

ST/DZP/8/2016

Górno, dn. 15.07.2016 r.

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
„Sanatorium” im. Jana Pawła II w Górnie
36-051 Górno, ul. Rzeszowska 5,
woj. podkarpackie

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SIWZ
W PRZTEARGU NIEOGRANICZONYM NA DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO
(ST/DZP/8/2016) z dnia 15.07.2016 r.
CZĘŚĆ 2 WYJAŚNIEŃ**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. z dnia 28 maja 2013 r., Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp Zamawiający przedstawiam wyjaśnienia wraz z pytaniami dotyczące treści SIWZ

– Części nr 1, 2, 3, 7, 8, 10, 11, 12, 16 oraz Projektu umowy tj.:

I. CZĘŚĆ NR 1 – Aparat do masażu uciskowego sekwencyjnego

1. Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat do masażu o następujących parametrach:

Sprzęt fabrycznie nowy rok produkcji 2016
Zestaw do sekwencyjnego masażu pneumatycznego składający się z zasilacza współpracującego z mankietami jedno oraz trzy komorowymi
Cichy, bezwibracyjny, prosty w obsłudze zasilacz kierujący cyklami kompresji i dekompresji. Cykl pracy-3 minuty (napompowanie:90s., odpompowanie:90s.)
Zasilacz wyposażony w precyzyjny, dobrze widoczny, zegarowy manometr z manualną regulacją ciśnienia w zakresie 20-100mmHg
Możliwość obsługi jednego lub dwóch mankietów jednocześnie. Zasilacz automatycznie rozpoznaje podłączoną ilość mankietów
Możliwość jednoczesnego masowania dwóch kończyn u jednego pacjenta
Mankiety podłączane do zasilacza za pomocą „szybkozłączek”, co zapobiega przypadkowemu rozłączeniu.
Każdy mankiet trójkomorowy zasilany jednym przewodem powietrznym, mankiet jednokomorowy zasilany jednym przewodem
W przypadku dużego obrzęku możliwość poszerzenia mankieta za pomocą wstawki wypełniającej się powietrzem
Mankiety wykonane z trwałego tworzywa z możliwością sterylizacji
Waga zasilacza poniżej 2,5kg
Niski pobór mocy, nie więcej niż 14W. Zasilanie 230V, 50Hz
Przewód zasilający nie krótszy niż 3,5m
Gwarancja minimum 24 miesiące
Przeglądy w okresie gwarancji 1 raz w roku bezpłatnie

ST/DZP/8/2016

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

III. Część 3: Koncentrator tlenu

2. Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości koncentrator tlenu o wymiarach 30,4cm x 34,2cm x 62,2cm (dł,szer,wys) spełniający wszystkie inne wymagane parametry w 100% a nawet je przewyższający?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

IV. Część 7: Urządzenie do suchych kąpielii CO2

3. Do jakiego źródła zasilania w CO2 zamawiający podłączy urządzenie czy będzie to butla jeżeli tak to o jakiej pojemności czy źródło centralne.

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

4. Pytanie 2 dotyczące części 7.

Czy zamawiający będzie wymagał ewentualnie do zestawu butlę z CO2.

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

5. Pytanie 3 dotyczące części 7.

Czy zamawiający zrezygnuje ewentualnie z dostarczenia butli z CO2, gdyż dostarczenie butli z gazem wymagałoby wynajęcie firmy z uprawnieniami do transportu gazów co podwyższałoby koszty urządzenia.

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

V. Część 8: Ssak elektryczny

6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak o maksymalnym przepływie powietrza wynoszącym P35l/min?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak o wymiarach: 42x16x28cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

8. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak o wadze 6,3 kg z wyposażeniem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

VI. Część 10: Urządzenie - System ogrzewania pacjenta

9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy urządzenia do konwekcyjnego ogrzewania pacjenta o następujących parametrach:

- system konwekcyjnego ogrzewania pacjenta za pomocą ciepłego powietrza przeznaczony do pracy ciągłej, złożony z centralnego urządzenia grzewczego, oraz kołderek grzewczych różnego typu dla pacjenta;

- możliwość zastosowania u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i dorosłych;

