

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo-opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 62**

„Oprogramowanie umożliwiające min.:

- automatyczne umieszczanie na monitorach- obrazów CC bok do boku oraz projekcji MLO piersi lewej po stronie prawej, a piersi prawej po stronie lewej
- jednoczesną prezentację kompletu czterech obrazów mammograficznych jednej pacjentki
- porównywanie badania mammograficznego obecnego z wcześniejszym, także wykonanego na sprzęcie od różnych producentów
- oglądanie obrazów w pełnej rozdzielczości”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania pod postacią oprogramowania posiadającego specjalizowany moduł do obsługi mammografii, tak by możliwe było wyświetlanie obrazów w układzie R-CC, L-CC, R-MLO, L-MLO. Oprogramowanie wyświetla porównawczo dwa badania mammograficzne w układzie dwóch paneli mammograficznych (obecne na dole, poprzednie na górze) bądź na obu monitorach. Oprogramowanie umożliwia włączenie/wyłączenie narzędzia „Hanging Protocol” - automatycznego rozpoznawania badania mammograficznego (na podstawie „Modality”) celem uruchomienia widoku mammograficznego.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 67**

„Oprogramowania umożliwiającego wykonywanie analizy i oceny badań tomosyntezy”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oprogramowania umożliwiającego ocenę i analizę wyświetlanych badań tomosyntezy przez Użytkownika.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 3**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 68**

„Narzędzie przyspieszające ocenę badań tomosyntezy:

- możliwość przeglądania płaszczyzn tomosyntezy w obszarze zdefiniowanym na syntetycznym zdjęciu 2D;
- automatyczne wyświetlanie płaszczyzny tomo po wskazaniu zmiany na syntetycznym zdjęciu 2D”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie narzędzia przyspieszającego ocenę badań tomosyntezy, z możliwością przeglądania płaszczyzn tomosyntezy w obszarze zdefiniowanym na syntetycznym zdjęciu 2D oraz automatycznego wyświetlania płaszczyzny tomo po wskazaniu zmiany na syntetycznym zdjęciu 2D.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 4**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 70**

„Narzędzia tomo umożliwiające wskazanie głębokości, numeru płaszczyzny oraz kwadrantu w którym znajduje się zmiana”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie narzędzia tomo umożliwiającego wskazanie głębokości, numeru płaszczyzny oraz kwadrantu, w którym znajduje się zmiana.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 71**

„Możliwość prezentacji obrazów dwuenergetycznej mammografii spektralnej”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie możliwości prezentacji obrazów dwuenergetycznej mammografii spektralnej.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 6**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 72**

„Funkcjonalność stopniowej redukcji tła przy przejściu od obrazu klasycznego do spektralnego (zrekonstruowanego) w celu łatwego porównania oraz oceny anatomicznego i morfologicznego charakteru zmiany patologicznej”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu stopniowej redukcji tła przy przejściu od obrazu klasycznego do spektralnego (zrekonstruowanego), w celu łatwego porównania oraz oceny anatomicznego i morfologicznego charakteru zmiany patologicznej.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 7**

**Dotyczy Część 3 – mammograf, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., Lp. 60, 61**

„Diagnostyczny monitor obrazowy wysokiej klasy

- przekątna monitora  $\geq 33$ ”
- prezentacja obrazu w pionie,
- rozdzielczość monitora min. 30 MP,
- stosunek rozdzielczości min. 6500x4500 pikseli,
- maksymalna jasność monitora  $\geq 1000$  cd/m<sup>2</sup>,
- jednorodność przestrzenna min 95%.”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy monitora diagnostycznego o przekątnej monitora 21,3”, rozdzielczość monitora 5MP, jasność 1100 cd/m<sup>2</sup>, rozdzielczość 2048 x 2560.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**UCZESTNIK 2.**

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 5

Prosimy o dopuszczenie urządzenia, którego maksymalna wartość ekspozycji wynosi 500 mAs.

Wartości powyżej 500 mAs nie są wykorzystywane w praktyce klinicznej w mammografii. Wymóg wyższej wartości ekspozycji nie znajduje uzasadnienia medycznego ani technicznego i może prowadzić do nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 7

Prosimy o dopuszczenie anody jednomateriałowej (jednorodnej).

Anody jednomateriałowe (np. wolframowe) są stosowane w wielu zaawansowanych mammografach. Ich zastosowanie pozwala na uzyskanie obrazu o wysokiej jakości przy jednoczesnym ograniczeniu dawki promieniowania. Wymóg zastosowania anody dwumateriałowej (np. Mo/Rh) powinien być dopuszczalny jako opcja, a nie warunek obligatoryjny.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 13

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym system automatycznie dobiera rodzaj filtra na podstawie grubości skompresowanej piersi, natomiast pozostałe parametry ekspozycji dobierane są w oparciu o inne czynniki diagnostyczne? Uważamy, że takie rozwiązanie spełnia funkcjonalnie tożsame cele, zapewniając optymalizację dawki i jakości obrazowania.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 18

Prosimy o dopuszczenie urządzeń, które nie są wyposażone w pilot do zdalnego pozycjonowania pacjentki.

