

Uniwersytecki Szpital Ortopedyczno – Rehabilitacyjny w Zakopanem

[Ul. Oswalda Balzera 15](#)

[34-500 Zakopane](#)

NIP 736 14 59 982

REGON 000296377

---

STG-271-26/17

Zakopane 2017-10-24

## WSZYSCY

***dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przetargu nieograniczonego na dostawę stacjonarnego cyfrowego aparatu RTG z systemem archiwizacji i dystrybucji obrazów PACS oraz śródoperacyjnego aparatu RTG z ramieniem C z płaskim detektorem cyfrowym , na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Ortopedyczno-Rehabilitacyjnego w Zakopanem.***

Działając w oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu:

### **1) Zał. nr 1 PAKIET NR 1**

#### **Część A. Aparat rtg**

#### **Konsola technika aparatu DR**

Pkt.10.6

*Wyszukiwanie obrazów/badań na podstawie zadanych kryteriów, co najmniej: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator pacjenta, data wykonania badania, rodzaj badania*

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie oprogramowania bez możliwości wyszukiwania obrazów na podstawie rodzaju badania ?

Oferowane przez nas oprogramowanie oferuje możliwość wyszukiwania obrazów badań na podstawie zadanych kryteriów: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator pacjenta, data wykonania badania, numer badania.

Są to kryteria najczęściej stosowane w praktyce i zgodne ze standardem Dicom.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, iż przez określenie wymogu polegającego rodzaj badania zdefiniowany przez modalność DICOM (np. CR,XA,DX itp.).**

### **2) Część B.**

#### **Skaner do radiografii cyfrowej pośredniej ze stacją technika**

##### **a) Pkt. 11.13**

*Kolorowy interfejs skanera informujący o stanie systemu*

Czy zamiast kolorowego interfejsu skanera informującego o stanie systemu, Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne kolorowe diody informujące o stanie systemu ?

Wszelkie informacje o stanie systemu są również na bieżąco dostępne na stacji technika.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza jako rozwiązanie równoważne kolorowe diody informujące o stanie systemu.**

b) Pkt. 11.16

*Kaseta 35cm x 43 cm z płytą obrazową kompatybilna z proponowanym skanerem, z wbudowaną kratką przeciwrozproszeniową do zdjęć przyłóżkowych Tak, min. 2 szt.*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 1sztuki kasety 35cm x 43 cm z płytą obrazową kompatybilna z proponowanym skanerem, z wbudowaną kratką przeciwrozproszeniową do zdjęć przyłóżkowych ?

**Odp.: Nie, zapis jak w SIWZ.**

c) Stacja Technika skanera CR

12.5

*Wyszukiwanie obrazów/badań na podstawie zadanych kryteriów, co najmniej: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator pacjenta, data wykonania badania, rodzaj badania*

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie oprogramowania bez możliwości wyszukiwania obrazów na podstawie rodzaju badania ?

Oferowane przez nas oprogramowanie oferuje możliwość wyszukiwania obrazów badań na podstawie zadanych kryteriów: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator pacjenta, data wykonania badania, numer badania.

Są to kryteria najczęściej stosowane w praktyce i zgodne ze standardem Dicom.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, iż przez określenie wymogu polegającego na wyszukiwaniu badania należy rozumieć rodzaj badania zdefiniowany przez modalność DICOM (np. CR,XA,DX itp.).**

3) Część C.

a) System do dystrybucji i archiwizacji obrazów PACS

Pkt. 13.50

*System musi umożliwiać wykorzystanie mechanizmów ODBC dostępu do danych*

System PACS jest oprogramowaniem wymieniającym dane w protokołach DICOM i HL7.

Przy wymianie danych tymi protokołami są prowadzone wymagane przez Zamawiającego logowania

dostępu do danych.

Ponieważ aparaty diagnostyczne, stacje diagnostyczne jak i systemy RIS/HIS nie wymieniają danych za pomocą ODBC prosimy o rezygnację z tego punktu.

