

Poznań dnia: 2025-11-14

**Szpital Wojewódzki w Poznaniu****Dział Zamówień Publicznych**

ul. Juraszów 7/19

60-479 Poznań

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Zakup angiografu wraz z remontem i adaptacją pomieszczeń na rzecz Pracowni Kardiologii Inwazyjnej i Naczyniowej wraz z utworzeniem dod. sali zabiegowej do zabiegów elektrofizjologii i elektroterapii dla Szpitala Wojewódzkiego w Poznaniu w ramach realizacji projektu: Kompleksowy program rozwoju opieki nad pacjentem kardiologicznym w Szpitalu Wojewódzkim w Poznaniu.

Numer referencyjny: SZW/DZP/128/2025

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ - III**

Zamawiający, **Szpital Wojewódzki w Poznaniu, Dział Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami dokonując **modyfikacji** SWZ w zakresie samej SWZ oraz załącznika nr 1 do SWZ – Formularza ofertowego, załącznika nr 2 do SWZ – Formularz parametrów technicznych angiograf oraz Wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 5 do SWZ.

**Pytanie nr 1**

Pytanie dotyczy pkt2 części K zał. nr 2 do SWZ

Zwracamy się do zamawiającego z uprzejmą prośbą o odpowiedź czy we wskazanym zakresie dopuści: wstrzykiwacz automatyczny Medrad Mark 7 Arterion o następujących parametrach:

- Sterowanie urządzeniem przez ekran dotykowy
- Zakres prędkości wymuszonego przepływu 0,1-45,0 ml/s w odstępach 0,1 ml

0,1-59,9 ml/min w odstępach 0,1 ml

- Zakres ciśnienia programowalnego 100 - 1200 PSI
- Maksymalny, całkowity czas opóźnienia iniekcji od 0s do 99,9s
- Iniekcje programowe: pojedyncze i wielofazowe
- Liczba protokołów dla angiografii 40
- Napełnianie wkładów ręcznie i automatycznie
- Głowica wstrzykiwacza wyposażona we wkłady wymienne o pojemności 150 ml

przeznaczone do napełniania dowolnie wybranym środkiem kontrastowym, dowolnego producenta ?

- Sprzężenie z Angiografem
- Wyzwalanie iniekcji z pomieszczenia badań i ze sterowni dzięki interfejsowi z angiografem

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

## Pytanie nr 2

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz A.2. tabeli OPZ: Zamawiający omyłkowo opisał dodatkowe zaawansowane systemy redukcji dawki nie opisując jednocześnie wymagań stawianych podstawowym systemom redukcji dawki, co może skutkować otrzymaniem rozwiązania przestarzałego.

W związku z powyższym wnosimy o zmianę parametru w drugiej części opisu wiersza A.2. na: "(...) Angiograf wyposażony w system redukcji dawki opcjonalny, dodatkowy w stosunku do opisanego w punkcie 2a, działający niezależnie od zmian ustawień przesłón, klatkowania, aktywnego pola obrazowania detektora lub odległości SID, obniżający poziom kermy w powietrzu o co najmniej 50% w stosunku do systemu bez tej funkcjonalności przy zachowaniu wartości diagnostycznej otrzymywanego obrazu. Należy dołączyć na potwierdzenie wyniki minimum 3 niezależnych badań klinicznych opublikowanych nie wcześniej niż w 2015" i premiowanie takiego rozwiązania 20 punktami";

oraz dodanie wiersza 2a w brzmieniu: "Pakiet specjalistycznych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu i umożliwiające obrazowanie z obniżoną dawką".

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający akceptuje zaproponowane rozwiązanie i dopuszcza je, ale nie dokonuje zmian w punktacji. W przypadku zastosowania powyższego

dopuszczenia Wykonawca zaznacza w Załączniku nr 2 do SWZ, Formularzu parametrów tech. angiograf, wierszu A.2. tabeli OPZ, iż zastosował takie rozwiązanie zgodnie z odpowiedziami z dnia 14.11.2025 r.

### **Pytanie nr 3**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz E.4. tabeli OPZ: Tak zdefiniowany parametr dopuszcza rozwiązania przestarzałe technologicznie. W obecnej chwili wszyscy producenci na rynku posiadają w swojej ofercie systemy z anodą z łożyskiem z ciekłego metalu. Wnosimy o zmianę parametru na wymagany.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie dokonuje zmian w SWZ w tym zakresie.

### **Pytanie nr 4**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz E.10. tabeli OPZ: Zamawiający poprzez oczywistą pomyłkę premiuje parametr wymagany, co nie spełnia kryteriów premiowania. Prosimy o zmianę premiowania na niższe, co zapewni zamawiającemu otrzymanie najlepszego rozwiązania na rynku > 6 MHU - 10 pkt, ? 6 MHU - 0 pkt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie dokonuje zmian w SWZ w tym zakresie.

### **Pytanie nr 5**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz E.11. tabeli OPZ: Zamawiający poprzez oczywistą pomyłkę premiuje parametr wymagany, co nie spełnia kryteriów premiowania. Prosimy o zmianę premiowania na niższe, co zapewni zamawiającemu otrzymanie najlepszego rozwiązania na rynku > 9 MHU - 10 pkt, ? 9 MHU - 0 pkt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie dokonuje zmian w SWZ w tym zakresie.

### **Pytanie nr 6**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz E.17. tabeli OPZ: Zamawiający poprzez oczywistą omyłkę wykluczył wszystkich oferentów z postępowania. Prosimy o zmianę wymogu na: Max. prąd anody przy prześwietleniu pulsacyjnym z wykorzystaniem małego ogniska  $\leq 140$  mA oraz zmianę premiowania na  $< 250$  mA - 0 pkt., ? 250 mA - 10 pkt celem uzyskania najlepszego rozwiązania na rynku.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający uwzględni poprawkę oczywistej omyłki i wprowadza zapis: „Max. prąd anody przy prześwietleniu pulsacyjnym z wykorzystaniem małego ogniska  $\geq$  (większy lub równy) 140 mA”. Jednocześnie Zamawiający nie dokonuje zmian w punktacji. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 2 do SWZ – Formularz parametrów technicznych angiograf, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 7**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz F.6. tabeli OPZ: Prosimy o usunięcie tego parametru jako merytorycznie nieuzasadnionego, gdyż w punkcie 8 zamawiający poprawnie wyspecyfikował ten parametr.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający akceptuje. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 2 do SWZ – Formularz parametrów technicznych angiograf, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 8**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz G.18. tabeli OPZ: Prosimy o usunięcie tego parametru ze względu na zdublowanie, został on już umieszczony w wierszu F.7.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający akceptuje. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 2 do SWZ – Formularz parametrów technicznych angiograf, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 9**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz G.21. tabeli OPZ: Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający w tym punkcie będzie premiował panel dotykowy typu tablet wykonany w klasie szczelności IPX4 z możliwością wyświetlania obrazów klinicznych "na żywo" czyli w czasie rzeczywistym co pozwoli zamawiającemu uzyskanie najlepszego rozwiązania na rynku i spełni wymóg premiowania gdyż w obecnej wersji wszyscy potencjalni oferenci spełniają ten parametr.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 10**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz H.4. tabeli OPZ: Prosimy o poprawienie oczywistej omyłki. Cytowane rozporządzenie odnosi się do monitorów przeglądowych i opisowych dla radiologii. Prosimy o zmianę zapisu na: "Monitory zgodne z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 19 września 2025 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej DZ. U 2025 POZ 1288."

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający uwzględni poprawkę oczywistej omyłki i wprowadza zapis: „Monitory zgodne z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 19 września 2025 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej DZ. U 2025 POZ 1288." Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 2 do SWZ – Formularz

parametrów technicznych angiograf, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość przeprowadzenia formalności związanych z zatwierdzeniem kart materiałowych w formie elektronicznej, w celu usprawnienia i przyspieszenia procesu ich akceptacji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12**

Prosimy o określenie stopnia szczegółowości kwestii związanych z zatwierdzeniem materiałów. Czy ma ona obejmować każdy użyty materiał podczas prac remontowych czy tylko główne materiały tj. centrale, klimatyzatory, wykładziny itp.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Obowiązek ten obejmuje tylko główne materiały remontowe – budowlane, elektryczne i instalacyjne. Zamawiający zastrzega sobie także prawo do każdorazowego uzgadniania z nim wszelkich materiałów wykończeniowych.

**Pytanie nr 13**

W przypadku posiadania przez Zamawiającego wzoru karty materiałowej, prosimy o jego udostępnienie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie wskazuje wzoru karty.

**Pytanie nr 14**

Prosimy o wyjaśnienie, z jakiego powodu w opisie przedmiotu zamówienia zawarto zapis dotyczący obowiązku prowadzenia Dziennika Budowy. Czy Zamawiający przewiduje konieczność uzyskania pozwolenia na budowę, czy zapis ten odnosi się jedynie do formalnego prowadzenia prac remontowych?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający stosuje ogólne zapisy w tym zakresie. Jeśli niniejszy remont nie wymaga uzyskiwania Decyzji o pozwoleniu na budowę, wówczas prowadzenie Dziennika budowy nie będzie wymagane.

**Pytanie nr 15**

Czy w sytuacji, gdy nie jest wymagane pozwolenie na budowę ani zgłoszenie robót, obecność osoby posiadającej uprawnienia kierownika robót budowlanych jest nadal wymagana ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający oczekuje nadzoru nad realizowanymi pracami, ze strony osoby posiadającej stosowne uprawnienia budowlane w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 16**

Jeśli Zamawiający wymaga nadzoru osób uprawnionych, prosimy o doprecyzowanie, czy wystarczające będzie ustanowienie jednego kierownika robót budowlanych, czy też konieczne jest powołanie kierowników branżowych - sanitarnego oraz elektrycznego.

Prosimy również o potwierdzenie, że ze względu na niewielką kubaturę obiektu dopuszczalne będzie zatrudnienie osoby z uprawnieniami ograniczonymi.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z wyjaśnieniami z pkt. 15.

#### **Pytanie nr 17**

Prosimy o informację, kto będzie ponosił koszty związane z przeniesieniem szaf sterujących urządzeniami RTG do nowo powstałych pomieszczeń.

Jeżeli koszty te obciążają Wykonawcę - czy Zamawiający może udostępnić oferty lub wyceny tych prac?

Zaznaczamy, że nie jesteśmy stroną uprawnioną do prowadzenia rozmów z firmą serwisującą urządzenie RTG.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zakres ten powinien zostać uwzględniony w ofercie Wykonawcy.

#### **Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający udostępni strefę budowlaną w bezpośrednim sąsiedztwie remontowanej części obiektu, umożliwiającą ustawienie kontenerów na odpady oraz parkowanie pojazdów budowy ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający udostępni nieodpłatnie możliwość ustawienia kontenerów oraz maksymalnie 10 miejsc parkingowych na terenie szpitala. Jakkolwiek koszty zużytych w trakcie remontu mediów (woda, prąd) będą obciążały Wykonawcę.

#### **Pytanie nr 19**

Czy w zakresie terminu realizacji zadania ujęto również przeprowadzenie szkoleń aplikacyjnych ?

Jeśli tak, to zwracamy się z prośbą o wyłączenie tych szkoleń z terminu realizacji zamówienia, gdyż może to znacząco skrócić dostępny czas na realizację prac i utrudnić ich wykonanie.

Przystąpienie do szkoleń aplikacyjnych wymaga wcześniejszego zgłoszenia do Sanepidu, uzyskania zgody na użytkowanie oraz możliwości wykonywania badań na pacjencie. Prowadzenie takich badań przed formalnym zakończeniem prac instalacyjnych i podpisaniem protokołu odbioru angiografu jest niemożliwe zarówno z przyczyn prawnych, jak i gwarancyjnych. Dodatkowo informujemy, że procedura odbioru przez Sanepid trwa do 30 dni i jest niezależna od Wykonawcy.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza, że szkolenia aplikacyjne mogą być zrealizowane po terminie realizacji zamówienia.

#### **Pytanie nr 20**

Prosimy o wskazanie lokalizacji, w których należy zaprojektować punkty dystrybucji gazów medycznych. Czy oprócz pomieszczenia zabiegowego przewiduje się również inne miejsca ich doprowadzenia ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający przewiduje nowe punkty poboru gazów medycznych w obrębie nowej Sali angiograficznej. Dokładna lokalizacja zostanie uzgodniona na etapie realizacji.

#### **Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający dopuszcza montaż central wentylacyjnych na dachu budynku ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, jakkolwiek obowiązek sprawdzenia nośności konstrukcji pod centralami oraz ewentualnego zabezpieczenia dachu, leżeć będzie po stronie Wykonawcy.

#### **Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający dopuszcza prowadzenie instalacji wentylacyjnych po elewacji budynku?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający dopuszcza rozliczenia miesięczne na podstawie Harmonogramu Rzeczowo-Finansowego (HRF), przedstawionego w pierwszym tygodniu po podpisaniu umowy, z fakturowaniem na podstawie protokołów zaawansowania robót odnoszących się do HRF ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza takie rozliczenia.

**Pytanie nr 24**

Zgodnie z zakresem prac remontowo-budowlanych, przewidziane są zmiany w istniejącej sterowni dla pracowni RTG 2 (pomieszczenie nr 2) oraz w pomieszczeniu technicznym tej pracowni.

Prosimy o potwierdzenie, że pracownia RTG 2 zostanie wyłączona z użytkowania na okres minimum 3 miesięcy przed planowanym terminem zakończenia realizacji, celem umożliwienia przeprowadzenia niezbędnych prac w jej obrębie.

W omawianym czasie należy przeprowadzić prace wyburzeniowe, skucia posadzki, wykonania nowych ścian, wykonania nowych osłon, poziomowanie posadzek, wykonanie wykładzin malowanie, nowe instalacje HVAC oraz wykonanie sufitu. W tym czasie nastąpi również przepięci i przeniesienie gł rozdzielni prądu zlokalizowanej w obecnym pomieszczeniu technicznym i przeniesienie szaf angiografu z Sali zabiegowej RTG 2 do nowo wskazanych pomieszczeń technicznych. Jest to bardzo obszerny obszar prac budowlano instalacyjnych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza wyłączenie z użytkowania wskazanej w pytaniu Sali RTG 2 na okres około 1 miesiąca. Wykonawca w tym czasie powinien wykonać wszelkie prace określone w OPZ dla tej sali.

**Pytanie nr 25**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w ramach przetargu nie przewiduje ingerencji w fasadę zewnętrzną budynku - w tym elewacji okien itp. Jeśli jest inaczej, prosimy o przedstawienie wytycznych w tym zakresie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie przewiduje ingerencji w elewację.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający może doprecyzować, czy zmiana lokalizacji rozdzielni budynkowej znajdującej się w obecnym pomieszczeniu technicznym przynależnym do angiografu z pracowni RTG2 ma polegać na:

- przeniesieniu jej w zupełnie inne miejsce (jeśli tak - prosimy o wskazanie nowej lokalizacji),

czy też

- dostosowaniu jej do nowej architektury i wkomponowaniu w jedną ze ścian wydzielających magazyn (pom. 9) i korytarz (pom. 8) z nowej aranżacji?

Zwracamy uwagę, że rozdzielnia obsługuje obwody zasilające nie tylko aparat RTG, lecz również instalacje zlokalizowane na poziomie pracowni.

W związku z tym prosimy o:

- Udostępnienie opisu rozdzielni, jeśli Zamawiający nim dysponuje,

lub

- Potwierdzenie, czy Zamawiający będzie w stanie zidentyfikować wszystkie obwody obsługiwane przez tę rozdzielnię.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający przewiduje pozostawienie tej rozdzielni na poziomie tego samego piętra w obrębie pracowni. Dokładna lokalizacja zostanie określona na etapie realizacji. Zamawiający potwierdza jednocześnie, że jest w stanie zidentyfikować wszystkie obwody obsługiwane przez tę rozdzielnię.

### **Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający może potwierdzić, że w zakresie niniejszego postępowania nie jest przewidziane przeniesienie części sprzętowej (szaf angiografu) z pracowni RTG 1 do pomieszczenia zlokalizowanego na parterze budynku ?

Jeżeli Zamawiający przewiduje jednak realizację tych prac w ramach postępowania, prosimy o rozważenie wykonania ich poza terminem realizacji głównego zadania, co pozwoliłoby na utrzymanie w pełnej funkcjonalności jednej sali zabiegowej przez cały okres prowadzonych robót.

W przeciwnym przypadku istnieje ryzyko, że obie sale zabiegowe zostaną wyłączone z użytkowania na okres około jednego miesiąca. Dodatkowo zwracamy uwagę, że jako niezależny wykonawca nie mamy wpływu na działania konkurencyjnej firmy, jej tempo realizacji czy warunki cenowe.

W związku z tym prosimy, aby w przypadku konieczności uwzględnienia tych prac w kosztorysie budowlanym, Zamawiający pozyskał i przedstawił ofertę od producenta angiografu na wykonanie tych prac.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza – zakres ten będzie wyłączony z oferty złożonej przez Wykonawcę w tym postępowaniu.

### **Pytanie nr 28**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz J.13. tabeli OPZ: Czy Zamawiający dopuści i uzna za spełnienie wymogu w wierszu J.13. rozwiązanie polegające na podłączeniu systemu stacji hemodynamicznej do UPS opisanego w wierszu K.6. podtrzymujący pracę elementów systemu angiograficznego ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. W przypadku zastosowania powyższego dopuszczenia Wykonawca zaznacza w Załączniku nr 2 do SWZ, Formularzu

parametrów tech. angiograf, wierszu J.13. tabeli OPZ, iż zastosował takie rozwiązanie zgodnie z odpowiedziami z dnia 14.11.2025 r.

**Pytanie nr 29**

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający posiada w systemie RIS/PACS/HIS/moduł dawek wolne węzły/licencje DICOM na podłączenie kolejnych urządzeń diagnostycznych oraz czy Zamawiający zapewni niezbędne prace konfiguracyjne po stronie systemu RIS/PACS/HIS/moduł dawek np. na podstawie posiadanej umowy serwisowej z dostawcą systemu RIS/PACS/HIS/moduł dawek lub na bazie posiadanego dostępu administracyjnego do tego systemu ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie posiada wolnych węzłów/licencji DICOM na podłączenie kolejnych urządzeń diagnostycznych. Całość integracji leży po stronie oferenta.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia, w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu z systemami RIS/PACS/HIS/moduł dawek były objęte gwarancją na okres jak w SWZ ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający poprzez zapis: " Kompleksowa/Pełna integracja" rozumie obecność Inżyniera Serwisu, który wykona niezbędną konfigurację aparatu mającą na celu zestawienie połączenia poprzez standard DICOM z posiadanym przez Zamawiającego systemem PACS po stronie aparatu umożliwiając tym samym odbieranie przez aparat listy roboczej (DICOM Modality Worklist) oraz przesyłanie badań w formacie DICOM z aparatu do systemu PACS ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Sposób wykonania integracji leży po stronie oferenta. Zamawiający wymaga zrealizowania wymagań opisanych w OPZ.

**Pytanie nr 32**

Prosimy o wskazanie dostawców oraz nazw systemów z jakimi Zamawiający wymaga integracji - RIS/PACS/HIS/moduł dawek.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** RIS, PACS, moduł dawek – Radpoint Sp. z o.o. ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice- Radpoint Platform MDR SaaS Release 2025.44.4, HIS – Nexus ul. Szyperska 14, 61-754 Poznań – Esculap.

### Pytanie nr 33

W przypadku, gdy Zamawiający nie posiada w systemie RIS/PACS/HIS/moduł dawek wolnych węzłów/licencji DICOM na podłączenie kolejnych urządzeń diagnostycznych i nie zapewni niezbędnych prac konfiguracyjnych po stronie systemu RIS/PACS/HIS/moduł dawek, zwracamy się z uprzejmą prośbą o uwzględnienie w opisie przedmiotu Zamówienia oferty dotyczącej licencji/integracji systemu, wystawionej przez dostawcę systemów RIS/PACS/HIS/moduł dawek, dedykowanej dla Szpitala. Zwracamy uwagę na to, że oferta wystawiona bezpośrednio do Wykonawcy może znacząco odbiegać od cen rynkowych. Takie podejście prowadzi do ograniczenia uczciwej konkurencji oraz może skutkować nieefektywnym wykorzystaniem środków publicznych. Z góry dziękujemy za rozważenie naszej prośby.


**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z SWZ.


### Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów ochrony radiologicznej o ochronności: .50mm LE na zakładkę z przodu, .25mm LE z tyłu ?

■ CLASSIC

**Classic Core Material  
Configurations**

 Overlapping Panels

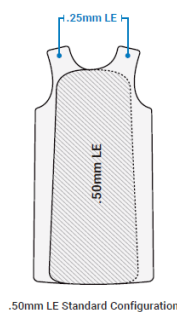
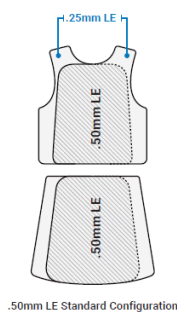
 Non-Overlapping Sections

#### FULL OVERLAP

CLASSIC Full Wrap Vest and Skirt Aprons *REQUIRE* a full overlap to achieve the stated protection level shown.

CLASSIC: VAS

CLASSIC: LSW, FCW



**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający akceptuje.

### Pytanie nr 35

Dot. punktu 22.1. SWZ: Zamawiający zastosował kryterium oceny ofert według następujących wag: Cena: 70%; Parametry jakościowe: 30%, co może skutkować nie otrzymaniem przez Zamawiającego

najnowocześniejszego rozwiązania na rynku. W związku z powyższym zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę wag kryterium oceny ofert w następujący sposób: Cena: 60%; Parametry jakościowe: 40%.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie dokonuje zmian w tym zakresie.

### **Pytanie nr 36**

W punkcie 4.2. SWZ Zamawiający wskazał, że: "Zamawiający określa następujące wymagania odnośnie zatrudnienia przez Wykonawcę lub Podwykonawcę osób wykonujących wskazane przez Zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia na podstawie umowy o pracę: zgodnie z załącznikiem nr 11 do SWZ". Natomiast w załączniku nr 11 do SWZ, Zamawiający wskazał, że zakres czynności został określony w SWZ. W związku z powyższym, pragniemy zauważyć, że ani w SWZ, ani w załączniku nr 11 nie zostały określone przez Zamawiającego wymagania oraz zakres czynności.

Ponieważ Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia załącznik nr 11 do SWZ, zgodnie z którym Wykonawca ma potwierdzić wymagania i zakres czynności, które de facto nie został przez Zamawiającego określone, zwracamy się z prośbą o określenie wymagań oraz zakresu czynności dotyczących zatrudnienia na podstawie umowy o pracę bądź o odstąpienie od wymagania złożenia niniejszego oświadczenia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający odstępuje od obowiązku złożenia takiego oświadczenia.

### **Pytanie nr 37**

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z punktu 9.2.1) SWZ dokumentu wskazanego w punkcie 2 tabeli tj. Oświadczenie o zatrudnieniu osób na podstawie umowy o pracę - zgodnie z załącznikiem nr 11 do SWZ i odstąpienie od jego składania na wezwanie.

Pragniemy zauważyć, iż wyżej wskazane oświadczenie nie dotyczy warunków udziału w postępowaniu, tym bardziej w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej (w tym zakresie Zamawiający określił warunki przedstawienia polisy OC).

Katalog dokumentów jakich może żądać Zamawiający od Wykonawców na potwierdzenie warunków udziału w postępowaniu został określony w "Rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy", który to katalog w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej nie obejmuje oświadczenia dot. zatrudnienia na podstawie umowy o pracę.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wykreśla. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie SWZ, którą zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 38**

W nawiązaniu do dwóch powyższych pytań, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od składania wraz z ofertą oświadczenia zał. nr 11 do SWZ dot. zatrudnienia na podstawie umowy o pracę i wyrażenie zgody na złożenie niniejszego oświadczenia dopiero na etapie podpisywania umowy o zamówienie publiczne.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 39**

Prosimy o wyrażenie zgody, aby w zakresie Podwykonawców Zamawiający odstąpił od wymogu zatrudnienia na podstawie umowy o pracę i wyraził zgodę na zatrudnienie na podstawie umów cywilnoprawnych w zakresie czynności objętych przedmiotem zamówienia.

W wielu branżach związanych z wykonaniem robót budowlanych, powszechną praktyką jest zatrudnianie na podstawie umów cywilnoprawnych tj. umowa zlecenie/ umowa o dzieło/ umowa b2b. Umowy takie zapewniają Stronom większą elastyczność a nierzadko korzystniej niż Kodeks Pracy ustalają warunki współpracy pomiędzy Stronami.

Ewentualne pozostawienie wymogu w brzmieniu dotychczasowym uniemożliwi nam złożenie oferty lub może wpłynąć na cenę oferty, w sytuacji gdy Podwykonawca zmieni dotychczasowe formy zatrudnienia na umowy o pracę.

W przypadku zgody na powyższe, prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca może wprowadzić odpowiednią zmianę do treści oświadczenia zał. nr 11 w zakresie Podwykonawców.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 40**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że termin realizacji zamówienia jest do dnia 31 maja 2026r., zgodnie z zapisami załącznika nr 2 do SWZ - Formularz parametrów tech. Angiograf, wiersz L.34. tabeli OPZ.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o ujednoczenie zapisów w punkcie 6. SWZ oraz w pkt. 1 Formularza oferty zał. nr 1 do SWZ i wskazanie terminu realizacji do dnia 31.05.2026r. Pragniemy zauważyć, iż w pkt. 6. SWZ i formularzu ofertowym zał. nr 1 do SWZ Zamawiający wskazał termin 60 dni od dnia zawarcia umowy, co jest niezgodne z zapisami w wierszu nr L.34. tabeli OPZ. Ponadto pragniemy zauważyć, że termin realizacji 60 dni od zawarcia umowy jest nie możliwy do realizacji z uwagi na szeroki zakres przedmiotu zamówienia związany z adaptacją i rozbudową pomieszczeń i uzyskanie wszelkich zgód na uruchomienie pracowni.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza, że termin zakończenia realizacji wszystkich elementów umowy to maksymalnie 31. Maja 2026r. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie SWZ oraz załącznik nr 1 do SWZ – Formularz ofertowy, które zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

#### **Pytanie nr 41**

W nawiązaniu do powyższego pytania, zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu w §11 ust. 1 wzoru umowy i nadanie mu brzmienia: "Wykonawca zobowiązuje się do wykonania przedmiotu umowy do dnia 31.05.2025r."