Funkcja ta jest charakterystyczna wyłącznie dla aparatu *Pristina* (GE) i nie jest powszechnie wykorzystywana w praktyce klinicznej, zwłaszcza w placówkach wykonujących dużą liczbę badań dziennie. Dodatkowo to technik elektroradiologii zgodnie z przepisami odpowiada za pozycjonowanie oraz odpowiedni docisk piersi, a szkolenie pacjentek z obsługi pilota może wydłużyć czas badania i wpłynąć negatywnie na jego jakość.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wyposażenia oferowanego aparatu w inny system zmniejszający dyskomfort pacjentki związany z uciskiem piersi.

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 25

Prosimy o dopuszczenie zakresu obrotu głowicy w granicach 350°, zamiast pełnych 360°.

Zakres 350° jest w pełni wystarczający do wykonania wszystkich niezbędnych projekcji wykorzystywanych w diagnostyce mammograficznej. Różnica 10° nie wpływa na funkcjonalność urządzenia, a warunek pełnych 360° ogranicza dostęp do konkurencyjnych rozwiązań.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 36

Prosimy o uznanie za równoważne zapisu: „Technologia **mammografu** zapewniająca gotowość do pracy zaraz po uruchomieniu systemu (brak konieczności oczekiwania na stabilizację/kalibrację detektora)”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

### **Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 43

Prosimy o dopuszczenie detektora o grubości stolika wynoszącej 85 mm. Różnica 25 mm względem wymaganej wartości nie wpływa na funkcjonalność ani jakość obrazowania. Parametr ten nie powinien stanowić kryterium eliminacyjnego. Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 54

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie systemu operacyjnego Windows 10 IoT Enterprise LTSC 2021. System ten jest stabilnym i bezpiecznym rozwiązaniem dedykowanym dla urządzeń medycznych, zapewniającym długoterminowe wsparcie techniczne oraz zgodność z większością środowisk klinicznych i aplikacji diagnostycznych. W praktyce klinicznej jest powszechnie stosowany jako platforma dla sprzętu medycznego klasy premium.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zapewni poprawne działanie wszystkich funkcjonalności systemu RIS Zamawiającego – KS-SOMED firmy KAMSOFIT S.A.

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 59

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie systemu diagnostycznego, który nie posiada funkcji przeglądania obrazów pochodzących z rezonansu magnetycznego. Funkcjonalność ta nie jest istotna w przypadku stacji dedykowanej wyłącznie do badań mammograficznych i nie wpływa na skuteczność oraz jakość przeprowadzanych analiz. Jej pominięcie nie ogranicza możliwości diagnostycznych urządzenia w zakresie wymaganym dla mammografii.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 70

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie systemu spełniającego wymaganą funkcjonalność bez konieczności wskazywania konkretnego kwadrantu piersi. Oprogramowanie oferowane przez nas umożliwia precyzyjne oznaczanie lokalizacji zmiany patologicznej bez potrzeby klasyfikowania jej do określonego kwadrantu, co jest zgodne z nowoczesnymi standardami opisu badań mammograficznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 72

Prosimy o dopuszczenie stacji opisowej, która nie posiada funkcji stopniowej redukcji tła, charakterystycznej dla urządzeń firmy GE. Zamiast tego, oferowane przez nas rozwiązanie umożliwia wykonywanie zaawansowanych badań mammografii spektralnej z tomosyntezą. Połączenie tych technologii pozwala na uzyskanie szczegółowej oceny anatomicznej i morfologicznej zmian patologicznych, co znacząco wzbogaca proces diagnostyczny i kompensuje brak wspomnianej funkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wyposażenia oferowanej stacji w ww. Rozwiązanie.

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 78

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie przystawki biopsyjnej mocowanej poprzez zaczepianie zamiast nasuwania na stolik pacjenta. Taki system eliminuje konieczność zdejmowania osłony detektora, upraszcza przygotowanie do zabiegu i pozwala na wykonanie biopsji z dowolnego kąta nachylenia lampy. Ponadto, prosimy o dopuszczenie rozwiązania, w którym konieczna jest dekompresja piersi przy zmianie kierunku naktucia – jest to powszechnie akceptowana praktyka kliniczna, która nie wpływa negatywnie na skuteczność procedury.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 80

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opisanej funkcji bez kolimacji.

Oferowane przez nas rozwiązanie zapewnia pełen zakres działania, a zastosowana technologia umożliwia wykonywanie badań bez konieczności stosowania kolimacji. Brak tej opcji nie wpływa na jakość obrazowania ani efektywność diagnostyczną.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 81

Prosimy o dopuszczenie urządzenia niewyposażonego w laserowy wskaźnik miejsca wkłucia, ale oferującego alternatywną metodę – optyczne prowadzenie igły poprzez jej zbliżenie. Tego typu rozwiązanie pozwala na precyzyjne ustalenie lokalizacji wkłucia i jest stosowane w nowoczesnych systemach biopsyjnych.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 86

Zwracamy się z prośbą o korektę oczywistej omyłki pisarskiej. Wskazany punkt odnosi się do zakresu skanu określonego w pkt 62, jednak z kontekstu wynika, że odniesienie powinno dotyczyć pozycji 87. Prosimy o stosowne sprostowanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską. Punkt 86 uzyskuje brzmienie: „Czas wykonania skanu tomosyntezy dla zakresu z pkt. 87 max. 10 s“.

