|  |  |
| --- | --- |
| DZP/PN/29/2022 | Zawiercie, 15.06.2022 r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: Dostawa sprzętu medycznego – 3 pakiety.

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania (pisownia oryginalna) informuje:

**Pytania dot. projektowanych postanowień umownych (załącznik 4 do SWZ)**

**Pytanie 1:**

Par. 2 ust. 1.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w ustępu na:

„*W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzać przeglądy okresowe i konserwacje urządzeń zgodnie z zaleceniami producenta” ?*

W przypadku określonych urządzeń producenci zalecają wykonywanie w/w czynności np. raz na 2 lata.

Zwiększenie częstotliwości przeglądów może prowadzić do zwiększenia kosztów po stronie Wykonawcy, a tym samym wpływać na cenę oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 2:**

Par. 2 ust. 1.6

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje zmiany zapisu § 2 ust. 1 pkt 6, który otrzymuje brzmienie: „zapewnienia dostępności części zamiennych Sprzętu przez okres 7 lat od daty dostawy;”

**Pytanie 3:**

Par. 4 ust. 2

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączanie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania
i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia  od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

*,,(…) Strony zgodne wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 4:**

Par. 4 ust. 8

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie.

Prosimy o wprowadzenie modyfikacji treści par. 4 ust. 8

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 5:**

Par. 4 ust. 10

Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla Zamawiającego. Czy w związku z tym Zamawiający zgodzi się na usunięcie wymogu rozpoczęcia biegu gwarancji dla nowych elementów na nowo od momentu dokonania wymiany?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 6:**

Par. 6 ust. 1 a i 1b

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona 0,1% wartości niezrealizowanej części umowy za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 7:**

Par. 6 ust. 1a i 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy - pakietu )? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych w umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie

kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiający Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie wskazuje, że termin dostawy określony w zapisach projektowanych postanowień umowy dotyczy całości zamówienia.

**Pytanie 8:**

Par. 6 ust. 1c Odstąpienie jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo powiązane obarczone obowiązkiem zapłaty kary umownej.

Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego odstąpienia i prawo do naliczenia kary umownej z tym związanej, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie Wykonawcy które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka. W związku z tym, proponujemy dodanie do par. 8 ust. 2 zdania drugiego postanowienia: „Odstąpienie od Umowy przez Zamawiającego powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia Zamawiającego od umowy lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie, nie krótszym niż 7 dni roboczych.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że powyższe określa zapis § 6 ust 4.

**Pytanie 9:**

Par. 6 ust. 1cPrzewidziana obecnie kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy wynosi aż 20 % całkowitego wynagrodzenia brutto. Wysokość tej kary jest niezwykle wygórowana. Dlatego Wykonawca postuluje o obniżenie wysokości tej kary do 10 % wynagrodzenia brutto (określonego dla danej części zamówienia).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 10:**

Par. 7 W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy wprowadzenie dodatkowego zapisu do umowy:

*1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*

*2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*

*3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

**Pytania dot. projektowanych postanowień umowy przetwarzania danych osobowych (zał. 5 do SWZ)**

**Pytanie 11:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację §2 w następujący sposób:

„Podmiot przetwarzający może przetwarzać powierzone na podstawie umowy dane należące do kategorii zwykłych danych osobowych pacjentów, w postaci imion i nazwisk, nr PESEL, adres zamieszkania, data urodzenia (wiek), płeć; szczególne kategorie danych – informacje o stanie zdrowia (parametry życiowe); oraz dane zwykłe pracowników: biznesowe dane kontaktowe, w związku i w celu naprawy sprzętu.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje zmiany zapisu § 2 projektowanych postanowień umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, który otrzymuje brzmienie:

„Podmiot przetwarzający może przetwarzać powierzone na podstawie umowy dane należące do kategorii zwykłych danych osobowych pacjentów, w postaci imion i nazwisk, nr PESEL, adres zamieszkania, data urodzenia (wiek), płeć; szczególne kategorie danych – informacje o stanie zdrowia (parametry życiowe); oraz dane zwykłe pracowników: biznesowe dane kontaktowe, w związku i w celu naprawy sprzętu.”

**Pytanie 12:**

Rozporządzenie RODO nakłada obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie dłużej niż w ciągu 72h. W związku z tym w celu zachowania równowagi stron, Wykonawca proponuje następujące brzmienie §3 ust. 7:

„7. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi w ciągu 36 godzin.”

 **Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

**Pytania w zakresie pakietu 2 – Holtery - dot. Formularza asortymentowo-cenowego (załącznik nr 2 do SWZ )**

**Pytanie 13:**

Zamawiający wymaga realizacji przedmiotu umowy **do 14 dni**. Zwracamy uwagę, iż obecnie z uwagi na panującą pandemię Covid19 mamy do czynienia ze zwiększonym zapotrzebowaniem na sprzęt medyczny. Dodatkowo na rynku obserwuje się kryzys, jeśli chodzi o dostępność układów

elektronicznych, niezbędnych do produkcji szerokiej gamy urządzeń,  a w tym sprzętu medycznych, w związku z tym  terminy dostaw deklarowane przez producentów są bardzo długie. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji **do 8 tygodni.**

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Rejestrator Holter EKG

**Pytanie 14:**

Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści analizę w trybie retrospektywnym? Zwracamy uwagę, że system
w trybie prospektywnym i retrospektywnym wskazuje na jednego określonego producenta aparatu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ, z uwagi na fakt,
że Zamawiający wymaga systemu kompatybilnego z obecnie posiadanym systemem.

**Pytanie 15:**

Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści brak trójwymiarowych trendów ST i HRV?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie 16:**

Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści automatyczna analizę ST?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Pytanie 17:**

Czy zamawiający ma oprogramowanie do rejestratorów czy mają to być rejestratory wraz z oprogramowaniem? Jeśli same rejestratory proszę o informację z jakim oprogramowaniem do odczytu zapisu rejestratory mają być kompatybilne.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający posiada oprogramowanie Holcard 24 Aspel.

Rejestrator Holter ciśnieniowy

**Pytanie 18:**

Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści możliwość podziału doby na 4 podokresy pomiarowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SWZ. Wymaga odnotowania tego faktu w postaci :\* i przypisu”.

**Pytanie 19:**

Pkt 6. Czy Zamawiający dopuści pamięć 400 pomiarów lub 3 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SWZ. Wymaga odnotowania tego faktu w postaci :\* i przypisu”.

**Pytanie 20:**

Pkt 6. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość ustawiania dowolnego okresu między pomiarami z poziomu aplikacji komputerowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie obok rozwiązania opisanego w SWZ. Wymaga odnotowania tego faktu w postaci :\* i przypisu”.

**Pytanie 21:**

Czy zamawiający wymaga 3 szt. rejestratorów i jedno oprogramowanie do nich, czy 3 rejestratory i po jednym oprogramowaniu do każdego z rejestratorów?

**Odpowiedź:** Wymogiem Zamawiającego jest jedno oprogramowanie do 3 sztuk rejestratorów.

**Pytanie 22:**

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia (narzędzia), które są wykonywane na zamówienie i wymagają specjalnego sprowadzania zza granicy a także obecną sytuację wynikającą ze skutków pandemii COVID-19 i wojny oraz zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 3 do 16 tygodni?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 3.

**Pytanie 23:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy §2 pkt.1 ust. 6) w ramach pakietu nr 3 „zapewnienia dostępności części zamiennych Sprzętu przez okres 5 lat od daty dostawy”

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

**Pytanie 24:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 3 tj. uszczelki, które spełniają wszystkie wymagania Zamawiającego, ale nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 25:**

Prosimy Zamawiającego o zweryfikowanie Opisu Przedmiotu Zamówienia w zakresie pakietu nr 3- Histeroskop 6mm z optyką 4mm czy nie doszło do omyłki.

**Odpowiedź:** Zamawiający uzupełnia opis, jednocześnie załączając poprawiony załącznik nr 2 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy.

**Pytanie 26:**

Czy strony dopuszczają możliwość zmiany sprzętu medycznego, jeżeli w trakcie realizacji umowy, okaże się, że zaproponowany model nie jest już dostępny na rynku (został wycofany z produkcji), pod warunkiem, że Wykonawca zaproponuje model o parametrach nie gorszych niż zaproponowane w ofercie oraz w takiej samej cenie?

