



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04, www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl

Znak DZPiZ–380–12/2022

Informacja

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na "Zakup i dostawę sprzętu medycznego na Blok Porodowy" w ramach projektu numer RPSW.07.03.00-26-0002/19 pn.: „Porody na miarę XXI wieku poprzez rozbudowę i modernizację bloku porodowego w SPZZOZ w Staszowie”.

Na podstawie art. 284 ust 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SWZ wraz z wyjaśnieniami.

- Wykonawca** – Pakiet 2 - Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 3. Czy Zamawiający dopuści lampę o maksymalnym natężeniu równym 160 000 lux? Lampa posiada regulację natężenia z możliwością ustawienia wymaganej wartości. Proponowany parametr jest lepszy od wymaganego.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 5. Czy Zamawiający dopuści regulację temperatury barwowej w przedziale 4000 – 4400 – 4800K? Daje to możliwość większego komfortu pracy, ponieważ umożliwi ustawienie temperatury barwowej pod wymogi konkretnego operatora. Parametr lepszy od wymaganego.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 10, 11. Czy Zamawiający dopuści kopułę o grubości 13,9 cm i wadze do 20 kg? Większa grubość kopuły zapewnia lepsze oddawanie ciepła.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 13. Czy Zamawiający dopuści lampę z zawieszeniem kardanicznym o poniższych obrotach: - w osi pionowej 360° / - w pozostałych dwóch osiach 300°? Proponowane rozwiązanie jest optymalne do przeprowadzania zabiegów. Pozwala łatwo i lekko manewrować kopułą.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 14. Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną w uchwyt sterylny umieszczony w części centralnej kopuły? Odległość od osi symetrii jest nieznaczna i nie ma wpływu na parametry lampy ani na skuteczność i manewrowalność kopuły.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: ad. 16. Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której kopuły wyposażone są dodatkowo w niesterylizowany uchwyt w formie relingu, zintegrowany z kopułą lampy? Zapewnia on wsunięcie całej dłoni i jej zaciśnięcie na uchwycie, co umożliwia pewny chwyt podczas przemieszczania lampy oraz łatwe i szybkie ustawienie kopuły niezależnie od jej położenia. Uchwyt otacza 75 % obwodu kopuły.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

7. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 20. Czy Zamawiający dopuści lampę ze światłem endoskopowym w kolorze zielonym? Jest to długość fali, bardziej przyjazna dla oka ludzkiego, przy kolorze zielonym wzrok szybciej się regeneruje. Poza tym kolor światła Endo nie ma wpływu na funkcjonalność lampy operacyjnej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
8. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Ad. 21. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne których kopuły wyposażone są w 7 modułów świetlnych równomiernie rozmieszczonych wewnątrz czaszy: 6 modułów po 15 diod LED, jeden moduł świetlny posiadający 20 diod LED ? Większa ilość diod zapewnia wyższą bezcieniowość lamp operacyjnych oraz bardziej jednorodną plamę świetlną , jednocześnie nie powoduje wzrostu poboru mocy, która wynosi dla kopuły 55W.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
9. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lampy?
Odpowiedź – Strop żelbetowy, zbrojony monolit grubości 15 cm.
10. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Jaka jest wysokość sali, gdzie ma być zamontowana lampa, czy jest tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?
Odpowiedź – Wysokość sali od posadzki do stropu - 3m. Strop laminarny grubość 40 cm do stropu właściwego.
11. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Czy w pomieszczeniu przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V ?
Odpowiedź – Do pomieszczenia doprowadzone jest zasilanie 230V z UPS oraz awaryjne z agregatu 230 V.
12. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Czy w pomieszczeniu istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych.
Odpowiedź – Istnieje możliwość dojścia z wyższego piętra.
13. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa są przewody zasilające, a jeżeli są, to jakie i gdzie są wyprowadzone?
Odpowiedź – Przewody są zamontowane w suficie YDYP 3x2,5.
14. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt.: Jeżeli w sali gdzie ma być zamontowana lampa nie ma kompletnej instalacji elektrycznej, czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających do każdej kopuły oddzielnie? Jeżeli nie, to czy będzie można ciągnąć instalacje w tzw. „korytkach”?
Odpowiedź – Instalacja taka istnieje - wykonania zgodnie z projektem elektrycznym.
15. **Wykonawca** – Pakiet 2, Lampa bezcieniowa sufitowa – 1 szt. Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa, wisi obecnie lampa operacyjna? Jeżeli tak , to jakiego producenta
Odpowiedź – Nie.
16. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 3. Czy Zamawiający dopuści kopułę o średnicy 28 cm? Jest to niewielka różnica w stosunku do wymogów SWZ. Niezauważalna dla ludzkiego oka.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
17. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 7. Czy zamawiający dopuści lampę posiadającą 18 diod w kopule? Większa ilość diod daje światło bardziej jednorodne i większą bezcieniowość.
Odpowiedź – Tak Zamawiający dopuszcza.
18. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 10. Czy Zamawiający dopuści lampę o maksymalnym natężeniu równym 60 000 lux? Proponowana wartość jest optymalna do przeprowadzania zabiegów.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

19. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 11. Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową posiadającą bezdotykowy system zmiany natężenia oświetlenia w zakresie 50-100%?
Odpowiedź – Tak, Zamawiający dopuszcza.

20. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 12. Czy Zamawiający dopuści wgłębność oświetlenia równą 130 cm? Proponowana wartość zapewnia bardzo dobre oświetlenia ran głębokich.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

21. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 13. Czy Zamawiający dopuści lampę, której funkcja włączania i wyłączenia realizowana jest poprzez włącznik umieszczony na czaszy lampy, natomiast regulacja natężenia światła odbywa się bezdotykowo?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

22. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 14. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, gdzie poziom natężenia sygnalizowany jest kolorem podświetlenia uchwytu sterylnego?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

23. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 17. Czy Zamawiający dopuści kopułę wyposażoną w jeden uchwyt niesterylny umieszczony na obwodzie? Przy niewielkim rozmiarze kopuły jest to rozwiązanie wystarczające.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

24. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 22. Czy Zamawiający dopuści lampę o ciężarze 30kg? Większy ciężar zabezpiecza stabilność lampy statywowej podczas jej przemieszczania oraz podczas manewrowania kopułą.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

25. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 23. Czy Zamawiający dopuści możliwość podniesienia kopuły na wysokość 180 cm? Daje to możliwość swobodnej pracy operatorom.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

26. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 24. Czy Zamawiający dopuści statyw lampy o wymiarze 186 cm? Proponowana wysokość zapewnia swobodne przejeżdżanie lampą przez drzwi.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

27. **Wykonawca** – Lampa bezcieniowa jezdna – 2 szt. Ad. 26. Czy Zamawiający dopuści możliwość regulacji położenia kopuły w pionie w zakresie 100 cm? Jest to niewielka różnica w stosunku do wymagań.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

28. **Wykonawca** – Pytanie do załącznika nr 1 – Łóżko – 2 sztuki:
Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności łóżko o poniższych parametrach:

LP.	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1.	Łóżko wytworzone w antybakteryjnej technologii (w częściach tworzywowych i lakierze) - fabrycznie nowe. Rok produkcji 2021.	TAK	
2.	Zasilanie 230V~ 50/60Hz Maksymalny pobór mocy 370VA / 230 V Klasa ochrony przed porażeniem elektrycznym: II Typ części aplikacyjnej B Stopień ochrony przed wpływem środowiska IP-X4 Przewód zasilający skręcony	TAK	
3.	Szerokość całkowita łóżka z podniesionymi lub opuszczonymi poręczami bocznymi maksymalnie 1000 mm	TAK	
4.	Całkowita długość łóżka: maksymalnie 2190 mm. Nie dopuszcza się dłuższych łóżek ze względu na wymiary wind.	TAK	