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 89

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania, w którym kratka przeciwrozproszeniowa w trybie 3D (tomosyntezy) wysuwa się automatycznie. Stosowanie kratki nie jest wymagane w badaniach 3D, ponieważ obraz tworzony jest z wielu niskodawkowych ekspozycji, a dodatkowe tłumienie promieniowania rozproszonego nie wpływa istotnie na jakość obrazu.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania dedykowanego oprogramowania usuwającego efekty promieniowania rozproszonego w technice tomosyntezy.

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 90

Prosimy o doprecyzowanie, czy obrazy syntetyczne 2D generowane z tomosyntezy mają być tworzone bezpośrednio na stacji akwizycyjnej oraz dostępne do podglądu również dla technika elektroradiologii bezpośrednio po zakończeniu ekspozycji, w celu weryfikacji poprawności wykonania badania. Prosimy również o potwierdzenie, czy obrazy te powinny być zapisane w formacie DICOM i wysyłane z stacji akwizycyjnej do stacji opisowej oraz systemu PACS.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 91

Zwracamy się z prośbą o uznanie filtrowania projekcji wstecznej podczas rekonstrukcji obrazu za rozwiązanie równoważne. Kluczowym kryterium w tomosyntezie jest jakość uzyskanych obrazów diagnostycznych, a nie specyficzny algorytm użyty do ich rekonstrukcji. Oferowana przez nas technologia zapewnia obrazy o wysokiej rozdzielczości diagnostycznej, zgodnie z wymaganiami klinicznymi.

Obecny zapis uniemożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Konsola technika – stacja akwizycyjna

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, czy stacja akwizycyjna mammografu musi posiadać interfejs użytkownika w języku polskim. W naszej ocenie zapewnienie obsługi systemu w języku polskim znacząco usprawni jego użytkowanie przez personel medyczny, który nie posługuje się językiem angielskim, co w konsekwencji może przyczynić się do zwiększenia efektywności pracy oraz zminimalizowania ryzyka popełnienia błędów.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie**

W nawiązaniu do - **Część 3 - mammograf**, Punkt 54

Zamawiający wymaga, aby stacja opisowa była oparta o środowisko Windows ponieważ system informatyczny szpitala działa tylko w oparciu o systemy operacyjne z rodziny Windows. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy konsola technika mammografu również musi posiadać system Windows? Informacja ta pozwoli na odpowiednie dostosowanie konfiguracji oferowanego sprzętu do wymogów infrastruktury informatycznej Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie**

Dotyczy: Część 3 – mammograf, Załącznik nr 10,

Prosimy Zamawiającego, że Arkusz parametrów ocenianych dotyczy jedynie głównego przedmiotu zamówienia jakim jest mammograf, a nie takich produktów jak komputer stacji diagnostycznej, Monitor LCD do wprowadzania opisów, klawiatura i myszka, fantomy, fotel do transportu itp.

**Odpowiedź:** arkusz parametrów ocenianych dotyczy jedynie głównego przedmiotu zamówienia.

**Pytanie**

Dotyczy: Część 3 – mammograf

Czy Zamawiający posiada wolne licencje PACS / RIS?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie**

Dotyczy: Część 3 – mammograf, Załącznik nr 5, Informacje dodatkowe – Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych;

SWZ – Rozdział 4, pkt.3;

SWZ – Rozdział 5, pkt.1, podpunkt 1;

Załącznik nr 2, Paragraf 1, ust.7;

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuszcza aby niektóre dostarczane produkty były wyrobami niemedyicznymi, a co za tym idzie nie posiadają wpisu/zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych (dotyczy m.in. takich produktów jak komputer stacji diagnostycznej, Monitor LCD do wprowadzania opisów, klawiatura i myszka, fantomy, fotel do transportu itp.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby niektóre dostarczane produkty były wyrobami niemedyicznymi, a co za tym idzie nie posiadały wpisu/zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych, jednakże z zastrzeżeniem zapisu Rozdziału 5, pkt.1, podpunkt 2 SWZ o konieczności przedłożenia stosownego oświadczenia.

**Pytanie**

Dotyczy: SWZ – Rozdział 5, pkt.1, podpunkt 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści oświadczenie dystrybutora lub Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta lub autoryzowanego dystrybutora producenta.

**Pytanie**

Dotyczy: SWZ – Rozdział 5, pkt.1, podpunkt 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści dostarczenie zamiast oświadczeń dostarczenie broszur lub instrukcji obsługi, w których będzie potwierdzenie spełnienia poszczególnych wymogów.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: SWZ – Rozdział 5, pkt.1, podpunkt 1

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg podpunktu 1 dotyczy jedynie dostarczanych wyrobów medycznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza

**Pytanie**

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 1, ust.13

Prosimy Zamawiającego po potwierdzenie, że nie wymaga przeprowadzania przeglądów jeśli producenci poszczególnych urządzeń ich nie wymagają (np. komputer, monitor LCD do opisów, fotel, klawiatura, myszka itp.)

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza

**Pytanie**

Dotyczy: Paragraf 5 ust. 1

Cytowany zapis:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowej realizacji umowy w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1 umowy.”