**Odp.: Zamawiający rezygnuje z zapisu odnośnie ODBC, poprzez wykreślenie go z tabeli (pkt 13.50).**

b) Punkt 17.3

*Oprogramowanie duplikatora musi:*

*- komunikować się z użytkownikiem w języku polskim.*

*- prezentować listę zadań do wykonania przez duplikator oraz możliwość ich filtrowania*

- *pozwalać na zarządzanie kolejką zadań do nagrania w zakresie: zmiana priorytetu zadania, wstrzymanie zadania, anulowanie zadania, wznowienie zadania, usunięcie zadania*
- *umożliwiać weryfikację poprawności nagranych płyt*

Czy Zamawiający zmodyfikuje wymaganie w/w punkcie na następujące:

*Oprogramowanie duplikatora musi:*

- *prezentować listę zadań do wykonania przez duplikator oraz możliwość ich filtrowania*
- *pozwalać na zarządzanie kolejką zadań do nagrania w zakresie: anulowanie zadania, ponowne wykonanie zadania*

Oferowane przez nas oprogramowanie przygotowujące obraz płyty z badaniem DICOM ściśle współpracuje z oprogramowaniem dostarczanym przez producenta samego duplikatora. Rozwiązanie to daje najlepszy sposób stabilnej obsługi samego urządzenia. Całość systemu w związku z tym

podlega ograniczeniom. Dodatkowo panel zarządzania tego typu zleceniami używa się sporadycznie i raczej w przypadku wystąpienia usterki.

W codziennym użytkowaniu użytkownicy zlecają badania w systemie PACS lub urządzeniu zewnętrznym bez logowania się do samego systemu nadruku płyt.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, jednocześnie wyjaśnia, iż w ramach tego oprogramowania Zamawiający chce mieć możliwość nadzoru i zarządzania kolejką zadań w przypadku wystąpienia usterki.**

*4) Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. 5 pak. nr 1:*

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie pojęcia „czas reakcji serwisu” Czy zdalna diagnostyka lub kontakt telefoniczny jest uznany za czas reakcji?

**Odp.: Czas reakcji serwisu to czas, w którym serwis powinien wykonać czynności kontaktowe z Zamawiającym, w celu zdiagnozowania usterki i został wyraźnie określony w zał. nr 1 do siwz, poprzez kontakt drogą elektroniczną lub faks. Natomiast proponowana przez Wykonawcę zdalna diagnostyka lub kontakt telefoniczny może być uznana za „reakcję” serwisu, a nie za „czas reakcji”.**

*5) Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. 5 pak. nr 1 oraz § 5 ust. 9 pkt. a):*

Zwracamy się o wydłużenie maksymalnego czasu reakcji serwisu na zgłoszenie wskazanego w punkcie w/w do 48 godzin w dni robocze.

**Odp.: Nie, zapis jak w SIWZ.**

*6) Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. 5 pak. nr 1 oraz pak. nr 2 oraz § 5 ust. 10:*

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatację zastępczego aparatu.

Uruchomienie zastępczego aparatu RTG z ramieniem, jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku wysoce specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

**Odp.: Zgodnie z siwz.**

*7) Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. 5 pak. nr 1 oraz pak. nr 2 oraz § 5 ust. 9 pkt. a), b):*

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w powyższym punkcie czasu naprawy bez wymiany części zamiennych i z wymianą części zamiennych. Proponujemy termin naprawy do 5 dni roboczych (bez wymiany części) i do 7 dni roboczych (w przypadku wymiany sprowadzanych części zamiennych z zagranicy), liczony od zdiagnozowania usterki.

Wyjaśniamy, że czas naprawy, zależy jest od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np. wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu i może wynieść od 7-10 dni roboczych.

W związku z powyższym, prosimy o wyrażenie zgody na tak niewielką modyfikację w/w punktu poprzez zaakceptowanie poniższego zapisu.

„Maksymalny czas niezbędny na usunięcie awarii od czasu lokalizacji uszkodzenia  
- w okresie gwarancji

do 5 dni roboczych od momentu zdiagnozowania usterki (bez wymiany części), oraz do 7 dni roboczych (gdy zachodzi konieczność sprowadzenia części zamiennych)”

**Odp.: Nie, zapis jak w SIWZ.**

*8) Dotyczy zapisów zał. nr 1 do SIWZ Kontrola Jakości pkt. 23.3:*

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przeprowadzenia testów specjalistycznych. Wyjaśniamy, że nie ma potrzeby wykonywania testów specjalistycznych, które są wykonywane przez akredytowane firmy w szczególnych przypadkach np. na zlecenie COK itp.. Wiążą się z tym również dodatkowe wysokie koszty, które należy wliczyć w cenę przedmiotu zamówienia. Podkreślamy, że przy uruchomieniu jak i na etapie gwarancji w pełni wystarczające są testy akceptacyjne, które potwierdzają parametry techniczne przedmiotu zamówienia i tym samym dopuszczają aparat do dalszej eksploatacji.

**Odp.: Nie, zapis jak w SIWZ.**

*9) Dotyczy zapisów zał. nr 1 do SIWZ Kontrola Jakości pkt. 23.4:*

Prosimy o potwierdzenie że wniosek do Sanepidu leży po stronie Zamawiającego.