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 5 do SWZ – Wzór, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

#### **Pytanie nr 42**

Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu płatności z 60 dni do 30 dni.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie nr 43**

Prosimy o potwierdzenie, że czas, który jest niezbędny na uzyskanie zezwolenia WSSE na uruchomienie pracowni angiograficznej (od momentu złożenia wniosku do momentu uzyskania zezwolenia) nie będzie liczony w ramach terminu przewidzianego na realizację zadania. Wykonawca nie ma wpływu na pracę Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego a w związku z tym na termin wydania takiej decyzji.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** W terminie umownym należy uwzględnić uzyskanie stosownych i niezbędnych zezwoleń WSSE.

#### **Pytanie nr 44**

W przypadku odpowiedzi negatywnej na powyższe pytanie, prosimy o potwierdzenie, że w przypadku wydłużenia terminu realizacji wynikającego z opóźnienia w wydaniu decyzji organów administracji państwowej np. niezbędnych pozwoleń, Wykonawca nie poniesie z tego tytułu żadnych konsekwencji, w tym z tytułu kar umownych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza. W przypadku opóźnień w wydaniu ww. decyzji, które nie będą winą Wykonawcy (błędy realizacyjne, brak niezbędnych

dokumentów, za które odpowiedzialny był Wykonawca), Zamawiający nie będzie nakładał na Wykonawcę kar umownych za przedłużenie terminu.

**Pytanie nr 45**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz L.13. tabeli OPZ: Prosimy o potwierdzenie, że ten wiersz dotyczy licencji na oprogramowanie użytkowe urządzenia umożliwiające korzystanie z urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem i funkcjonalnościami. Potwierdzamy, że po uruchomieniu i przekazaniu urządzenia Zamawiającemu będzie mógł on korzystać z oprogramowania na zasadach licencji bezterminowo, tzn. tak długo, jak będzie korzystał z urządzenia. Licencje są aktywowane przez personel Wykonawcy instalujący urządzenie i przechodzą na Zamawiającego wraz z przekazaniem urządzenia do użytkowania. Nie są przekazywane na zewnętrznym nośniku. Licencje zostają automatycznie przeniesione na każdorazowego dalszego użytkownika urządzenia bez konieczności udzielania dodatkowej licencji ani sublicencji. Prosimy o potwierdzenie, że ten sposób przekazania licencji dopuszcza Zamawiający.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza. Zamawiający oczekuje pisemnego oświadczenia oferenta o wszystkich zainstalowanych licencjach, o sposobie instalacji oprogramowania, jego bezterminowości i sposobie przekazania go Zamawiającemu.

**Pytanie nr 46**

W nawiązaniu do powyższego pytania, prosimy Zamawiającego o wykreślenie punktu 5) z §8 ust. 3 wzoru umowy. Licencje są aktywowane przez personel Wykonawcy instalujący urządzenie i przechodzą na Zamawiającego wraz z przekazaniem urządzenia do użytkowania. Nie są przekazywane na zewnętrznym nośniku. Licencje zostają automatycznie przeniesione na każdorazowego dalszego użytkownika urządzenia bez konieczności udzielania dodatkowej licencji ani sublicencji

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** W związku z udzieloną odpowiedzią, Zamawiający modyfikuje wzór umowy. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie Wzór umowy stanowiący załącznik nr 5 do SWZ, które zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 47**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz L.27. tabeli OPZ: Prosimy o usunięcie wiersza L.27. z tabeli OPZ, gdyż jest powieleniem zapisów w wierszu L.21.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ.

**Pytanie nr 48**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz L.28. tabeli OPZ: Prosimy o usunięcie wiersza L.28. z tabeli OPZ, gdyż jest powieleniem zapisów w wierszu L.14.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający usuwa ten zapis w SWZ. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 2 do SWZ – Formularz parametrów technicznych angiograf, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 49**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz parametrów tech. angiograf, wiersz Ł.1. tabeli OPZ: Prosimy o zmianę zapisów w wierszu Ł.1. i nadanie mu następującego brzmienia: "Wykonawca prowadzi selekcję odpadów".

Brak zgody na powyższe uniemożliwi Wykonawcy złożenie oferty, z uwagi na to, że Wykonawca posiada karty katalogowe oferowanego sprzętu medycznego, ale w nich nie jest zawarta informacja dot. prowadzenie selekcji odpadów przez Wykonawcę. Katalogi/ulotki mają charakter marketingowy, w których producent sprzętu medycznego przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi aparatu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający usuwa ten zapis. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 2 do SWZ – Formularz parametrów technicznych angiograf, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

**Pytanie nr 50**

W przypadku odpowiedzi negatywnej na powyższe pytanie, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie i zmianę zapisu w wierszu Ł.1. tabeli OPZ na: "Wykonawca prowadzi selekcję odpadów (potwierdzone oświadczeniem Wykonawcy)".

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zgodnie z pkt. powyżej.

**Pytanie nr 51**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku oferty złożonej przez konsorcjum, każdy z konsorcjantów będzie uprawniony do wystawienia Zamawiającemu faktury za zakres przedmiotu zamówienia, jaki wykonał.

W związku z szerokim zakresem prac adaptacyjnych/ robót budowlanych, pozytywna odpowiedź korzystanie wpłynie na wysokość zaoferowanej ceny.

W przypadku odpowiedzi pozytywnej, prosimy o wprowadzenie do §10 wzoru umowy zapisu o treści:  
"W przypadku oferty złożonej przez konsorcjum, każdy z konsorcjantów może złożyć osobną fakturę za zakres przedmiotu zamówienia, jaki wykonał."

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza. Rozliczenie następować będzie w oparciu o zatwierdzony HRF i szczegółowo określony podział zakresów i wartości umownych. Stosowna zmiana wzoru umowy została uwzględniona w modyfikacji z dnia 14.11.2025 r., którą zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

#### **Pytanie nr 52**

Prosimy Zamawiającego o ograniczenie wymogu dostarczenia dokumentów przedmiotowych określonych w pkt. 10.1. SWZ wyłącznie do angiografu, który stanowi główny przedmiot zamówienia, co ułatwi przygotowanie oferty.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza.

#### **Pytanie nr 53**

Dot. § 14 ust. 3 pkt. 1) wzoru umowy: Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na zgodną z wymogami zawartymi w tabeli parametrów technicznych angiografu i nadanie mu następującego brzmienia: "w przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego Wykonawcy Usterki lub Awarii Aparatu lub jego wyposażenia - Wykonawca w terminie 24 godzin w dni robocze, przystąpi do rozpoczęcia bezpłatnych czynności serwisowych poprzez:

- nawiązanie kontaktu telefonicznego z Zamawiającym w sprawie zgłoszenia;
- rozpoczęcie zdalnej naprawy Aparatu lub jego wyposażenia;"

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

#### **Pytanie nr 54**

Dot. § 14 ust. 5 wzoru umowy: Z uwagi na fakt, iż zgodnie z zapisami tabeli parametrów technicznych angiografu, czas skutecznej naprawy wynosi odpowiednio maks. 5 roboczych i maks. 10 dni roboczych (w przypadku importu części spoza Polski), prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w §14 ust. 5 i nadanie mu następującego brzmienia: "Każda naprawa trwająca dłużej niż 2 dni (ponad czasy skutecznej naprawy przysługujące Wykonawcy zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia) powoduje przedłużenie gwarancji o czas przestoju urządzenia. Na czas naprawy, trwającej dłużej niż 2 dni, Wykonawca

zapewnia możliwość wykonywania diagnostyki w innym podmiocie, na własny koszt, ~~zgodnie z postanowieniami par. 10."~~

Pragniemy zauważyć, że zapisy paragrafu 10 dotyczą warunków płatności za zrealizowanie przedmiotu zamówienia, a nie diagnostyki w innym podmiocie ani kosztów z tym związanych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 5 do SWZ – Wzór umowy, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

#### **Pytanie nr 55**

Dot. § 14 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jaką diagnostykę Zamawiający ma na myśli - czy chodzi o wykonywanie badań pacjentów w innej placówce (w której i za ile?) czy chodzi o diagnostykę urządzenia ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający uznaje SWZ w tym zakresie za czytelną.

#### **Pytanie nr 56**

Dot. § 14 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o zmianę zapisów w § 14 ust. 7 i nadanie im następującego brzmienia: "W przypadku ujawnienia się wad fizycznych aparatu, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego usunięcia wady lub - jeżeli usunięcie wady nie będzie możliwe bądź ekonomicznie uzasadnione - do wymiany na wolny od wad, zgodnie z odpowiednimi przepisami Kodeksu cywilnego."

Proponowana zmiana doprecyzowuje obowiązki Wykonawcy, umożliwiając w pierwszej kolejności usunięcie wady. Wymóg automatycznej wymiany całego urządzenia w przypadku ujawnienia jakiegokolwiek wady (nawet o marginalnym znaczeniu, np. rysy) jest nadmiarowy. Proponowane brzmienie pozwala to na szybsze przywrócenie sprawności aparatu i uniknięcie nieuzasadnionych kosztów wymiany całego urządzenia. Zapis w tej formie zachowuje równowagę interesów obu stron i odzwierciedla standardową praktykę rynkową.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 57**

Dot. § 14 ust. 9 wzoru umowy: Wnosimy o usunięcie § 14 ust. 9 ze wzoru umowy.

Przedmiotem zamówienia są wyroby medyczne, za których poprawne działanie wykonawca, będący przedstawicielem producenta, ponosi odpowiedzialność produktową. Dostęp do kodów źródłowych, instrukcji serwisowych pracownicy wykonawcy otrzymują po dobiec specjalistycznych szkoleń w laboratorium producenta. Brak takiej wiedzy może stanowić ryzyko dokonania zmian w parametrach oraz

konfiguracji urządzeń, które mogą w negatywny sposób wpłynąć na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo pracy urządzenia. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia pacjenci lub personel obsługujący mogą odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu.

Ponadto, w wielu przypadkach sprzęt medyczny objęty jest reżimem producenta, który - w trosce o bezpieczeństwo pacjenta - zastrzega, że ingerencja serwisowa realizowana przez podmioty nieautoryzowane skutkuje utratą certyfikacji, gwarancji oraz odpowiedzialności za skutki działania sprzętu. Oznacza to, że nawet po okresie gwarancyjnym, dostęp do niektórych funkcjonalności może być prawnie i technicznie ograniczony - nie przez Wykonawcę, ale przez politykę producenta.

Ograniczenia w dostępie do określonych funkcji serwisowych mają na celu zapewnienie bezpieczeństwa klinicznego. Umożliwienie ingerencji przez nieautoryzowane podmioty niesie ryzyko poważnych błędów i w konsekwencji - szkody zarówno dla pacjentów, jak i odpowiedzialności Zamawiającego.

Wykonawca nie zawsze ma wpływ na decyzje producenta, dotyczące np. ograniczeń w dostępie do kodów serwisowych, specjalistycznego oprogramowania, części zamiennych czy technologii zabezpieczających. Wprowadzenie obowiązku oświadczenia o ich braku może więc stawiać Wykonawcę w sytuacji, w której nie jest w stanie zagwarantować realizacji tego zapisu.