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie obniżenia wysokości kary umownej z 0,5 % do 0,05 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Wysokie kary zmuszają Wykonawcę do uwzględniania w ofercie znaczących rezerw na koszty ryzyk, co niepotrzebnie podnosi cenę całego zamówienia, zwłaszcza iż obejmuje ono również elementy o relatywnie niewielkiej wartości (komputer, fotel, klawiatura, myszka itp.) wobec mammografu. Ponadto, w przypadku awarii takiego drobnego komponentu, kary naliczane są od wartości całego kontraktu, co jest nieproporcjonalne. Proponowane nowe brzmienie ust. 1:

„Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,05 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1 umowy.”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: Paragraf 5 ust. 2

Cytowany zapis:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku niedokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad terminy określone odpowiednio w § 2 ust. 7 umowy.”

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie obniżenia stawki kary umownej z 0,5 % do 0,05 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wymianie towaru wadliwego na bezwadliwy. Nadmiernie wysokie kary powodują w ofertach naliczanie kosztów buforów ryzyka, co podnosi cenę zamówienia. Tymczasem wiele elementów – takich jak klawiatura czy myszka – ma wartość marginalną wobec mammografu, a ewentualne opóźnienia skutkują karą naliczaną od wartości całego kontraktu.

Proponowane nowe brzmienie ust. 2:

„Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,05 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 7 umowy.”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: Paragraf 5 ust. 3

Cytowany zapis:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku zwłoki w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.”

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie obniżenia stawki kary umownej z 0,5 % do 0,05 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wad. Obowiązek stosowania tak wysokiej kary prowadzi Wykonawcę do zabezpieczania się w cenie oferty na wszelkie opóźnienia, co podnosi koszt nawet dla drobnych komponentów (komputer, fotel, klawiatura, myszka), których wartość jest znikoma w porównaniu z mammografem, podczas gdy kara jest liczona od pełnej wartości umowy.

Proponowane nowe brzmienie ust. 3:

„Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,05 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 6 ust. 1 pkt 3

Cytowany zapis:

„gdy Wykonawca jest w zwłoce w dostawie przedmiotu umowy powyżej 5 dni roboczych;”

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zmianę terminu zwłoki w dostawie przedmiotu umowy z 5 na 15 dni roboczych. Obecny termin wymusza na Wykonawcy znaczące rezerwy cenowe na koszty ryzyk, co niepotrzebnie podwyższy wartość oferty, zwłaszcza iż przedmiot zamówienia obejmuje także elementy o stosunkowo niskiej wartości (komputer, fotel, klawiatura, myszka itp.) wobec głównego urządzenia – mammografu.

Proponowane nowe brzmienie ppkt 3:

„gdy Wykonawca jest w zwłóce w dostawie przedmiotu umowy powyżej 15 dni roboczych;”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 6 ust. 1 ppkt 5

Cytowany zapis:

„gdy Wykonawca jest w zwłóce w naprawie przedmiotu umowy i dostarczeniu zastępczego przedmiotu umowy powyżej 3 dni roboczych;”

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu zwłoki w naprawie i dostarczeniu zastępczego przedmiotu umowy z 3 do 15 dni roboczych. Dotychczasowe wymaganie skutkuje koniecznością uwzględniania w cenie oferty znacznych kosztów ryzyk, podczas gdy wiele komponentów (np. klawiatura, myszka) ma wartość znikomą wobec mammografu.

Proponowane nowe brzmienie ppkt 5:

„gdy Wykonawca jest w zwłóce w naprawie przedmiotu umowy i dostarczeniu zastępczego przedmiotu umowy powyżej 15 dni roboczych;”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: Załącznik nr 2, Paragraf 6 ust. 1 ppkt 5

Cytowany zapis:

„gdy Wykonawca jest w zwłóce w naprawie przedmiotu umowy i dostarczeniu zastępczego przedmiotu umowy powyżej 3 dni roboczych;”

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wykreślenie obowiązku dostarczenia przedmiotu zastępczego w przypadku naprawy mammografu. Ze względu na skomplikowany proces produkcji tego urządzenia, dostarczenie zastępczego mammografu w krótkim czasie jest nierealne i generuje nieproporcjonalne ryzyko dla Wykonawcy.

Proponowane nowe brzmienie ppkt 5 (bez wymagania zastępnika):

„gdy Wykonawca jest w zwłóce w naprawie przedmiotu umowy powyżej 15 dni roboczych;”

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Pytanie**

Dotyczy: Załącznik nr 5, str. 1 – tabelka na górze dokumentu (Przedmiot, Nazwa i typ, Producent, Rok produkcji)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że w tej tabeli należy podać wyłącznie dane dotyczące głównego przedmiotu zamówienia, tj. mammografu, a nie poszczególnych elementów dodatkowych (komputer, fotel, klawiatura, myszka, fantomy itp.).

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza

**UCZESTNIK 3.**

**1. Dotyczy „załącznik nr 3 OPZ część 3 mammo”, Stanowisko obrazowo- opisowe dla radiologa 1 szt., pkt 54**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna za równoważne dostarczenie stanowiska obrazowo – opisowego dla radiologa opartego o system operacyjny Windows 10 IoT Enterprise LTSC 2021.

Windows IoT Enterprise LTSC jest przeznaczony dla urządzeń, w których funkcje i przeznaczenie pozostają niezmiennie przez cały okres użytkowania urządzenia. Urządzenia te są zwykle spotykane w branżach profesjonalnych, w tym między innymi w bankowości, opiece zdrowotnej, hotelarstwie, produkcji i handlu detalicznym.