5.	Długość leża (segmentów): min. 1950 mm	TAK	
6.	Szerokość leża (segmentów): min. 850 mm	TAK	
7.	Wydłużenie leża min. 320 mm	TAK	
8.	Ręczny pilot przewodowy sterujący następującymi funkcjami łóżka: zmiana wysokości leża, pochycenie oparcia pleców, pochycenie segmentu udowego, funkcja autokontur	TAK	
9.	Łóżko wielofunkcyjne, wielopozycyjne z pozycją krzesła kardiologicznego	TAK	
10.	Leże łóżka podparte na konstrukcji pantografowej	TAK	
11.	Leże łóżka czterosegmentowe, z trzema segmentami ruchomymi	TAK	
12.	Elektryczna regulacja wysokości leża	TAK	
13.	Minimalna wysokość leża od podłogi 380 mm \pm 20 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac	TAK	
14.	Maksymalna wysokość leża od podłogi 810 mm \pm 20 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac.	TAK	
15.	Elektryczna regulacja oparcia pleców w zakresie od 0° do 70° \pm 3°	TAK	
16.	Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga: 16° \pm 3°.	TAK	
17.	Elektryczna regulacja pozycji anty – Trendelenburga: 17° \pm 3°.	TAK	
18.	Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienia części plecowej do 70° \pm 3° oraz segmentu uda do 40° \pm 3°	TAK	
19.	Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do 40° \pm 3°	TAK	
20.	Funkcja autoregresji oparcia pleców min. 120 mm	TAK	
21.	System autoregresji totalnej (oparcie pleców + segment udowy) min. 165 mm zmniejszający ryzyko uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej.	TAK	
22.	Łóżko wyposażone w centralny panel sterujący umieszczony na szczycie od strony nóg pacjenta (z możliwością zdjęcia go ze szczytu).	TAK	
23.	Następujące pozycje leża uzyskiwane automatycznie, po naciśnięciu i przytrzymaniu odpowiedniego przycisku na panelu centralnym: - pozycja krzesła kardiologicznego - pozycja antyszokowa - pozycja do badań - pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się) - pozycja zerowa (elektryczny CPR)	TAK	
24.	Dodatkowe przyciski na panelu centralnym do sterowania następującymi funkcjami łóżka: zmiana wysokości leża, pochycenie oparcia pleców, pochycenie segmentu udowego, funkcja autokontur, przechyły wzdłużne leża	TAK	
25.	Selektywne blokowanie na panelu centralnym funkcji elektrycznych	TAK	
26.	Segment podudzia regulowany za pomocą mechanizmu zapadkowego	TAK	
27.	Poręcze boczne tworzywowe, podwójne, wytworzone z tworzywa z użyciem technologii powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów.	TAK	
28.	Poręcze boczne zabezpieczające pacjenta na całej długości leża.	TAK	
29.	Zwolnienie i opuszczenie każdej poręczy dokonywane jedną ręką.	TAK	
30.	Górna powierzchnia poręczy bocznych w części udowej (po ich opuszczeniu) nie wystająca ponad górną płaszczyznę materaca, aby wyeliminować ucisk na mięśnie i tętnice ud pacjenta		
31.	Wbudowany akumulator wykorzystywany do sterowania funkcjami łóżka w przypadku zaniku zasilania lub w przypadku przewożenia pacjenta	TAK	

32.	Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne muszą być integralną zawartością składu lakieru.	TAK	
33.	Segmenty leża wypełnione odejmowanymi płytami laminatowymi, przeziernymi dla promieniowania RTG	TAK	
34.	Segment oparcia pleców z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) z obu stron leża.	TAK	
35.	4 koła o średnicy min. 150 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady. Kołą z tworzywowymi osłonami (widoczny tylko bieżnik)	TAK	
36.	Dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w dwóch narożach ramy podwozia łóżka od strony nóg pacjenta	TAK	
37.	Funkcja jazdy na wprost i łatwego manewrowania	TAK	
38.	Prześwit pod podwoziem o wysokości min. 145 mm i na długości min. 1500 mm, aby umożliwić swobodny najazd podnośnika chorego	TAK	
39.	Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem technologii powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów.	TAK	
40.	Rama leża wyposażona w: - krążki odbojowe w narożach leża, - sworzeń wyrównania potencjału, - poziomnice, po jednej sztuce na obu bokach leża, w okolicy szczytu nóg - cztery haczyki do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne – po dwa haczyki z dwóch stron leża	TAK	
41.	Możliwość montażu wieszaka kroplówki w czterech narożach ramy leża	TAK	
42.	Dopuszczalne obciążenie robocze min. 250 kg	TAK	
43.	Elementy wyposażenia łóżka do wyboru: - materac o grubości 120 mm w tkaninie nieprzemakalnej, paroprzepuszczalnej, antybakteryjnej, trudnopalnej, antyalergicznnej, nieprzenikalnej dla roztoczy, dostosowany wymiarowo do łóżka – 1 szt. - uchwyt rąk - 1 szt. - wieszak kroplówki – 1 szt.	TAK	
44.	Dokumenty (raporty techniczne, karty charakterystyki itp.) potwierdzające antybakteryjność lakieru i tworzywa (dołączyć do oferty)	TAK	
45.	Łóżko dostarczone w oryginalnym opakowaniu producenta	TAK	
46.	Powierzchnie łóżka odporne na środki dezynfekcyjne	TAK	
47.	Deklaracja Zgodności, Wpis lub Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych.	TAK	

Odpowiedź – Tak, Zamawiający dopuszcza.