**Odp.: Tak, wniosek do WSSE leży po stronie Zamawiającego.**

10) *Dotyczy zapisów zał. nr 1 do SIWZ Kontrola Jakości pkt. 23.4 oraz §1 ust 3 pkt a) i b):*

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wykonania pomiarów dozymetrycznych. Pomiary dozymetryczne wykonywane są głównie przez WSSE na zlecenie Szpitala.

**Odp.: Nie, zapis jak w SIWZ.**

11) *Dotyczy zapisów zał. nr 2 do SIWZ Instalacja i Warunki gwarancji pkt. 13,15 i 16:*

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przekazania kluczy sprzętowych, oprogramowania serwisowego oraz kodów zabezpieczających oprogramowanie. Wyjaśniamy, że kody serwisowe są wydawane imiennie autoryzowanym serwisantom, którzy muszą odbyć cykl szkoleń serwisowych u producenta i są wydawane na określony czas. Zamawiający musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami art.90 ust.4 i 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r., która reguluje jakie podmioty mogą wykonywać czynności serwisowe. Producent sprzętu medycznego gwarantuje, że jeżeli sprzęt jest użytkowany, serwisowany zgodnie z jego wytycznymi to zapewnia, że wszelkie wydane certyfikaty są utrzymywane w mocy. Rejestrując wyrób jako wyrób medyczny potwierdza się jednocześnie, że dane urządzenie posiada odpowiednie certyfikaty oraz przedkłada się instrukcje obsługi, która m.in. zawiera informacje na temat zasad eksploatacji urządzenia. Naruszenie wytycznych producenta może skutkować utratą wszelkich certyfikatów dla danego urządzenia. Jednocześnie informujemy, że w momencie przekazania kodów serwisowych Zamawiającemu byłoby rażącym naruszeniem wytycznych producenta i tym samym Zamawiający byłby zobowiązany do przejęcia na siebie wszelkiej odpowiedzialności prawnej za skutki użytkowania aparatu. W momencie, kiedy osoba trzecia zostanie poszkodowana podczas pracy aparatu to szpital poniesie wszystkie konsekwencje tego zdarzenia (ewentualne odszkodowanie itp.), a nie producent sprzętu. Powyższe wynika z tego, że z chwilą przeniesienia na kupującego kodów serwisowych producent nie ma faktycznych ani prawnych możliwości zagwarantowania sprawności pracy aparatu. Wszelkie czynności związane zatem z serwisem i naprawą sprzętu zobowiązany jest dokonywać na własne ryzyko kupujący. Ponosi on tym samym wszelką odpowiedzialnością opartą nie tylko na zasadzie winy, lecz także na zasadzie ryzyka za szkody wyrządzone w związku z użytkowaniem takiego urządzenia. Dlatego też tak istotnym elementem użytkowania sprzętu medycznego, bezpośrednio związanego z zagrożeniem dla życia i zdrowia pacjenta, jest właściwe jego serwisowanie i przestrzeganie wytycznych producenta. Dodatkowo informujemy, że zgodnie z Instrukcją obsługi „*aparat może być obsługiwany jedynie przez wykwalifikowany personel. Otwieranie aparatu i dostęp do wewnętrznych elementów jest dozwolone jedynie dla autoryzowanego serwisu. Autoryzowanie do wykonywania napraw dokonać może jedynie producent aparatu*” W związku z powyższym wnosimy o rezygnację przez Zamawiającego z powyższego wymogu.

**Odp.: Nie, zapis jak w SIWZ.**

12) *Dotyczy zapisów zał. nr 1 dla pak. nr 2 pkt. 14:*

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisu o jakie szkolenia Zamawiającemu chodzi. Zaznaczamy, iż szkolenia techniczno –serwisowe są zarezerwowane dla pracowników serwisu.

**Odp.: Zamawiający wyjaśnia, iż przez szkolenia techniczno-serwisowe należy rozumieć szkolenie techniczno-serwisowe w zakresie podstawowej diagnostyki aparatu rtg. Szkolenie to ma na celu przekazanie podstawowych informacji dotyczących czynności konserwacyjno-serwisowych, w tym diagnostyki kodów błędów serwisowych, co przyczyni się do szybszej diagnostyki ewentualnych usterek przez przeszkolony personel medyczno-techniczny Zamawiającego.**

*13) Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 2 pkt. d):*

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego w z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność. Zwracamy się z prośbą o zastosowanie kary 10% wartości umowy brutto w przypadku kary zarówno dla Wykonawcy jak i Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający wyjaśnia, iż zachowana jest równość stron umowy, a interesy Wykonawcy zostały zabezpieczone chociażby przez postanowienie umowne ujęte w § 4 ust. 5 umowy .**

*14) Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 2 pkt. a,b,c,d):*

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. ( z wyłączeniem dni wolnych od pracy).