System Windows IoT Enterprise LTSC został zaprojektowany z myślą o tych przypadkach użycia. Każdą wersja Windows IoT Enterprise LTSC jest wspierana przez 10 lat a funkcje i funkcjonalności nie zmieniają się w ciągu tego 10-letniego cyklu życia. Pozytywna odpowiedź umożliwi nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że Wykonawca zapewni poprawne działanie wszystkich funkcjonalności systemu RIS Zamawiającego – KS-SOMED firm KAMSOFIT S.A.

**2. Dotyczy „załącznik nr 3 OPZ część 3 mammo”, Stanowisko obrazowo - opisowe dla radiologa 1 szt., pkt 61**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania stanowiska obrazowo – opisowego dla radiologa wyposażonego w monitor LCD do wprowadzania opisów o przekątnej 21”.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

**3. Dotyczy „załącznik nr 3 OPZ część 3 mammo”, Tomosynteza, pkt 86**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej w tym wymaganiu – zakres tomosyntezy opisany został w punkcie 87. Punkt 62 dotyczy oprogramowania opisowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską. Punkt 86 uzyskuje brzmienie: „Czas wykonania skanu tomosyntezy dla zakresu z pkt. 87 max. 10 s”.

**4. Dotyczy SWZ, rozdział 6 termin wykonania zamówienia:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 80 dni kalendarzowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Dotyczy SWZ**

**5. Rozdział 5 pkt.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia **producenta lub autoryzowanego dystrybutora producenta** potwierdzającego, że zaoferowany sprzęt /aparatura medyczna spełnia wszystkie minimalne parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta lub autoryzowanego dystrybutora producenta.

**Dotyczy Załącznika nr 9 – formularz asortymentowo -ilościowy:**

6. W związku z faktem, iż przedmiot zamówienia obejmuje dostawy sprzętu i usługi, które są opodatkowane różnej wysokości stawkami VAT, prosimy o potwierdzenie, iż wykonawca będzie miał możliwość modyfikacji tabeli cenowej i dokonania podziału pozycji w niej zawartych poprzez wyszczególnienie różnych stawek VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

**Odpowiedź:** wykonawca będzie miał możliwość modyfikacji tabeli cenowej.

**7. Dotyczy Opisu Przedmiotu Zamówienia dla części nr 3 mammograf:**

- a) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie bezpośredniego - wolnego od proxy tunelu VPN typu Ipsec site-to-site w trybie 24/7?

**Odpowiedź:** Zamawiający może udostępnić połączenie VPN wraz z odpowiednim klientem w celu zdalnej diagnostyki.

- b) Z uwagi na to, iż obsługujemy tysiące klientów na całym świecie, zastosowanie indywidualnego rozwiązania dla każdego klienta jest technicznie niemożliwe. Ponadto, systemy medyczne oferowane przez Wykonawcę wyposażone są w mechanizmy alarmowe, które dla skuteczności swojego działania wymagają przewidywanej stałej dostępności wspomnianego tunelu Ipsec. Prawidłowa komunikacja systemów medycznych z naszym serwisem nie działa przy połączeniu innym niż wyżej wymienione i jest to jedyna możliwa logistycznie i technicznie opcja dostępowa z naszej strony. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:** Zamawiający może udostępnić połączenie VPN wraz z odpowiednim klientem w celu zdalnej diagnostyki.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

- d) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 4G opłacanym przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę

**8. Projekt umowy (Załącznik nr 2 do SWZ), par. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkownika;
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie, stan wojenny, itp.);
- f. normalnego zużycia dostarczonych elementów a zwłaszcza akcesoriów.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**9. Projekt umowy (Załącznik nr 2 do SWZ), par. 1, ust. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zapis na następujący:

„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnej naprawy lub wymiany każdego z elementów, podzespołów lub zespołów urządzeń dostarczonego sprzętu, które uległy uszkodzeniu z przyczyn wad konstrukcyjnych, produkcyjnych lub materiałowych. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o czas przestoju urządzenia od momentu zgłoszenia urządzenia do naprawy do czasu przekazania Zamawiającemu sprawnego urządzenia”.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**10. Projekt umowy (Załącznik nr 2 do SWZ), par. 2, ust. 7**

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 3 dni roboczych w przypadku awarii niewymagającej użycia części zamiennych, do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**11. Projekt umowy (Załącznik nr 2 do SWZ), par. 5, ust. 1 ust.2 ust.3**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu?

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**12. Projekt umowy (Załącznik nr 2 do SWZ), par. 5, ust.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie zapisu „od wartości niezrealizowanej części umowy”?

Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miała charakter rażąco zawyżony.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**13. Projekt umowy (Załącznik nr 2 do SWZ), par. 5, ust.4**

Określenie górnego limitu naliczenia kary umownej na tak wysokim poziomie w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie górnego limitu naliczenia kary umownej maksymalnie do wysokości 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

#### **14. Projekt umowy §1 ust. 10**

W związku z treścią postanowienia umownego, w którym mowa o odbiorze przedmiotu umowy „bez zastrzeżeń”, zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu poprzez jego doprecyzowanie w brzmieniu: „**nie wykazującego istnienia wad istotnych**”. Proponowana modyfikacja ma na celu jednoznaczne określenie podstaw do ewentualnej odmowy odbioru i zapewnienie przejrzystości kryteriów oceny, co jest zgodne z zasadą proporcjonalności oraz powszechnie przyjmowaną praktyką w umowach o podobnym charakterze. Jednocześnie nie ogranicza ona praw Zamawiającego do zgłaszania uwag czy roszczeń z tytułu rękojmi lub gwarancji w przypadku wykrycia wad nieistotnych po odbiorze. Mając na uwadze powyższe prosimy o następującą modyfikację postanowienia:

Gwarancja rozpoczyna bieg od daty odbioru przedmiotu umowy, potwierdzonej protokołem odbioru nie wykazującym istnienia wad istotnych.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

#### **15. Projekt umowy §1 ust. 11**

W związku z treścią §1 ust. 11 projektu umowy, zgodnie z którym Wykonawca ma zapewnić zarówno autoryzowany serwis gwarancyjny, jak i pogwarancyjny, uprzejmie prosimy o doprecyzowanie tej kwestii. Zgodnie z art. 434 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedmiotem obowiązków kontraktowych wykonawcy może być wyłącznie świadczenie serwisu gwarancyjnego w okresie trwania gwarancji. Zobowiązanie Wykonawcy do zapewnienia serwisu pogwarancyjnego wykracza poza ramy dopuszczalne przez ww. przepis. W związku z powyższym, prosimy o modyfikację zapisu:

Wykonawca zobowiązuje się zapewnić autoryzowany serwis gwarancyjny w okresie obowiązywania gwarancji jakości udzielonej na przedmiot zamówienia, zgodnie z warunkami określonymi w niniejszej umowie. Świadczenie usług serwisu pogwarancyjnego może być realizowane na podstawie odrębnej umowy zawartej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę zapisu umowy.

#### **16. Projekt umowy §1 ust. 16**

Obecnie faks nie stanowi powszechnie używanego ani rekomendowanego środka komunikacji w relacjach gospodarczych/urzędowych, a znaczna część wykonawców nie posiada już technicznej możliwości jego użycia. W związku z powyższym, prosimy o potwierdzenie, że komunikacja w związku z realizacją umowy będzie odbywać się mailowo i że wskazanie faksu w ww. postanowieniu ma charakter nieaktualny i zostanie usunięte.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza

#### **17. Projekt umowy §1 ust. 17**

Z punktu widzenia realiów technicznych oraz organizacyjnych świadczenia serwisu specjalistycznej aparatury medycznej, wymagania zapisane w ww. postanowieniu mogą być niemożliwe do spełnienia. Standardowy termin wykonania naprawy specjalistycznego sprzętu medycznego, uwzględniający czas diagnozy usterki, dostawy komponentów oraz wykonania naprawy przez autoryzowany serwis, wynosi **nie mniej niż 5 dni roboczych**. W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy – **realny termin naprawy może wynosić 10-14 dni roboczych**, przy zachowaniu należytej staranności przez wykonawcę. Czas realizacji napraw w przypadku nowoczesnego sprzętu technologicznego – szczególnie w branży medycznej i diagnostycznej – uzależniony jest nie tylko od dostępności lokalnych zasobów serwisowych, ale także od globalnych łańcuchów dostaw. Wiele komponentów, zwłaszcza części zamiennych do specjalistycznych urządzeń, produkowanych jest poza granicami kraju i sprowadzanych na indywidualne zamówienie serwisu. Proces ten obejmuje m.in. zgłoszenie, proces logistyczny związany z wysyłką (często wymagający odprawy celnej), transport międzynarodowy. Nawet przy dołożeniu najwyższej staranności przez Wykonawcę, czas oczekiwania na dostawę i montaż części może wynosić jak wyżej. Ponadto, dostawcy urządzeń medycznych nie świadczą, co do zasady, usług użyczenia sprzętu medycznego (utrzymywania go na stanie w celu oddania do korzystania w razie potrzeby Zamawiającemu). W związku z powyższym tego rodzaju zobowiązanie, jak wynikające z umowy może być trudne do wykonania (z punktu widzenia logistyki i zasad dopuszczania urządzeń medycznych do użytku po instalacji) bądź wiązać się z nadmiernymi (nieproporcjonalnymi do wartości przedmiotu umowy) kosztami, które będą musiały zostać wliczone do ceny oferty Wykonawców.

W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację postanowienia:

Wykonawca zapewni równoważne urządzenie zastępcze o parametrach nie gorszych niż urządzenie objęte umową, umożliwiające wykonywanie badań diagnostycznych / zabiegów w okresie naprawy aparatury medycznej będącej przedmiotem niniejszej umowy (o ile istnieją takie możliwości po stronie Wykonawcy) na swój koszt w przypadku konieczności naprawy dłuższej niż 10 dni roboczych (przez dni robocze rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Łączny czas naprawy, t.j. przyjazdu wraz z naprawą serwisu nie dłuższy niż 5 dni roboczych (przez dni robocze rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), a w przypadku napraw z użyciem części zamiennych z zagranicy – 10 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę zapisu umowy.

#### 18. Projekt umowy §1 ust. 18

Wymiana całego urządzenia w przypadku powtarzającej się awarii nie zawsze jest uzasadniona technicznie ani ekonomicznie. Możliwość skutecznej naprawy przez wymianę modułu lub części pozwala na efektywne przywrócenie sprawności urządzenia bez konieczności wymiany całości. Nadto, zobowiązanie do zapewnienia dostępności części przez 10 lat jest niemożliwe do zagwarantowania, ponieważ zależy od polityki producenta, zmian technologicznych oraz dostępności rynkowej. Zobowiązanie do zapewnienia rozwiązań zamiennych w 10-letniej perspektywie czasowej, niezależnie od przyczyn technicznych, rynkowych czy biznesowych (jak np. zakończenie produkcji lub brak dostępności komponentów u producentów), wykracza poza standardową odpowiedzialność Wykonawcy w ramach realizacji dostawy. Tego rodzaju postanowienie może skutkować koniecznością ponoszenia kosztów i działań, które są niezależne od Wykonawcy i nie wynikają z jego winy. Z kolei odpowiedzialność za brak części nie powinna obejmować sytuacji, w których Wykonawca nie ma wpływu na wygaśnięcie produkcji komponentów, a działał z należytą starannością. W związku z powyższym, mając na uwadze także treść art. 434 Pzp, prosimy o modyfikację ww. postanowienia:

W okresie gwarancji trzy naprawy powodują wymianę części, element, modułu zawierającego uszkodzony podzespoł na nowy (a w przypadku, gdy nie ma możliwości wymiany części, elementu, modułu, wymianę urządzenia). Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych podzespołów po naprawie powinien trwać do końca okresu gwarancji na całe urządzenie, lecz nie krócej niż 12 miesięcy. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić odpłatnie dostępność części zamiennych na okres minimum 7 lat.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

#### 19. Projekt umowy §2 ust. 4

Zgłoszenie gotowości do odbioru sprzętu, który jest kompletny, sprawny i gotowy do użytku, powinno być równoznaczne z wykonaniem dostawy, co odpowiada zasadom równości stron oraz praktyce obrotu gospodarczego. Dodatkowo, doprecyzowanie, że nieistotne zastrzeżenia nie wstrzymują odbioru, pozwala uniknąć sztucznego opóźnienia procedury odbiorowej i ewentualnych nieuzasadnionych przesunięć terminów realizacji lub płatności. W związku z powyższym prosimy o następującą zmianę postanowienia:

Za datę dostawy uznaje się dzień zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, pod warunkiem że dostarczony sprzęt jest kompletny, gotowy do użytkowania zgodnie z przeznaczeniem oraz spełnia wymagania określone w umowie. Protokół odbioru zostanie sporządzony niezwłocznie po zgłoszeniu gotowości do odbioru. Ewentualne drobne zastrzeżenia, które nie wpływają na możliwość prawidłowego i bezpiecznego użytkowania sprzętu, nie wstrzymują uznania dostawy za zrealizowaną. W takim przypadku strony mogą uzgodnić termin usunięcia wskazanych nieprawidłowości w protokole odbioru.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

#### 20. Projekt umowy §2 ust. 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie oraz zmianę treści postanowienia §2 ust. 7 projektu umowy, które obecnie nakłada obowiązek dokonania wymiany towaru wadliwego na towar wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od zgłoszenia wady. W naszej ocenie zapis ten wymaga dostosowania do specyfikacji przedmiotu zamówienia, jakim jest jednorazowa dostawa specjalistycznego sprzętu medycznego, a nie cykliczne dostawy materiałów eksploatacyjnych lub produktów masowych. W przypadku zaawansowanej aparatury medycznej, w razie wystąpienia wady, standardową i właściwą procedurą jest usunięcie usterki poprzez naprawę lub wymianę wadliwego podzespołu, a nie wymiana całego urządzenia na nowe. Takie podejście wynika z faktu, że sprzęt ten jest objęty gwarancją serwisową, jego naprawa wymaga diagnostyki, części zamiennych i specjalistycznego personelu. Nadto, kwestie gwarancji zostały uregulowane w §1 ust. 17 wzoru umowy, w związku z czym nie ma podstaw, aby dublować zapisy. W związku z powyższym wnosimy o zmianę postanowienia w następującym zakresie: Jeśli Zamawiający w trakcie eksploatacji sprzętu stwierdzi iż przedmiot umowy zawiera wady, Zawiadamia telefonicznie bądź pisemnie (w tym drogą elektroniczną) Wykonawcę o zaistniałym fakcie a Wykonawca w usuwa wady zgodnie z §1 ust. 17.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę zapisu umowy.

#### 21. Projekt umowy §6 ust. 1 pkt 5)

Zgodnie z wcześniejszymi uwagami do wzoru umowy prosimy o następującą modyfikację postanowienia:

5) gdy Wykonawca jest w zwłoce w naprawie przedmiotu umowy i dostarczeniu zastępczego przedmiotu umowy (o ile dotyczy) powyżej 3 dni roboczych.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

#### 22. Projekt umowy §6 ust. 2

Wnosimy o wprowadzenie do ww. postanowienia zapisu, zgodnie z którym przed odstąpieniem od umowy Zamawiający będzie zobowiązany do uprzedniego wezwania Wykonawcy do wykonania obowiązków umownych. Powyższa zmiana znajduje uzasadnienie zarówno w zasadach ogólnych prawa cywilnego, jak i w praktyce rynkowej. Obowiązek uprzedniego

wezwania ma na celu po pierwsze zapewnienie proporcjonalności i równowagi kontraktowej – odstąpienie od umowy jest instrumentem o charakterze ostatecznym i powinno być stosowane wyłącznie w sytuacjach, gdy druga strona, mimo wezwań, nie podejmuje żadnych skutecznych działań naprawczych. Taki model działania odpowiada zasadzie lojalnej współpracy stron oraz ogranicza ryzyko pochoptego i nieodwracalnego zakończenia stosunku umownego oraz narażenia Zamawiającego na realizację zamówienia od nowa, po zapewne wyższej cenie. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o uwzględnienie wskazanych okoliczności i ustalenie zgodnie z poniższym zmiany postanowienia poprzez dodanie zdania ostatniego: Przed odstąpieniem, o którym mowa w ust. 1 pkt 2)-5) powyżej Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do bezwłocznego podjęcia czynności naprawczych w odpowiednim dodatkowym terminie minimum 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

### **23. Projekt umowy §6 ust. 5**

Zapis §6 ust. 5 przewiduje możliwość jej wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn organizacyjnych, prawnych lub finansowych, niezależnych od Wykonawcy, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia. Tego rodzaju regulacja może być stosowna w umowach zawieranych na czas dłuższy – szczególnie w przypadku **regularnych, cyklicznych dostaw materiałów eksploatacyjnych lub świadczenia usług powtarzalnych** (np. umowy ramowe, sukcesywne dostawy, outsourcing usług). Jednak w przedmiotowym postępowaniu mamy do czynienia z **umową jednorazową**, dotyczącą konkretnej, jednostkowej **dostawy sprzętu medycznego**, o wysokiej wartości i niestandardowym charakterze (sprzęt sprowadzany na zamówienie). W takiej sytuacji Wykonawca ponosi pełne ryzyko związane z realizacją dostawy – już od momentu przyjęcia zamówienia zobowiązany jest do poniesienia kosztów związanych z zakupem sprzętu, jego transportem, montażem oraz przeszkoleniem personelu. Możliwość wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z przyczyn od niego niezależnych, już po rozpoczęciu realizacji, **naraża Wykonawcę na poważne straty finansowe**, bez jakiegokolwiek gwarancji rekompensaty. Co więcej, przenoszenie ryzyka instytucjonalnego (np. ograniczenia kontraktu z NFZ czy zmian organizacyjnych) na Wykonawcę, który nie ma żadnego wpływu na takie zdarzenia, **narusza zasadę równości stron umowy oraz proporcjonalności ryzyka**.

**W związku z powyższym uzasadnione i zasadne jest całkowite usunięcie ww. postanowienia z wzoru umowy.**

**Odpowiedź:** zgodnie z SWZ

**Dot. integracji pkt. 75 Podłączenie i konfiguracja urządzenia do pracy z systemem PACS/RIS Zamawiającego - zakup usług serwisowych po stronie Wykonawcy. Licencją na podłączenie urządzenia do systemu PACS Zamawiający posiada.** Prosimy Zamawiającego o podanie dostawcy systemu PACS/RIS.

**Odpowiedź:** PACS – firma SYNEKTIK S.A., RIS – firma KAMSOFIT S.A.

## **UCZESTNIK 4.**

### **Pytanie 1**

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

ROZDZIAŁ 6

TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Wykonawca zobowiązany jest zrealizować przedmiot zamówienia w terminie maksymalnie do 60 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy.

Ze względu na fakt, iż Umowa zostanie podpisana prawdopodobnie w miesiącu lipcu, z związku z czym realizacja przedmiotu zamówienia będzie przypadać w okresie urlopowym.

Prosimy zatem o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 90 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wydłuża termin realizacji zamówienia do 90 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy.

Zamawiający, **Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach Dział Zamówień i Inwestycji**, działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), informuje o dokonaniu zmian w zapisach SWZ:

### **Ponadto Zamawiający modyfikuje zapis w Załączniku nr 5 do SWZ dla Części II Przyłóżkowy aparat RTG dodając wymóg:**

- Wykonawca zobowiązany jest wykonać badania dozymetrycznego pomieszczenia, w którym będzie stacjonował aparat oraz projekt osłon stałych, zaopiniowany przez właściwą stację sanitarno-epidemiologiczną.
- Wykonawca dostarczy 8 szt. fartuchów ołowianych ochronnych (4szt. w rozmiarze L i 4 szt. w rozmiarze XL),

Jednocześnie Zamawiający, Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach Dział Zamówień i Inwestycji, działając na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320 t.j.), informuje, że zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 2025-07-07 godz. 11:00 na dzień 2025-07-11 godz. 11:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2025-07-07 godz. 12:00 na dzień 2025-07-11 godz. 12:00.
- termin związania ofert na dzień 2025-10-08

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż treść pisma zostały zamieszczone na stronie zamawiającego [www.szpital.suwalki.pl](http://www.szpital.suwalki.pl). Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

**Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 41/PN/AK/2025 z dnia 30/05/2025r.**

Z poważaniem,

**DYREKTOR**  
Szpitala Wojewódzkiego  
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach  
**Adam Szałanda**