29. Wykonawca – Pytania do załącznika nr 1 – Szafka przyłóżkowa – 3 sztuki:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności szafkę przyłóżkową o poniższych parametrach:

LP.	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	OFEROWANE PARAMETRY
1.	Szafka z możliwością dostawiania do łóżka po lewej lub prawej stronie	TAK	
2.	Szerokość szafki: 490 mm (± 30 mm)	TAK	
3.	Głębokość szafki: 370 mm (± 30 mm)	TAK	
4.	Wysokość blatu: 850 mm (± 20 mm)	TAK	
5.	Dodatkowy blat boczny, chowany do boku szafki, z regulacją	TAK	

	wysokości i kąta nachylenia		
6.	Konstrukcja zespołu zmiany wysokości blatu bocznego lakierowana, poruszająca się w lakierowanych proszkowo prowadnicach	TAK	
7.	Regulacja wysokości blatu bocznego : 750 – 1080 mm (± 20 mm)	TAK	
8.	Przechył blatu w zakresie od min. -30° do min. +30°	TAK	
9.	Szerokość blatu bocznego min. 550 mm	TAK	
10.	Głębokość blatu bocznego min. 340 mm	TAK	
11.	Blaty szafki wykonane z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów, odpornego na środki dezynfekcyjne i wysoką temperaturę. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.	TAK	
12.	Blaty profilowane z wypukłą krawędzią zewnętrzną ograniczającą możliwość zlewania się płynów na podłogę	TAK	
13.	Konstrukcja szafki oraz czoła szuflady i drzwiczki wykonane z blachy stalowej ocynkowanej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne muszą być integralną zawartością składu lakieru. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powłokę lakierniczą oddzielnych środków. Możliwość wyboru koloru czoł szuflady oraz drzwiczek	TAK	
14.	Skrzynka szafki wyposażona w półkę i dwoje drzwiczek	TAK	
15.	Szuflada i drzwiczki wyposażone w ergonomiczny uchwyt do otwierania, wykonany z anodowanego stopu aluminiowego.	TAK	
16.	Szuflada dwustronnego wysuwania wyposażona w ogranicznik eliminujący wypadnięcie szuflady z szafki i w wyjmowany, dwukomorowy, tworzywowy wkład wykonany z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.	TAK	
17.	Szuflada z ogranicznikiem wysuwu uniemożliwiającym wysunięcie szuflady w stronę ściany. W trakcie użytkowania szafki, wysuw możliwy tylko w stronę pacjenta)	TAK	
18.	Szafka przejezdna z blokadą dwóch kół wykonanych z tworzywa	TAK	
19.	Dokumenty (raporty techniczne, karty charakterystyki itp.) potwierdzające antybakteryjność lakieru i tworzywa (dołączyć do oferty)	TAK	
20.	Szafka dostarczona w oryginalnym opakowaniu producenta	TAK	
21.	Powierzchnie szafki odporne na środki dezynfekcyjne	TAK	
22.	Deklaracja Zgodności, Wpis lub Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych.	TAK	

Odpowiedź – Tak, Zamawiający dopuszcza.

