



Fundusze Europejskie
dla Małopolski



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



MAŁOPOLSKA

Zespół Szkolno – Przedszkolny w Zalasowej

ul. Karpacka 21, 33 – 159 Zalasowa

tel. 146543222

Adres poczty elektronicznej: sekretariat@szkolazalasowa.pl

Adres strony internetowej: <https://szkolazalasowa.pl/>

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-31d61feb-5826-4a45-bcf2-e6394f8cf50e>

Nr postępowania: ZSz-P.26.1.2026

Zalasowa, dn. 14.08.2026 r.

Wykonawcy

zainteresowani udziałem

w postępowaniu nr ZSz-P.26.1.2026

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych: Dostawa pomocy dydaktycznych i wyposażenia w ramach projektu "Edukacja włączająca w kształceniu ogólnym na terenie gminy Ryglice", współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego Plus, Program Fundusze Europejskie dla Małopolski 2021–2027, Działanie 06.10 Wsparcie kształcenia ogólnego, typ projektu A. Edukacja włączająca w szkołach i placówkach systemu oświaty prowadzących kształcenie ogólne, Priorytet 6, umowa nr FEMP.06.30-IP.01-1599/24.

W dniu 13.08.2026 r. wpłynęły do Zamawiającego pytania dotyczące Opisu Przedmiotu Zamówienia (OPZ) dla części I (Dostawa sprzętu Biofeedback) w niniejszym postępowaniu. Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2026 r., poz. 793 ze zm.) zwanej dalej „ustawą PZP”, przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga dostarczenia urządzenia posiadającego certyfikat wyrobu medycznego ?

Wyjaśnienie do pytania nr 1

Zamawiający potwierdza, że oferowane urządzenie, z uwagi na określone w OPZ przeznaczenie, musi spełniać wymagania właściwe dla wyrobu medycznego.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga dostarczenia urządzenia zarejestrowanego w Rejestrze Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych? Certyfikat wyrobu medycznego oznacza, że urządzenie przeszło specjalną procedurę badawczą, ocenę zgodności, że urządzenie terapeutyczno-diagnostyczne mierzy to co ma mierzyć i podaje dobre wyniki, prowadzona terapia jest prowadzona właściwie i bezpiecznie w określonych zakresach częstotliwości fal mózgowych.

Wyjaśnienie do pytania nr 2:

Zamawiający wymaga, aby oferowany wyrób był legalnie wprowadzony do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniał wymagania wynikające z obowiązujących przepisów dotyczących wyrobów medycznych.

Pytanie nr 3

Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści komputer wyposażony w 2 cyfrowe wyjścia wideo: 1 × HDMI oraz 1 × USB-C z obsługą DisplayPort (DisplayPort Alternate Mode), umożliwiające jednoczesną obsługę co najmniej dwóch niezależnych monitorów w rozdzielczości Full HD? Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że USB-C z obsługą DisplayPort (DisplayPort Alternate Mode) zostanie uznany za cyfrowe wyjście wideo w rozumieniu wymagań OPZ.

Wyjaśnienie do pytania nr 3:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wymagań dotyczących dedykowanej karty graficznej i dopuści urządzenie wyposażone w kartę graficzną posiadającą minimum 6 GB własnej pamięci VRAM, zamiast wymaganych 8 GB, oraz minimum 2500 jednostek cieniujących, zamiast wymaganych 3000 jednostek?

Wyjaśnienie do pytania nr 4:

Zamawiający wyraża zgodę na kartę graficzną posiadającą minimum 6 GB własnej pamięci VRAM oraz minimum 2500 jednostek cieniujących.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostawy przedmiotu zamówienia w formie przesyłki kurierskiej, z dostarczeniem sprzętu bezpośrednio do wskazanego przez Zamawiającego miejsca, zamiast dostawy realizowanej osobiście przez Wykonawcę?

Wyjaśnienie do pytania nr 5:

Zamawiający nie wyraża zgody na realizację dostawy przedmiotu zamówienia w formie przesyłki kurierskiej. Zgodnie z SWZ oraz OPZ dla części I Dostawa sprzętu Biofeedback Zamawiający wymaga montażu, instalacji, uruchomienia i konfiguracji dostarczonego urządzenia.

Odpowiedzi na pytania stanowią integralną część SWZ.