Zamawiający, jeśli nie planuje korzystania z usług serwisowych Wykonawcy po okresie gwarancji, wciąż może realizować przeglądy i naprawy poprzez sieć autoryzowanych serwisów producenta. Jest to rozwiązanie zgodne z praktyką rynkową oraz gwarantujące zachowanie jakości i bezpieczeństwa sprzętu.

Wierzymy, że proponowana zmiana zapewni odpowiednią równowagę pomiędzy interesem Zamawiającego, a obiektywnymi uwarunkowaniami technicznymi i prawnymi w zakresie serwisowania sprzętu medycznego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.

### **Pytanie nr 58**

Dot. § 14 ust. 11 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisów w § 14 ust. 11 i nadanie im następującego brzmienia: "Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia, z należytą starannością, dostępności części zamiennych oraz usług serwisowych dla Aparatu i jego akcesoriów przez okres co najmniej 8 lat, a dla infrastruktury informatycznej przez okres 5 lat od rozpoczęcia okresu gwarancji (okres trwałości). Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za brak dostępności części lub usług wynikający z działań lub zaniechań producenta bądź upoważnionych podmiotów, jeżeli dochował należytej staranności w celu ich zapewnienia."

Okres dostępności zgodnie z tabelą parametrów technicznych dla angiografu wynosi min. 8 lat i jest kryterium punktowanym.

Ponadto proponowana zmiana ma na celu doprecyzowanie zakresu odpowiedzialności Wykonawcy w sposób zgodny z przepisami prawa oraz realiami rynkowymi. W obecnym brzmieniu zapis nakłada na Wykonawcę pełną odpowiedzialność za zapewnienie dostępności części zamiennych, usług serwisowych i aktualizacji oprogramowania przez okres 10 lub 5 lat, niezależnie od tego, czy brak ich dostępności wynika z jego działań, czy też z przyczyn całkowicie od niego niezależnych - takich jak decyzje producenta, zakończenie produkcji, zmiany technologiczne lub restrukturyzacja podmiotów uprawnionych do świadczenia serwisu.

Wykonawca nie ma faktycznej możliwości kontrolowania polityki produktowej lub serwisowej producenta, dlatego odpowiedzialność za takie zdarzenia byłaby nieuzasadniona i sprzeczna z zasadą ekwiwalentności świadczeń oraz zasadami odpowiedzialności kontraktowej określonymi w art. 471 i nast. Kodeksu cywilnego.

Proponowane brzmienie utrzymuje wysoki poziom zabezpieczenia interesów Zamawiającego, gdyż Wykonawca nadal zobowiązuje się do zachowania należytej staranności w zapewnieniu dostępności części i usług serwisowych w całym okresie trwałości. Jednocześnie wprowadza ono racjonalne ograniczenie odpowiedzialności, uwzględniające realne możliwości wpływu Wykonawcy na łańcuch dostaw i serwis producenta.

Takie rozwiązanie jest zgodne z powszechnie stosowaną praktyką kontraktową w branży technologicznej i serwisowej, zapewniając równowagę między ochroną interesów Zamawiającego a odpowiedzialnością Wykonawcy w granicach jego faktycznych możliwości.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 59**

Dot. § 15 ust. 7 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisów w § 15 ust. 7 i nadanie im następującego brzmienia: "W przypadku, gdy Wykonawca nie przystąpi do usunięcia wad w wyznaczonym terminie lub usunie wady w sposób nienależyty, Zamawiający, po uprzednim pisemnym wezwaniu i wyznaczeniu dodatkowego terminu nie krótszego niż 7 dni roboczych, może powierzyć usunięcie wad podmiotowi trzeciemu na koszt Wykonawcy, przy czym koszty te muszą być udokumentowane i pozostawać w uzasadnionym związku z zakresem prac naprawczych. W przypadku niemożności korzystania z urządzenia w tym czasie, koszty ewentualnych badań diagnostycznych wykonywanych przez inny

podmiot ponosi Zamawiający, z prawem dochodzenia ich zwrotu od Wykonawcy wyłącznie w zakresie rzeczywiście poniesionych i udokumentowanych wydatków."

Proponowany zapis usuwa automatyczne powiększenie kosztów o 25%, co chroni Wykonawcę przed nieuzasadnionym obciążeniem finansowym. zgodnie z art. 471 Kodeksu cywilnego odszkodowanie powinno odpowiadać rzeczywistej szkodzie, a nie być ustalane arbitralnie w formie ryczałtu. Nieuzasadnione jest "zarabianie" przez Zamawiającego poprzez ustalenia 25% narzutu. Odszkodowanie powinno pokrywać jedynie rzeczywistą szkodę (art. 471 K.c.), a nie stanowić źródła dodatkowego zysku dla Zamawiającego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.

Termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie tj. zgodnie z ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia (2) - Numer publikacji ogłoszenia: 761971-2025, Data publikacji: 17/11/2025, Nr wydania: Dz.U. S: 221/2025

Zamawiający informuje, iż złożenie oferty nie uwzględniającej modyfikacji z dnia 14.11.2025 r. poczyni u Zamawiającego obowiązek zastosowania wobec Wykonawcy art. 226 ust. 1 pkt. 5 Ustawy.

Zamawiający informuje, iż w przypadku złożenia wraz z ofertą wzoru umóy sprzed modyfikacji z dnia 14.11.2025 r. poczyni u Zamawiającego obowiązek zastosowania wobec Wykonawcy art. 223 ust.2 pkt. 3 Ustawy.

*Zamawiający  
/-/ Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjnych  
Krystyna Piątkowska*