- możliwość zamocowania ogrzewacza na stojaku do kroplówek, łóżku pacjenta, lub do wózka za pomocą własnych, zintegrowanych uchwytów;

- wymiary urządzenia 34,3 cm x 22,2 cm x 22,2 cm (Wys.xSzer.xGłęb.), masa urządzenia - 6,1 kg;

- spodnia część obudowy urządzenia wykonana z aluminium, brak lateksu w jakimkolwiek elemencie konstrukcji urządzenia;

- zasilanie 220-240 V, 50/60 Hz, 7A;

- moc elementu grzejnego min. 1200W;

- kołderki grzewcze dostępne w min. 9 typach/rozmiarach: kołderka na całe ciało dla dorosłych,

kołderka pod ciało dla dorosłych, kołderka na dolną część ciała u dorosłych, kołderka na górną część

ST/DZP/8/2016

ciała dla dorosłych, kołderka na tors dla dorosłych, kołderka pediatryczna, kołderka noworodkowa z kołnierzem grzewczym
otaczającym pacjenta, kołderka w formie tuby grzewczej dla dorosłych, sterylna grzewcza kołderka do stosowania przy zabiegach kardiochirurgicznych;

- kołderki grzewcze posiadające zintegrowany system filtrowania powietrza, minimalizujący prądy powietrzne mogące przenosić zakażenia na pacjenta;
- kołderki grzewcze wykonane z polietylenu i materiału nietkanego spełniające normę niepalności NFPA 99. Materiał transparentny dla promieni rentgenowskich;
- metoda ogrzewania podwójnie filtrowanym powietrzem: 1. filtr w urządzeniu grzewczym, 2. filtr w kołderce grzewczej;
- wbudowany system zabezpieczeń termicznych. Alarm: dźwiękowy oraz wizualny w przypadku wzrostu lub spadku zadanej wartości temperatury;
- kołderki 2-kolorowe pozwalające na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta;
- przewód powietrzny łączący urządzenie z kołderką o długości min. 1,8 m;
- urządzenie wyposażone w dedykowany uchwyt do zamocowania przewodu powietrznego w czasie gdy nie jest używany;
- urządzenie wyposażone w wymienny filtr nadmuchiwanego powietrza 0,2 mikrona;
- min. 4 zakresy temperatur pracy urządzenia: tylko dmuchawa (temperatura obojętna), 32,2°C; 37,8°C; 43,3°C;
- sygnalizacja dźwiękowa zmiany zakresu pracy urządzenia;
- niski przepływ powietrza nie powodujący zbędnych prądów powietrznych, akceptowalny zakres przepływu powietrza: 740 - 980l/min;
- zadana temperatura musi odpowiadać średniej temperaturze na końcu przewodu powietrznego;
- system informacji wizualnej (np. dioda) o czasie przepracowanym przez urządzenie dający informację o konieczności wymiany filtra;
- podwójny system zabezpieczenia przed przegrzaniem urządzenia. Pierwsze zabezpieczenie przy temp. (na wyjściu powietrza z węża grzewczego) 52 +/- 3 st.C - alarmy oraz wyłączenie ogrzewania i wentylatora. Drugie zabezpieczenie przy temp. 64 st.C - całkowite wyłączenie urządzenia.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

10. Pytania dotyczą: **CZĘŚĆ NR 10 – Urządzenie – System ogrzewania pacjenta**

System do ogrzewania pacjenta składający się z zasilacza i maty grzewczej
Wykonany z mocnej tkaniny poliestrowej, przetykanej wiązkami włókien węglowych
Matą grzewczą nagrzewa się na całej powierzchni i bezpiecznie ogrzewa pacjenta, nie ogrzewa otoczenia
Wykonany z tkaniny miękkiej i delikatnej w dotyku, nie zawierający lateksu
Koc grzewczy przezierny dla promieni RTG
Wymiary koca grzewczego 180x72x0,15cm ± 3%
Wyposażony w zestaw 10szt. jednorazowych pokrowców ochronnych
Wyposażony w przezroczysty, żelowy materac przeciwoślizgowy o grubości 0,5cm
Regulacja temperatury w zakresie 30 oC /33 oC -40oC. Nastawy temperatury za pomocą potencjometru suwakowego na zasilaczu
Zasilanie 230V, napięcie wyjściowe bezpieczne 12V
Możliwość prania i sterylizacji
Gwarancja minimum 24 miesiące