**Odpowiedź:** Tak, powyższa możliwość jest uregulowana zapisem §7 ust. 1 pkt 4 projektowanych postanowień umowy.

**Pytania w zakresie pakietu 3 – Histeroskopy**

**Pytanie 27:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni kalendarzowych w ramach pakietu nr 3?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje zmiany zapisu § 4 ust. 6 projektowanych postanowień umowy, który otrzymuje brzmienie:

„Jeżeli w okresie gwarancji ujawnią się wady Sprzętu, Wykonawca zobowiązuje się do jego naprawy

w terminie nie dłuższym niż 10 dni kalendarzowych/w przypadku sprowadzenia części z zagranicy nie dłuższym niż 14 dni kalendarzowych od chwili zgłoszenia wady mailem na adres: ………………………………”

**Pytanie 28:**

Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kary umownej z tytułu nieterminowej naprawy, w przypadku, gdy Wykonawca dostarczy i uruchomi sprzęt zastępczy o tych samych funkcjonalnościach?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje zmiany zapisu § 6 ust. 1 lit. b projektowanych postanowień umowy, który otrzymuje brzmienie:

„w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w § 4 ust. 6 lub w § 4 ust. 9 umowy - w wysokości 0,2 % wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 (w zakresie danego pakietu) niniejszej umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 umowy, chyba że Wykonawca dostarczy na czas przedłużającej się naprawy sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt określony w załączniku nr 2 do umowy;”.

**Pytanie 29:**

1. Prosimy Zamawiającego z o dokonanie zmian w zapisach umowy **§ 6:**

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karami umownymi w następujących przypadkach i wysokościach:

* 1. w przypadku zwłoki w wykonaniu któregokolwiek z obowiązków wskazanych w § 2 ust. 1 pkt 1 umowy - w wysokości 0,2 % wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10 % wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 umowy (w zakresie danego pakietu);
	2. w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w § 4 ust. 6 lub w § 4 ust. 9 umowy - w wysokości 0,2 % wartości netto naprawianego sprzętu (w zakresie danego pakietu) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;
	3. w przypadku rozwiązania przez Zamawiającego umowy ze skutkiem natychmiastowym lub w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10 % wynagrodzenia netto określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy (w zakresie danego pakietu).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 30:**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pełni równoważny, o identycznych lub zbliżonych parametrach, następujący zestaw:

|  |  |
| --- | --- |
| **Histeroskop 5mm z optyką 2,9mm** 1 | Płaszcz histeroskopowy wewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 4,3 mm, kompatybilny z płaszczem zewnętrznym i optyką histeroskopową o średnicy 2,9 mm i długości 30 cm, wyposażony w : -kanał dla optyki histeroskopowej z mocowaniem obrotowym, -kanał robaczy do wprowadzania półsztywnych instrumentów o rozmiarze 5Fr. i podawania płynu płuczącego; wejście kanału roboczego wyposażone w uszczelkę z otworem o średnicy 0,8mm i metalowy kranik, -oddzielne przyłącze LUER-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu z płynem płuczącym -1 szt.  |
| 2 | Płaszcz histeroskopowy zewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym wyposażony w : -oddzielne przyłącze Luer-lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu do odsysania; koniec dystalny płaszcza wyposażony w boczne otwory umożliwiające odsysanie - 1 szt.  |
| 3 | Optyka histeroskopowa typ Hopkins, kąt patrzenia 30°,śr.2,9mm,dł.302 mm, autoklawalna w temperaturze 134°C,przez 7 min, ciśnienie 2,1bar posiadająca: oznakowanie kodem data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki; oznakowanie graficzne lub cyfrowe o średnicy kompatybilnego światłowodu- 1 szt.  |
| 4 | Światłowód endoskopowy, średnica 3,5 mm, długość min.220cm, oznaczenie średnicy kompatybilnej optyki w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone na przyłączu światłowodu, autoklawalny - 1 szt.  |
| 5 | Wersja 1: Kosz ze stali nierdzewnej do sterylizacji i przechowywania optyk o wymiarach 460x80x55cm z prowadnicą do bezpiecznego ich umieszczenia - 1 szt. Lub wariantowo Wersja 2: Kontener do sterylizacji i przechowywania optyk, perforowany, dno pojemnika perforowane, o wymiarach zewnętrznych 450 x 70 x 70 mm - 1 szt.  |
| 6 | Kleszcze histeroskopowe: -bransze: chwytająco-biopsyjne, obie ruchome -tubus półsztywny, wyposażony w przyłącze Luer umożliwiające przepłukanie wnętrza tubusu podczas mycia, -rozmiar :5 Fr. -długośc:34 cm - 1 szt.  |
| 7 | Uszczelka kanału instrumentowego z otworem o śr.0,8mm opk.10szt.-10 opak  |
| 8 | Stalowy kosz perforowany do przechowywania i sterylizacji kompletnego zestawu histeroskopowego, z pokrywą blokowaną oraz rączką do transportu. Dedykowany jest do przechowania min. kompletnego histeroskopu, światłowodu, 2 optyk, drenów, narzędzi. Dno kosza wyposażone w dedykowane uchwyty silikonowe do bezpiecznego mocowania wszystkich powyżej wymienionych części składowych histeroskopu/resektoskopu, wym.480x245x80mm. Kompatybilny również z histeroskopami/resektoskopami posiadanymi przez Zamawiającego  |
| 9 | Gwarancja min.12 m-cy  |
| 10 | Bezpłatne przeglądy zgodnie z zaleceniem producenta ale nie rzadziej niż 1 x w roku  |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 31:**

Czy zamawiający miał na myśli **kompletny** histeroskop o poniższych parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
| **Histeroskop 5mm z optyką 2,9mm** 1 | *Płaszcz histeroskopowy wewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 5,4 mm, kompatybilny z płaszczem zewnętrznym i optyką histeroskopową o średnicy 4,0 mm i długości 30 cm, wyposażony w :* *-kanał dla optyki histeroskopowej z mocowaniem obrotowym, -kanał roboczy do wprowadzania półsztywnych instrumentów o rozmiarze 5Fr. i podawania płynu płuczącego; wejście kanału roboczego wyposażone w uszczelkę z otworem o średnicy 0,8mm i metalowy kranik, -oddzielne przyłącze LUER-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu z płynem płuczącym* *-1 szt.*  |
| 2 | *Płaszcz histeroskopowy zewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 6,5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym wyposażony w : -oddzielne przyłącze**Luer-lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu do odsysania; koniec dystalny płaszcza wyposażony w boczne otwory umożliwiające odsysanie - 1 szt.*  |
| 3 | *Optyka histeroskopowa typ Hopkins, kąt patrzenia 30°,śr.4,0mm,dł.302 mm, autoklawalna w temperaturze 134°C,przez 7 min, ciśnienie 2,1bar posiadająca: oznakowanie kodem data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki; oznakowanie graficzne lub cyfrowe o średnicy kompatybilnego światłowodu- 1 szt.*  |
| 4 | *Wersja 1:* *Kosz ze stali nierdzewnej do sterylizacji i przechowywania optyk o wymiarach 460x80x55cm z prowadnicą do bezpiecznego ich umieszczenia - 1 szt.* *Lub wariantowo* *Wersja 2:* *Kontener do sterylizacji i przechowywania optyk, perforowany, dno pojemnika perforowane, o wymiarach zewnętrznych 450 x 70 x 70 mm - 1 szt.*  |
| 5 | Światłowód endoskopowy, średnica 3,5 mm, długość min.220cm,oznaczenie średnicy kompatybilnej optyki w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone na przyłączu światłowodu, autoklawalny - 1 szt.  |
| 6 | Nożyczki ostro zakończone, półsztywne, jedno ostrze ruchome,5 Fr.,dł.34cm - 3 szt.  |
| 7 | Uszczelka kanału instrumentowego z otworem o śr.0,8mm opk.10szt.- 10 opk.  |
| 8 | Stalowy kosz perforowany do przechowywania i sterylizacji kompletnego zestawu histeroskopowego, z pokrywą blokowaną oraz rączką do transportu. Dedykowany jest do przechowania min. kompletnego histeroskopu, światłowodu, 2 optyk, drenów, narzędzi. Dno kosza wyposażone w dedykowane uchwyty silikonowe do bezpiecznego mocowania wszystkich powyżej wymienionych części składowych histeroskopu/resektoskopu, wym.480x245x80mm. Kompatybilny również z histeroskopami/resektoskopami posiadanymi przez Zamawiającego  |
| 9 | Gwarancja min.12 m-cy  |
| 10 | Bezpłatne przeglądy zgodnie z zaleceniem producenta ale nie rzadziej niż 1 x w roku  |

**Odpowiedź**: Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 32:**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pełni równoważny, o identycznych lub zbliżonych parametrach, następujący zestaw:

|  |  |
| --- | --- |
| **Histeroskop 5mm z optyką 2,9mm** 1 | Płaszcz histeroskopowy wewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 4,3 mm, kompatybilny z płaszczem zewnętrznym i optyką histeroskopową o średnicy 2,9 mm i długości 30 cm, wyposażony w : -kanał dla optyki histeroskopowej z mocowaniem obrotowym, -kanał robaczy do wprowadzania półsztywnych instrumentów o rozmiarze 5Fr. i podawania płynu płuczącego; wejście kanału roboczego wyposażone w uszczelkę z otworem o średnicy 0,8mm i metalowy kranik, -oddzielne przyłącze LUER-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu z płynem płuczącym -1 szt.  |
| 2 | Płaszcz histeroskopowy zewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze nie większym niż 5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym wyposażony w : -oddzielne przyłącze Luer-lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu do odsysania; koniec dystalny płaszcza wyposażony w boczne otwory umożliwiające odsysanie - 1 szt.  |
| 3 | Optyka histeroskopowa typ Hopkins, kąt patrzenia 30°,śr.2,9mm,dł.302 mm, autoklawalna w temperaturze 134°C,przez 7 min, ciśnienie 2,1bar posiadająca: oznakowanie kodem data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki; oznakowanie graficzne lub cyfrowe o średnicy kompatybilnego światłowodu- 1 szt.  |
| 4 | Światłowód endoskopowy, średnica 3,5 mm, długość min.220cm, oznaczenie średnicy kompatybilnej optyki w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone na przyłączu światłowodu, autoklawalny - 1 szt.  |
| 5 | *Wersja 1:* *Kosz ze stali nierdzewnej do sterylizacji i przechowywania optyk o wymiarach 460x80x55cm z prowadnicą do bezpiecznego ich umieszczenia - 1 szt.* *Lub wariantowo* *Wersja 2:* *Kontener do sterylizacji i przechowywania optyk, perforowany, dno pojemnika perforowane, o wymiarach zewnętrznych 450 x 70 x 70 mm - 1 szt.*  |
| 6 | Kleszcze histeroskopowe: -bransze: chwytająco-biopsyjne, obie ruchome -tubus półsztywny, wyposażony w przyłącze Luer umożliwiające przepłukanie wnętrza tubusu podczas mycia, -rozmiar :5 Fr. -długośc:34 cm - 1 szt.  |
| 7 | Uszczelka kanału instrumentowego z otworem o śr.0,8mm opk.10szt.-10 opak  |
| 8 | Stalowy kosz perforowany do przechowywania i sterylizacji kompletnego zestawu histeroskopowego, z pokrywą blokowaną oraz rączką do transportu. Dedykowany jest do przechowania min. kompletnego histeroskopu, światłowodu, 2 optyk, drenów, narzędzi. Dno kosza wyposażone w dedykowane uchwyty silikonowe do bezpiecznego mocowania wszystkich powyżej wymienionych części składowych histeroskopu/resektoskopu, wym.480x245x80mm. Kompatybilny również z histeroskopami/resektoskopami posiadanymi przez Zamawiającego  |
| 9 | Gwarancja min.12 m-cy  |
| 10 | Bezpłatne przeglądy zgodnie z zaleceniem producenta ale nie rzadziej niż 1 x w roku  |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 33:**

Czy zamawiający miał na myśli histeroskop o poniższych parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
| **Histeroskop 5mm z optyką 2,9mm** 1 | Światłowód endoskopowy, średnica 3,5 mm, długość min.220cm,oznaczenie średnicy kompatybilnej optyki w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone na przyłączu światłowodu, autoklawalny - 1 szt.  |
| 2 | Nożyczki ostro zakończone, półsztywne, jedno ostrze ruchome,5 Fr.,dł.34cm - 3 szt.  |
| 3 | Uszczelka kanału instrumentowego z otworem o śr.0,8mm opk.10szt.- 10 opk.  |
| 4 | *Stalowy kosz perforowany do przechowywania i sterylizacji kompletnego zestawu histeroskopowego, z pokrywą blokowaną oraz rączką do transportu. Dedykowany jest do przechowania min. kompletnego histeroskopu, światłowodu, 2 optyk, drenów, narzędzi. Dno kosza wyposażone w dedykowane uchwyty silikonowe do bezpiecznego mocowania wszystkich powyżej wymienionych części składowych histeroskopu/resektoskopu, wym.480x245x80mm.* *Kompatybilny również z histeroskopami/resektoskopami posiadanymi przez Zamawiającego*  |
| 5 | Gwarancja min.12 m-cy  |
| 6 | Bezpłatne przeglądy zgodnie z zaleceniem producenta ale nie rzadziej niż 1 x w roku  |

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Załączniki:

1. Projektowane postanowienia umowy
2. Projektowane postanowienia umowy przetwarzania danych osobowych
3. Formularz asortymentowo-cenowy