**Odp.: Postanowienia umowy pozostają bez zmian.**

**15) Dotyczy Pakiet nr 2, Zał. Nr 1, IV. Detektor cyfrowy i cyfrowy system obróbki obrazu, pkt. 23**

Czy Zamawiający dopuści aparat rtg z ramieniem C jedynie z samą funkcjonalnością powiększenia obrazu?

Dzięki powiększeniu i możliwości przesuwania powiększonego obrazu jest to rozwiązanie funkcjonalnie podobne do lupy.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie.**

**16) Dotyczy Pakiet nr 2, Zał. Nr 1, IV. Detektor cyfrowy i cyfrowy system obróbki obrazu, pkt. 38**

Zamawiający w opisie wymogu użył m. in. sformułowania „*Work List Manager WLM*”, który jest charakterystyczny dla konkretnego producenta. Z tego względu prosimy o zmianę zapisu na wymóg „*DICOM Worklist*”, który jest zgodny ze standardem DICOM 3.0 i pozwoli jednoznacznie określić jakiej funkcjonalności Zamawiający wymaga w postępowaniu.

**Odp.: Zamawiający ma w tym punkcie na myśli opcję worklisty standardu DICOM, Tak dopuszcza się zapis DICOM WORKLIST.**

17) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawienie faktury po dostawie aparatu RTG z ramieniem C?

**Odp.: Zgodnie z siwz.**

**18) Dotyczy załącznika nr 1 do SIW, pkt.V.14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w zapisu na: „*Szkolenie techniczno-serwisowe potwierdzone zaświadczeniem dla wskazanych przez Zamawiającego pracowników wg jego potrzeb we wskazanym przez zamawiającego terminie – min. 1 osoba*”?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ww. zapis. Wyjaśnienie dotyczące tego punktu zostały przedstawione w poprzednich odpowiedziach na pytanie:**

**„Zamawiający wyjaśnia iż przez szkolenia techniczno-serwisowe należy rozumieć szkolenie techniczno-serwisowe w zakresie podstawowej diagnostyki aparatu rtg. Szkolenie to ma na celu przekazanie podstawowych informacji dotyczących czynności konserwacyjno-serwisowych, w tym diagnostyki kodów błędów serwisowych, co przyczyni się do szybszej diagnostyki ewentualnych usterek przez przeszkolony personel medyczno-techniczny Zamawiającego.”**

**19) Dotyczy załącznika nr 1 do SIW, pkt.V.15**

Czy Zamawiający akceptuje dostarczenie kodów dostępu do oprogramowania serwisowego po zakończeniu gwarancji podstawowej na urządzenie na każde życzenie Zamawiającego, ponieważ dla zapewnienia bezpiecznej eksploatacji urządzenia medycznego są one generowane na czas wykonywania naprawy i nie mogą być generowane „na przyszłość”? W okresie gwarancji jedynym dysponentem kodów dostępu do oprogramowania serwisowego jest podmiot świadczący gwarancję, ponieważ niewłaściwe wykorzystanie oprogramowania serwisowego stanowi zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów oraz stanu urządzenia medycznego. W związku z tym prosimy o potwierdzenie że intencją Zamawiającego jest uzyskanie kodów/haseł/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych (m.in. dongli), których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Zamawiającemu dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego z technicznego punktu widzenia w celu wykonywania montażu, instalacji, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia. Dodatkowo prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie poprzez bezpłatne udostępnienie kodów serwisowych na życzenie Zamawiającego na podstawie odrębnej umowy licencyjnej.**

**20) Dotyczy rozdział 3),pkt. 5 SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „*Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia awarii/usterki faxem lub drogą elektroniczną maksymalnie do 48 godzin w dni robocze liczone jako od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy . Czas usunięcia awarii / usterki maksymalnie 6 dni roboczych liczonych jako od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy od momentu zgłoszenia. W przypadku nieprawidłowości funkcjonowania urządzenia trwającego dłużej niż*

~~14 dni (od momentu zgłoszenia tej nieprawidłowości), Wykonawca zobowiązany jest w ciągu max 3 dni roboczych podstawić nieodpłatnie sprzęt zastępczy o takich samych parametrach technicznych lub lepszy.”?~~

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych.

**Odp.: Pozostaje bez zmian.**

#### **21) Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ**

Prosimy o podanie jakie konkretnie informacje mają zostać podane w formularzu oferty w punkcie: „*Informacja dotycząca warunków serwisowania sprzętu w okresie gwarancji jak i w okresie pogwarancyjnym (w tym wykaz podmiotów wykonujących czynności serwisowe).*”?

Pragniemy zwrócić uwagę, że zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych wykaz podmiotów wykonujących czynności serwisowe winien być dostarczony wraz z urządzeniem, a nie na etapie składania oferty przez Wykonawcę.

**Odp. Zamawiający wymaga na etapie złożenia oferty ww. informacji, w szczególności wykaz podmiotów oraz innych informacji dot. warunków serwisowania sprzętu w okresie gwarancji jak i w okresie pogwarancyjnym, a które nie są zawarte w zał. nr 1 do siwz.**

#### **22) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „*Wykonawca oświadcza , że dostarczony przedmiot umowy jest nowy, sprawny i zostanie zainstalowany bez żadnego uszczerbku.*”?

Uprzejmie prosimy o zmianę. Odpowiedzialność w polskim systemie prawa cywilnego opiera się co do zasady na zasadzie winy a nie ryzyka, z tego też względu słowo „gwarancja” / „gwarantuje” lub „ryzyko” (wskazujące na zasady odpowiedzialności oparte na zasadzie ryzyka) jest mylące. Właściwymi są min. takie słowa jak „zobowiązuje się”, „zapewnia” „oświadcza, że” „odpowiedzialność” itp.

**Odp. Bez zmian.**

#### **23) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „*Wykonawca udziela gwarancji jakości przedmiotu umowy objętego niniejszą umową, na warunkach oferty Wykonawcy i opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącymi zał. nr 1 i 2 do niniejszej umowy, z zastrzeżeniem poniższych postanowień, licząc od dnia dokonania końcowego, protokolarnego odbioru, tj.: Pakiet nr 1: ..... miesięcy; Pakiet nr 2: ..... miesięcy.*”?

Mając na uwadze orzecznictwo sądów różnych szczebli, w tym orzecznictwo Sądu Najwyższego, Zamawiający nie może odmówić odbioru z powodu wad nieistotnych, tj. wad które nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu odbioru zgodnie z jego przeznaczeniem.

**Odp. Bez zmian.**

#### **24) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 5**

Czy Zamawiający, w celu doprecyzowania warunków gwarancji, wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „*z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy, które mają pierwszeństwo.*”?

**Odp. Bez zmian.**



**25) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 6**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie poprzez stwierdzenie: „*autoryzowany serwis eksploatacyjny*”.

**Odp. Zamawiający w ten sposób doprecyzował, iż dotyczy to w szczególności serwisu części eksploatacyjnych urządzenia.**

**26) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 9 pkt. b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „*Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia awarii/usterki faxem lub drogą elektroniczną maksymalnie do 48 godzin w dni robocze liczone jako od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy . Czas usunięcia awarii / usterki maksymalnie 6 dni roboczych liczonych jako od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy od momentu zgłoszenia.*”?

**Odp. Bez zmian.**

**27) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 10**

**Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §6 ust. 2.c)**

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych.

**Odp. Bez zmian.**

**28) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie w/w punktu z projektu umowy jako niezgodnego z istotą instytucji gwarancji?

**Odp. Bez zmian.**

**29) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5 ust. 17**

Czy Zamawiający, w celu doprecyzowania warunków gwarancji, wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „*niezależnie od rodzaju wady ani sposobu jej usunięcia (naprawa / wymiana)*”?

**Odp. Bez zmian.**

**30) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5**

Czy Zamawiający, w celu doprecyzowania warunków rękojmi, wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy zapisu o treści: „*zasady usuwania wad fizycznych w ramach rękojmi (w tym uprawnienia Zamawiającego z tego tytułu i obowiązki Wykonawcy w tym zakresie) są takie same jak w przypadku usuwania wad fizycznych w ramach gwarancji*”?

**Odp. Bez zmian.**

**31) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ, §5**

Prosimy Zamawiającego o wskazanie maksymalnego poziomu kar dla §6 ust. 2. lit. a), b), c).

**Odp. Zgodnie z siwz. Zamawiający nie wskazuje maksymalnego poziomu kar dla wskazanych postanowień umownych.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż powyższe pytania i odpowiedzi, wyjaśnienia do siwz, stanowią jej integralną część, a przy tym z uwagi na ich zakres i charakter oraz termin wprowadzenia nie wpływają na konieczność przedłużenia terminu składania ofert.

***Przewodniczący Komisji przetargowej  
dr n. med. Wojciech Kącki***