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

ST/DZP/8/2016

VII. Część 11: Pompa insulinowa

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kalkulator bolusa i elektroniczny dzienniczek był wbudowany w glukometr-pilot, współpracujący z pompą insulinową i komunikujący się z nią w technologii bezprzewodowej łączności Bluetooth i dostarczany w ramach niniejszego postępowania wraz z pompą w pakiecie startowym?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

VIII. Część 12: Podnośnik z pasem transportowym

Podnośnik jezdny

12. Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny posiadający rozsuwaną elektrycznie podstawę jezdny w zakresie 325mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

13. Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny w którym wysokość podstawy jezdnej wynosi 165mm?

Odp. Zamawiającego: Podany parametr mieści się w zakresie wymaganym przez Zamawiającego.

14. Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny w którym długość podstawy jezdnej wynosi 1360mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

15. Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny w którym zakres podnoszenia wynosi 1330mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

Pas transportowy do podnośnika

16. Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny wyposażony w siedzisko w którym rolę podgłówka spełnia wysokie oparcie zabezpieczające pacjenta na całej wysokości z zapewnieniem stabilności głowy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

17. Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny wyposażony w siedzisko w którym specjalny sposób zapięcia pacjenta powoduje brak konieczności stosowania dodatkowych pasów bezpieczeństwa przez co pacjent czuje się bardziej komfortowo?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

18. Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości podnośnik jezdny wyposażony w siedzisko w którym uchwyty wykonane są z wysokiej jakości wzmocnionego materiału?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

IX. Część 16: Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej i siedzącej

19. Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający regulację przechyłu Trendelenburga i anty-Trendelenburga dokonywaną dźwigniami nożnymi?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

20. Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający cztery pojedyncze koła jezdne, blokowane centralnie, w tym jedno z blokadą kierunkową?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

ST/DZP/8/2016

21. Czy Zamawiający dopuści wózek nie posiadający aluminiowej listwy wzdłuż leża z przesuwanymi uchwytami do mocowania wyposażenia dodatkowego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

22. Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający materac nie zaopatrzony w uchwyty umożliwiające przeniesienie pacjenta?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

23. Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający wymiary zewnętrzne 2110 x 805 mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

24. Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający zakres regulacji wysokości leża 620 – 915 mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

25. Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający kąt odchylenia oparcia uda 0-20°?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

26. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych o bezpiecznym obciążeniu 200 kg?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

27. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych wyposażony w materac bez uchwytów do przenoszenia?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

28. Czy Zamawiający dopuści wózek, który regulację wysokości ma w zakresie 620-990mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

29. Czy Zamawiający dopuści wózek, który ma koła centralnie hamowane, bez blokady kierunkowej?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

30. Czy Zamawiający dopuści wózek, bez listwy montażowej?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

31. Czy Zamawiający dopuści wózek, który kąt przechyłu anty-Trendelenburga ma w zakresie 0-7°?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

32. Czy Zamawiający dopuści wózek, w którym bezpieczne obciążenie wynosi 225 kg?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

33. Czy Zamawiający dopuści 6 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia w?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

34. Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji do 6 tygodni?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

XIII. Część 2 – Monitor funkcji życiowych

35. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor kompaktowy, który posiada manualne ustawianie granic alarmowych oraz trzy fabrycznie skonfigurowane typy ustawień granic alarmowych dla 3 grup pacjentów (dorosły, dziecko, noworodek)? Jedynie przy manualnych ustawieniach użytkownik posiada pewność poprawnie skonfigurowanych granic alarmowych w stosunku do aktualnego stanu pacjenta.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

ST/DZP/8/2016

36. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor kompaktowy posiadający wbudowane złącze USB służące do uaktualnienia oprogramowania oraz podłączenia klawiatury i myszki? Oferowany kardiomonitor posiada rozbudowaną pamięć wewnętrzną pozwalającą na zapis 120 godzin parametrów monitorowanych dzięki czemu funkcja archiwizacji danych na zewnętrznych komputerach jest bezużyteczna.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

37. Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor nieposiadający funkcji podglądu danych z innych monitorów podłączonych do sieci? Zamawiający nie wymaga połączenia kardiomonitorów w sieć tak, więc powyższa funkcja nie niesie żadnej wartości dodanej dla użytkownika.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

38. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor, bez funkcji stazy? Funkcja ta jest praktycznie nie wykorzystywana w warunkach klinicznych.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza monitor funkcji życiowych bez funkcji stazy, zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r. Monitor może, ale nie musi posiadać funkcji stazy.

39. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor posiadający pomiar odcinka ST w zakresie +/- 2,5 mV ze wszystkich monitorowanych odprowadzeń jednocześnie z prezentacją cyfrową wartości na ekranie głównym kardiomonitora natomiast bez prezentacji zmian odchylenia ST w postaci wzorcowych odcinków ST z nanoszonymi na nie bieżącymi odcinkami lub w formie wykresów kołowych?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r.

40. Powraca się do wyjaśnień z dnia 12.07.2016 r. udzielonych Wykonawcom na następujące pytania dotyczące części nr 2:

- Dotychczasowa treść udzielonego wyjaśnienia na pytanie oznaczone numerem 3 w brzmieniu: „3. POMIAR EKG: Czy Zamawiający dopuści prezentację zmian odchylenia ST bez wzorcowych odcinków ST?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.”

Zmienia się i otrzymuje brzmienie:

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r. pkt. 6 ppkt. 1).

- Dotychczasowa treść udzielonego wyjaśnienia na pytanie oznaczone numerem 12 w brzmieniu:

„12. Pytanie 4.

Dotyczy pakietu 2. Monitor funkcji życiowych.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości kardiomonitor ze standardową analizą ST, bez prezentacji zmian odchylenia ST w postaci wzorcowych odcinków ST z nanoszonymi na nie bieżącymi odcinkami lub w formie wykresów kołowych?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.”

Zmienia się i otrzymuje brzmienie:

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r. pkt. 6 ppkt. 1).

- Dotychczasowa treść udzielonego wyjaśnienia na pytanie oznaczone numerem 13 w brzmieniu:

„13. Pytanie 5.

Dotyczy pakietu 2. Monitor funkcji życiowych.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości kardiomonitor bez funkcji stazy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.”

Zmienia się i otrzymuje brzmienie:

Odp. Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza monitor funkcji życiowych bez funkcji stazy,

ST/DZP/8/2016

zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 15.07.2016 r. pkt. 6 ppkt. 2). Monitor może, ale nie musi posiadać funkcji stazy.

XIV. Pytania ogólne do SIWZ oraz projektu umowy

41. Pytanie ogólne: Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy podnośnika do 8 tygodni.
Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

42. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP. Z tego też powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu z dnia 30 grudnia 2009 r. „w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”, a w szczególności z katalogu dokumentów wymienionych w §5 ww. rozporządzenia.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wymogu dołączenia do ofert zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe wynika z Rozdziału 7 art. 58, 59, 60, 61,62 oraz Rozdziału 14 art. 133 i 134 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych(Dz. U. z 2010r Nr 107, poz. 679). Zauważyć należy, że Zamawiający nie żąda dostarczenia dokumentu potwierdzającego dopuszczenia każdego wyrobu medycznego do obrotu i do używania na terytorium RP, a wymaga jedynie dokumentu potwierdzającego, że dokonano zgłoszenia/powiadomienia.

43. Pytanie 2. Wnosimy o zmianę zapisu §8 ust. 2 na następujący: „za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości sprzętu, którego opóźnienie dotyczy, za każdy dzień zwłoki”?

Powyższe kary umowne są rażąco wysokie. Zgodnie z art. 483 k.c. podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może, zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie (Sygn. akt V Ca2344/03), prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wskazuje, że terminowość dostawy stanowi jedno z kryteriów oceny ofert i jest to element mający zasadnicze znaczenie biorąc pod uwagę przedmiot zamówienia.

44. Pytania dotyczą: wzór umowy §8 pkt. 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara za opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej w wysokości 0,5% za każdy dzień opóźnienia była naliczana nie od wartości wynagrodzenia umownego brutto, ale od wartości sprzętu, który uległ awarii?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.