30. **Wykonawca** – Dot. Pakiet nr 2: Lampa bezcieniowa sufitowa; Stanowisko anestezjologiczne; Lampa bezcieniowa jezdną: SWZ, 19. Termin wykonania zamówienia oraz sposób i miejsce. Z uwagi na panującą pandemię i zwiększone zapotrzebowanie na sprzęt medyczny oraz kryzys, jeśli chodzi o dostępność układów elektronicznych, niezbędnych do produkcji szerokiej gamy urządzeń, a w tym sprzętu medycznego, wnosimy o wydłużenie terminu realizacji do 16 tygodni.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
31. **Wykonawca** – Załącznik nr 5 Umowa §4 ust. 8 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych i do 10 dni roboczych w przypadku sprowadzanych części zamiennych z zagranicy liczony od zdiagnozowania usterki z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio dostosowuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.
32. **Wykonawca** – Załącznik nr 5 §8 ust. 1: Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do: - pkt. b) do 0,2% ? / - pkt. c) do 0,2% ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio dostosowuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.
33. **Wykonawca** – Załącznik nr 5 §8 ust. 2: Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
34. **Wykonawca** – Zamawiający wymaga: „Dostawa wraz z montażem i uruchomieniem winna być zrealizowana w terminie max do 7 tygodni od daty zawarcia umowy. Jest to termin maksymalny realizacji zamówienia.” Prosimy o wydłużenie terminu realizacji umowy do minimum 14 tygodni od daty zawarcia umowy. Aktualnie większość producentów opisanego w SWZ sprzętu deklaruje wydłużone terminy dostaw, podając jako główną przyczynę zaburzenia łańcuchów dostaw spowodowane pandemią Covid-19 oraz wojną w Ukrainie.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
35. **Wykonawca** – Dot. Pakiet nr 2 poz. nr 5 Szafka przyłóżkowa. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szafek przyłóżkowych kolorystycznie pasujących do łóżek, które planujemy zaoferować w tym postępowaniu? Takie rozwiązanie zapewni lepszy efekt estetyczny i zapobiegnie wydłużeniu terminu realizacji zamówienia ponad wymagane 7 tygodni, co byłoby skutkiem wyboru innej kolorystyki.
Odpowiedź – Tak, Zamawiający dopuszcza.

Zmiana SWZ

Zmiana terminu składania i otwarcia ofert

W związku z art. 286 ust. 1 oraz na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający informuje, iż dokonuje modyfikacji treści SWZ i przedłuża termin składania ofert do dnia [15.04.2022 roku do godz. 9:00](#).

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że zmianie uległy zastępujące zapisy SWZ, tj.:

- Rozdział 22 pkt 1 - Termin związania ofertą otrzymuje brzmienie: Wykonawca pozostaje związany ofertą [do dnia 14.05.2022 roku](#),
- Rozdział 24 pkt 1 – Sposób oraz termin składania. Termin otwarcia ofert - otrzymuje brzmienie: Ofertę należy złożyć w terminie do dnia [15.04.2022 roku do godz. 9:00](#).
- Rozdział 24 pkt 3 – Sposób oraz termin składania. Termin otwarcia ofert - otrzymuje brzmienie: Otwarcie ofert nastąpi w dniu [15.04.2022 roku o godz. 9:30](#),"
- zmianie ulega termin wnoszenia wadium, czyli do aktualnie wyznaczonego terminu składania ofert, tj. do [dnia 15.04.2022 roku do godz. 9:00](#),
- oprócz zmian dotyczących zapisów projektu umowy wynikających z powyższych odpowiedzi na pytania, Zamawiający dodatkowo dokonuje zmian w projekcie umowy, tj.:
 - a) § 2 pkt 6 ust c) projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: "przeprowadzenia w ramach wynagrodzenia umownego szkolenia personelu medycznego i technicznego w zakresie działania, obsługi oraz podstawowej konserwacji sprzętu. Szkolenie personelu zostanie przeprowadzone w terminach każdorazowo uzgodnionych przez Strony."

- b) § 4 pkt 10 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: "Wszelkie naprawy serwisowe oraz czynności obsługowe dokonane w okresie gwarancyjnym zostaną odnotowane przez serwis Wykonawcy w karcie gwarancyjnej i w paszporcie technicznym",
- c) § 4 pkt 11 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: "Okres gwarancji zostanie każdorazowo przedłużony o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w § 4 ust. 8 umowy o ile ta trwała powyżej 5 dni roboczych i 10 dni roboczych, w przypadku sprowadzenia części zamiennych z zagranicy".

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Zgodnie z dyspozycją art. 286 ust. 6 ustawy z dnia z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. - Dz.U.2021.1129 ze zm.), z uwagi na zmianę terminu składania ofert, Zamawiający zamieszcza w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.

Staszów, dnia 11.04.2022 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie