



DZP.381.45A.2021

Katowice 17.08.2021 r.

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37
sekretariat@ucc.katowice.pl

SZANOWNI WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania przetargowego p.n.: **Dostawa zestawu do laparoskopii, ultrasonografu, dopplera śródoperacyjnego oraz przystawki do diatermii chirurgicznej – DZP.381.45A.2021**

Informujemy, że w trakcie w/w postępowania do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1:

Dotyczy załącznika nr 4 (Pakiet nr 1) do SWZ:

Poz. III – Sterownik kamery, pkt. 26:

Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z wymogu określania stopnia ochrony sterownika kamery, który nie ma kontaktu z pacjentem a jego stopień ochrony zależy od stopnia ochrony części aplikacyjnej (głowicy kamery). Urządzenie jest zgodne z wymogami rozporządzenia (UE) 2017/745 dotyczącego wyrobów medycznych - Klasyfikacja: Klasa I.?

Odp.:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – pakiet 1.

Pytanie 2:

Dotyczy załącznika nr 4 (Pakiet nr 1) do SWZ:

Poz. IV – Głowica kamery Full HD, pkt. 6:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu parametru na „Stopień ochrony min. BF”, który oznacza, że urządzenie może być stosowane w kontakcie z całym ciałem pacjenta z wyjątkiem serca i mózgu?

Odp.:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – pakiet 1.

Pytanie 3:

Dotyczy załącznika nr 4 (Pakiet nr 1) do SWZ:

Poz. VI – Źródło światła Xenon lub Led, pkt. 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z wymogu określania stopnia ochrony źródła światła, który nie ma kontaktu z pacjentem a jego stopień ochrony zależy od stopnia ochrony części aplikacyjnej (głowicy kamery). Urządzenie jest zgodne z wymogami dyrektywy 93/42/EWG dotyczącej wyrobów medycznych. dotyczącego wyrobów medycznych. Klasyfikacja: Klasa I.?

Odp.:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – pakiet 1.

Pytanie 4:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 2 ust. 7:

„Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu bieżącej obsługi serwisowej Aparatów, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.”

Na zapis następującej treści:

„Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu oceny stanu technicznego i obsługi opisanej w instrukcji użytkownika urządzeń, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.”?

Uzasadnienie: Sprzęt zakupiony to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami.

Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu. Jedynie serwisowanie przez podmiot, który posiada niezbędne kwalifikacje oraz wyposażenie pozwalające na wykonanie wszelkich przeglądów oraz napraw zgodnie z wytycznymi producenta zapewnia każdorazowo przywrócenie do standardu odpowiadającego deklaracji zgodności, a także gwarantuje bezpieczeństwo użytkowników i pacjentów. Wygaśnięcie gwarancji na produkt nie oznacza, że automatycznie zmienia się jego natura określona przepisami prawa i, co za tym idzie, nie zmienia się natura odpowiedzialności produktowej. Dlatego dokonywanie czynności serwisowych jest możliwe jedynie po uzyskaniu autoryzacji serwisowej (na własny koszt) zgodnie z wymaganiami producenta i wymogów art. 90 pkt 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych

KRS: 0000049660



Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 5:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 3:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatu lub jego części (podzespołów).”

Na zapis następującej treści:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem wad ukrytych Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów).”

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 6:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 6:

Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 3 (trzy) dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 5 (pięć) dni roboczych od daty zgłoszenia.

Na zapis następującej treści:

Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 5 (pięć) dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 12 (dwanaście) dni roboczych od daty zgłoszenia.

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 7:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 7 na:

„W przypadku, gdy czas naprawy lub usunięcia wady będzie dłuższy niż 10 (pięć) dni roboczych Wykonawca zobowiązany jest w ramach zaoferowanej kwoty brutto dostarczyć na okres przedłużającej się naprawy sprawny aparat zastępczy tożsamy z Aparatem w celu bieżącej eksploatacji przez Zamawiającego”

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 8:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 9:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego podzespołu Urządzenia lub danego Urządzenia (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany Urządzenia na nowy.

Na zapis następującej treści:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego podzespołu Urządzenia (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany uszkodzonej części podzespołu lub Urządzenia na nowe.”

Odp.:

Zamawiający wyraża zgodę, w związku z powyższym modyfikuje wzór umowy w zakresie § 4 ust. 9, który otrzymuje następujące brzmienie:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego podzespołu Urządzenia lub danego Urządzenia (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany uszkodzonej części podzespołu lub Urządzenia na nowe.”

Pytanie 9:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 15 do następującej treści: „W razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonania obowiązków



wynikających z ust. 6 lub 7 Zamawiający może powierzyć usunięcie innemu autoryzowanemu i certyfikowanemu serwisowi producenta na koszt i ryzyko Wykonawcy.”?

W myśl ustawy o wyrobach medycznych sprzęt musi być użytkowany wyłącznie zgodnie z instrukcją obsługi. serwis sprzętu medycznego może być świadczony zgodnie z instrukcją obsługi, wyłącznie przez autoryzowany serwis producenta. Nie ma możliwości aby producent sprzętu endoskopowego brał odpowiedzialność za działania nieautoryzowanych serwisów.
Dlatego prosimy o uwzględnienie proponowanej modyfikacji lub usunięcie punktu.

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 10:

Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Dot. Par. 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie przekroczyła 20% wynagrodzenia brutto, wskazanego w § 3 ust 1.

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 11:

Dot. SWZ, formularza oferty – pakiet nr 1

Zwracamy się z prośbą o możliwość dodania pozycji do tabeli cenowej, zawierającej wyroby niemedyce (stawka VAT 23% - inna niż dla wyrobów medycznych).

Odp.:

Zamawiający informuje iż zgodnie z punktem XIV.10 SWZ Zamawiający dopuścił, aby Wykonawca w formularzu ofertowym rozbił tabelkę na poszczególne pozycje np. w celu wskazania odrębnej stawki VAT itp.

Pytanie 12:

Dotyczy Załącznika nr 8 Wzór umowy § 4 ust. 3

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatu lub jego części (podzespołów).”

Pragniemy zauważyć, że rozszerzenie gwarancji do sytuacji, które są wynikiem eksploatacyjnego zużycia aparatu lub jego części jest wykroczeniem poza ramy odpowiedzialności kontraktowej. Zwracamy się więc z prośbą o zmianę przedmiotowego ustępu w następujący sposób:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku.”

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 13:

Dotyczy Załącznika nr 8 Wzór umowy § 4 ust. 9

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego podzespołu Urządzenia lub danego Urządzenia (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany Urządzenia na nowy.”

Zwracamy się z prośbą o zmianę przedmiotowego ustępu w następujący sposób:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego elementu/podzespołu Urządzenia lub danego Urządzenia (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany tego elementu/podzespołu na nowy.”

Odp.:

Zamawiający wyraża zgodę, w związku z powyższym modyfikuje wzór umowy w zakresie § 4 ust. 9, który otrzymuje następujące brzmienie:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego podzespołu Urządzenia lub danego Urządzenia (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany uszkodzonej części podzespołu lub Urządzenia na nowe.”



Pytanie 14:

Dotyczy Załącznika nr 8 Wzór umowy § 5 ust. 2

„Łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 50% wynagrodzenia brutto, wskazanego w § 3 ust 1.”

Zwracamy się z prośbą o zmianę przedmiotowego ustępu w następujący sposób:

„Łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia brutto, wskazanego w § 3 ust 1.”

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania poniższego rozwiązania jako rozwiązanie równoważnego dla pkt III Sterownik kamery (pkt 1-26)?

Endoskopowa kamera 4K
Głowica kamery wyposażona w trzy przetworniki 1/3" wysokiej rozdzielczości, technologia CMOS
Wodoszczelna głowica kamery z możliwością obsługi 10 funkcji
Kolorowy ekran dotykowy umożliwiający dostęp do różnych menu (regulacji stopnia jasności, zoomu i balansu bieli)
Migawka automatyczna: od 1/60 do 1/22 478 sekundy
Rozdzielczość kamery 4K UHD
System skanujący : w poziomie 135,00 kHz, w pionie: 60kHz
Elektroniczne doświetlenie obrazu: regulacja 8-stopniowa
Wbudowane programy specjalistyczne 9: artroskopia, cystoskopia, ENT/czaszka, endoskop giętki, histeroskopia, laparoscopia, laser, mikroskop, standard
Endoskopowa wizualizacja w bliskiej podczerwieni, do użycia z ICG (zieleni indocyjaninowa), bezpośrednia współpraca ze źródłem światła LED
Wyświetlanie obrazu w trybie kontrastowym (obraz z fluoryzującym środkiem ICG oznaczonym kolorem białym; pozostałe obszary obrazu są ciemne)
Wyświetlanie obrazu w trybie światła białego z fluoryzującym środkiem ICG oznaczonym kolorem zielonym
System światłowodów emitujących światło podczerwone, podświetlające drogi moczowe, bezpośrednia współpraca ze źródłem światła LED
Funkcja umożliwiająca automatyczną regulację ustawień światła w celu uzyskania optymalnej wydajności wiązki światła
Konsola kamery wyposażona w 2 wyjścia cyfrowe (rozdzielczość 1080p (HDTV), 4K UHD (3840 x 2160))
Wyjścia cyfrowe HDMI 2.0 – 2szt.
Możliwość integracji kamery z LEDowym źródłem światła z technologią AIM umożliwiające korzystanie z programów dodatkowych
Menu urządzenia w języku polskim wyświetlane na panelu sterującym urządzenia.
Możliwość sterowania rejestratora cyfrowego i źródła światła z głowicy kamery
Możliwość pracy w systemie zintegrowanej sali operacyjnej
Waga głowicy kamery - 0,5 kg
Waga konsoli kamery - 5,44 kg
Przewód głowicy kamery - długość 3,05m

Odp.:

Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 16:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania poniższego rozwiązania jako rozwiązania równoważnego dla pkt V (pkt 1-3)?

Pkt 1,3

	Optyka laparoskopowa
1	Kompatybilna z torami wizyjnymi o wysokiej rozdzielczości
2	Łączenia laserowe oraz szkiełka szafirowe na końcach optyki zapewniające jej długą żywotność
3	Ogniskowa 28-180mm dla optyk 10mm
4	Długość robocza 328mm; 10.00 +/- 0.1mm
5	Możliwość sterylizacji w autoklawie.
6	Wymiary optyki: 10.00 +/- 0.1mm lub/i 5.39 +/- 0.1mm (kompatybilność z kaniulami 5mm)
7	Kontener do sterylizacji optyk, uchwyty silikonowe, przezroczysta pokrywa – dedykowane do oferowanych optyk 2 szt

Pkt 2

	Światłowod – 2 szt.
1	Kompatybilny z torami wizyjnymi o wysokiej rozdzielczości
2	Daje możliwość wizualizacji z użyciem: - Światła widzialnego białego, - Fluorescencji w bliskiej podczerwieni - Transiluminacji w bliskiej podczerwieni
3	Światłowod wyposażony w sensor informujący kompatybilne źródło światła o odłączeniu optyki od światłowodu; funkcja zabezpieczająca przed poparzeniem ciała pacjenta
4	Wymiary światłowodu: 5mm x 3mm

Odp.:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 i 5 – pakiet 1.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania poniższego rozwiązania jako rozwiązania równoważnego dla pkt VII (pkt 1-7)

1.	Wózek aparaturowy z atestem medycznym
2.	Jezdny z uchwytami do przemieszczania i blokadą kół
3.	3 półki z regulowaną wysokością, szerokość półki 45 cm
4.	Listwa zasilająca z 10 gniazdami
	W komplecie/ zestawie: uchwyt do światłowodu uchwyt na głowicę kamery możliwość montażu dodatkowego uchwytu monitora po lewej lub prawej stronie wózka
5.	uchwyt boczny dla pompy laparoskopowej uchwyt do butli CO2 wraz z przeciwwagą wieszak na worki z płynem do irygacji możliwość umieszczenia okablowania w ramie wózka możliwość podłączenia dodatkowych urządzeń elektrycznych bez konieczności używania dodatkowych przedłużaczy
6.	Ramię wózka umieszczone centralnie o dł.650 mm
7.	Możliwość ustawiania monitora w 3 płaszczyznach
8.	Transformator izolacyjny wbudowany w ramę wózka

Odp.:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – pakiet 1.



Pytanie 18:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania poniższego rozwiązania jako rozwiązania równoważnego dla pkt VIII (pkt 1-14)

1	Regulacja przepływu insuflacji do minimum 50l/min, rozdzielczości regulacji - 0,1 l/min.
2	Zakres regulacji ciśnienia insuflacji min. 1-30mmHg
3	Funkcja ciągłego pomiaru ciśnienia CO ₂ . (insuflator podaje CO ₂ w sposób ciągły nieprzerwany i bezskokowy do wysokości zadanej wartości ciśnienia insuflacji z dwóch niezależnych portów)
4	Zintegrowany podgrzewacz gazu do podgrzewania gazu insuflacyjnego
5	Funkcja odsysania służąca do usuwania dymów chirurgicznych z jamy ciała
6	Funkcja nawilżania gazu insuflacyjnego

7	Czytelny wyświetlacz LCD prezentujący wartości numeryczne parametrów zadanych, aktualnych oraz ilość zużytego gazu.
8	Ciekłokrystaliczny, kolorowy ekran dotykowy
9	Funkcja automatycznej desuflacji – możliwość ustawienia progu ciśnienia i czasu uruchomienia desuflacji zwiększająca bezpieczeństwo pracy.
10	Funkcja podgrzewania gazu.
11	Możliwość sterowania pracą insuflatora komendami głosowymi w systemie
12	Możliwość zasilania gazem z butli oraz z sieci centralnej CO ₂
13	Sześć trybów pracy insuflatora
14	Menu urządzenia w języku polskim wyświetlane na panelu sterującym
15	Ostrzegawcze komunikaty dźwiękowe oraz tekstowe – „zatkanie”, „zanieczyszczenie”, „nadciśnienie”, „system odpowietrzający aktywny”, „ogrzewanie gazu”, „uszkodzenie drenu”
16	Wysokociśnieniowy przewód łączący insuflator z butlą – długość 1,5m
17	Jednorazowy dren do insuflatora, 20szt w dwóch opakowaniach zbiorczych (10 szt w opakowaniu zbiorczym) oraz jednorazowy dren do insuflatora z oddymianiem, 20szt w dwóch opakowaniach zbiorczych (10 szt w opakowaniu zbiorczym)
18	Dreny jednorazowe z wbudowanym filtrem
19	Automatyczne rozpoznawanie rodzaju drenu
20	Automatyczne aktywowanie funkcji ogrzewania gazu

Odp.:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 4 – pakiet 1.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania poniższego rozwiązania jako rozwiązania równoważnego dla pkt X (pkt 1-12)

	Medyczny rejestrator cyfrowy/System zarządzania danymi
1	dotykowy panel (8-calowy, kolorowy wyświetlacz TFT LCD) zastępujący klawiaturę
2	Wyposażony w porty USB 3.0
3	Możliwość nagrywania dwóch strumieni wideo w trybie zsynchronizowanym lub niezależnym
4	personalizacja zdjęć i sekwencji wideo: możliwość wpisywania danych pacjenta i adnotacji
5	możliwość utworzenia wielu kont użytkowników łatwo rozpoznawalnych dzięki wgranym zdjęciom / ikonom na ekranie głównym
6	współpraca z drukarką: możliwość ustawienia drukarki według własnych preferencji z poziomu rejestratora
7	lista bezpieczeństwa chirurgicznego z możliwością konfiguracji przez użytkownika
8	zapis dźwięku i komentarzy głosowych
9	Wyświetlanie na ekranie statusu wybranych urządzeń chirurgicznych



10	Obraz: rozdzielczość: XGA: 1024 × 768; SXGA: 1280 × 1024; High Definition 720: 1280 × 720; High Definition 1080: 1920 × 1080; Ultra High Definition 4K: 3840 × 2160
11	Formaty zapisu zdjęć: Bitmap (BMP), Joint Photographic Experts Group (JPG, JPEG), JPEG2000, Tagged Image File Format (TIFF), Truevision Targa (TGA), Portable Network Graphics (PNG)
12	Dźwięk: Wejście/wyjście: Liniowe wejście/wyjście stereo i zestawu słuchawkowego1 wyjście głośników
13	Wejścia video: 1x DVI, 1xRGBHV(poprzez złącze DVI-I), 3xHDMI
14	Wyjścia video: 1xRGBHV(poprzez złącze DVI-I), 3xHDMI
15	Formaty zapisu video: MPEG2: 720 × 480, 720 × 576; H.264: (NTSC) 720 × 480, (PAL) 720 × 576, (XGA) 1024 × 768, (SXGA) 1280 × 1024, (720p) 1280 × 720, (1080p) 1920 × 1080, (UHD) 3840 × 2160
16	Opcje zapisu obrazów i sekwencji video: wbudowany dysk twardy (zapis automatyczny), pamięć USB, iPad, lokalizacje sieciowe
17	Możliwość uruchomienia streamingu: przesyłanie obrazu video poprzez sieć
18	Możliwość przeglądania plików video oraz zdjęć na wbudowanym ekranie
19	Klasa wodoszczelności IPX0
20	Wbudowany twardy dysk o pojemności 1Tb (zapis automatyczny)
21	Obsługa sieci: Ethernet 10/100/1000 Mb/s,
22	Wbudowany moduł wifi - obsługa 2,4GHz oraz 5GHz
23	Praca w szpitalnej sieci komputerowej: zapis danych na serwerze FTP lub DICOM
24	Możliwość wysyłania plików video oraz zdjęć do serwera plików w celu przechowywania długoterminowego

Odp.:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu lub postępowania narzędzia laparoskopowe opisane w pkt XI (1-27) w celu zwiększenia konkurencyjności ofert?

Odp.:

Zamawiający nie wyraża zgody.

XXXXX

Zamawiający modyfikuje punkt VIII.1 Opisu Przedmiotu Zamówienia (załącznik nr 4 do SWZ) oraz odpowiednio Wykaz do Oceny Parametrów jakościowych (Ocena Techniczna) (załącznik 5 do SWZ) - w załączeniu modyfikacja

XXXXX

Zamawiający niniejszym przesuwą termin składania ofert:

z 26.08.2021 r. godz. 10⁰⁰ na 27.08.2021 r. godz. 10⁰⁰

oraz przesuwą termin otwarcia ofert

z 26.08.2021 r. godz. 10³⁰ na 27.08.2021 r. godz. 10³⁰

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Karina
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

