

D10.251.33.F.2021

Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp pn. „Dostawa MRI wraz z wykonaniem dokumentacji projektowej, montażem, uruchomieniem oraz sukcesywną dostawą materiałów jednorazowych do wstrzykiwacza kontrastu.”

### ZMIANA TREŚCI SWZ-4

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) (zwanej dalej Pzp) Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ) w następującym zakresie:

#### Zestaw 1

#### Pytanie 1, dot. zadania 1 Rezonans magnetyczny 3T wraz z wyposażeniem

Lp. 226: Czujniki pola magnetycznego są stosowane tylko w kardiomonitorach, które mogą pracować w ograniczonym polu magnetycznym (np. 2000 Gauss lub 5000 Gauss), niższym od wytwarzanego przez skaner MRI. W przypadku takich monitorów zasadny jest wymóg wyposażenia w czujniki. Monitor oferowany przez naszą firmę może być stosowany w polu magnetycznym 30000 Gauss i w związku z tym nie muszą być i nie są stosowane dodatkowe czujniki pola magnetycznego. Prosimy o dopuszczenie kardiomonitora pracującego w środowisku MRI, w polu do 30000 Gauss, nie wyposażonego w czujniki pola magnetycznego.

#### Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Lp. 226: Prosimy o dopuszczenie czujników SpO<sub>2</sub> wielorazowego użytku dla dorosłych - 2 szt i dla dzieci 2 szt. w formie gumowych nasadek nakładanych na palec pacjenta. Jest to rozwiązanie łatwe w zastosowaniu i w utrzymaniu w czystości oraz wielokrotnie tańsze od czujników typu klips w przypadku konieczności ich wymiany.

#### Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Lp. 226: Prosimy o dopuszczenie akcesoriów do pomiaru CO<sub>2</sub> dla pacjentów dorosłych niezaintubowanych - 20 szt., dla dzieci niezaintubowanych - 20 szt., dla noworodków niezaintubowanych - 20 szt. i dla dorosłych zaintubowanych - 20 szt. w postaci linii próbkujących z filtrem oraz kaniul ustno-nosowych oraz o odstąpieniu od wymogu zastosowania pułapki wodnej. W kardiomonitorze oferowanym przez naszą firmę, wbudowany jest układ podgrzewający linie próbkujące, wykluczający powstawanie

nadmiernej wilgoci w systemie. Dodatkowym zabezpieczeniem jest filtr zamontowany na linii próbkującej. W takiej konfiguracji stosowanie pułapki wodnej nie jest konieczne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## Zestaw 2

### **Pytanie 1, dot. punktów 12, 13, 14 specyfikacji**

W odpowiedziach udzielonych jednemu z wykonawców, Zamawiający prawdopodobnie pochopnie zgodził się na obniżenie wymogów w niniejszym postępowaniu:

*Pytanie 3, dot. zadania nr 1 – Rozdział „System Gradientowy”, punkt 14 (Załącznik 1B-OPZ Rezonans magnetyczny)*

*Obecny zapis w pkt 14 uniemożliwia nam złożenie konkurencyjnej oferty w postępowaniu.*

*W związku z tym prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że Zamawiający dopuści możliwość podania, w celu spełnienia warunków postępowania w punktach 12 i 13, zamiast wartości rzeczywistych amplitudy i szybkości narastania wartości skuteczne (zwane również efektywnymi-wektorowymi), zgodnie z wymogami dla amplitudy minimum 35 mT/m i dla szybkości narastania minimum 200 mT/m/ms.*

*Odpowiedź: Zamawiający potwierdza*

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał podania wartości rzeczywistych amplitudy oraz szybkości narastania gradientów, a nie wartości efektywnych (skutecznych), gdyż prawdopodobnie pochopnie zgodził się na obniżenie wymogów technicznych, a tym samym możliwość zaoferowania sprzętu niższej klasy. W interesie Zamawiającego jest utrzymanie pierwotnych wymogów aby uzyskać aparat najwyższej klasy oraz zachować konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wraca do pierwotnych wymagań.**

### **Pytanie 2, dot. punktów 32 oraz 33 specyfikacji**

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający dokona modyfikacji parametrów, w celu zabezpieczenia interesu Zamawiającego jak i zachowania konkurencyjności postępowania tak jak zaproponowano poniżej?:

32.	Cewka wielokanałowa dedykowana sztywna do badań nadgarstka, posiadająca w badanym obszarze min. 16 elementów obrazujących jednocześnie i pozwalająca na akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub odpowiednio do nazewnictwa producenta Cewka inna niż zaoferowane w pozostałych punktach	Tak; podać nazwę cewki		Bez punktacji
33.	Cewka wielokanałowa dedykowana sztywna do badań stawu skokowego, posiadająca w badanym obszarze min. 8 elementów obrazujących jednocześnie i pozwalająca na	Tak; podać nazwę cewki		< 16 kanałów – 0 pkt ≥ 16 kanałów - 2 pkt

akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub odpowiednio do nazewnictwa producenta. Cewka inna niż zaoferowane w pozostałych punktach			
--	--	--	--

Powyższa modyfikacja zabezpiecza interes Zamawiającego, poprzez zaoferowanie cewek dedykowanych do obrazowania w zakresie MSK, co jest zgodne z profilem badań Zamawiającego, oraz umożliwia zachowanie konkurencyjności postępowania, a także zasady równego traktowania Wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wprowadza modyfikację.**

### **Pytanie 3, dot. punktu 37 specyfikacji**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełnienie wymogu opisanego w punkcie 37 dotyczącego odłączanego, mobilnego stołu pacjenta zaoferowanie jedynie mobilnego stołu, całkowicie odłączanego od aparatu, umożliwiającego szybką ewakuację pacjenta w sytuacji zagrożenia oraz pozwalającego na przygotowanie pacjenta do badania poza pomieszczeniem magnesu lub odłączanego blatu z dedykowanym wózkiem transportowym, certyfikowanym przez producenta systemu MR a tym samym nie dopuszcza zaoferowania leżanki niemagnetycznej wraz z blatem produkowanej przez firmy trzecie (zewnętrzne).

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i nie dopuszcza zaoferowania leżanki niemagnetycznej wraz z blatem produkowanej przez firmy trzecie.**

### **Pytanie nr 4 dot. punktów 39,142 oraz 143 specyfikacji**

W punktach 39,142 oraz 143 Zamawiający prawdopodobnie pochopnie dokonał modyfikacji istotnych parametrów odpowiadając na bardzo obszerne pytanie jednego z Wykonawców, mających znaczenie w codziennej pracy, dlatego wnosimy o przewrócenie pierwotnych zapisów SIWZ do następującej postaci, co jest w interesie Zamawiającego :

39.	Zakres badania bez konieczności repozycjonowania pacjenta	≥ 200 cm; podać wartość [cm]		Bez punktacji
142.	Maks. FoV w osi podłużnej Z (statycznie, bez przesuwu stołu pacjenta)	≥ 50 cm; podać wartość [cm]		Bez punktacji
143.	Maks. FoV w osi podłużnej Z (zakres skanowania z przesuwem stołu pacjenta)	≥ 200 cm; podać wartość [cm]		Bez punktacji

W interesie Zamawiającego jest utrzymanie pierwotnych wymogów, aby uzyskać aparat najwyższej klasy oraz zachować konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający przywraca pierwotne wymogi zawarte w SIWZ**

### Zestaw 3

#### **Pytanie 1 dot. Zadania 1 Załącznik nr 1B OPZ Rezonans magnetyczny, Lp. 226**

1. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku dopuszczonego rozwiązania zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na pytania, w którym jest jeden tzw. czujnik EKG łączący się bezprzewodowo z monitorem, a do czujnika montowane są elektrody odpowiednie dla aktualnie obrazowanego pacjenta, Zamawiający nie wymaga dostarczenia kabla EKG Standard i kabla EKG noworodkowego.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

2. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku dopuszczonego rozwiązania zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na pytania, w którym do pomiaru saturacji jest użyty bezprzewodowy czujnik SpO<sub>2</sub>, do którego stosuje się adaptory na palec wielokrotnego wykorzystania o rozmiarze dopasowanym do kategorii pacjenta, Zamawiający nie wymaga dostarczenia: czujnika SPO<sub>2</sub> wielokrotnego użytku typu klips na palec dla dorosłych - 2 szt. i czujnika SPO<sub>2</sub> wielokrotnego użytku typu klips na palec dla dzieci - 2 szt. i przewodu podłączeniowego czujników SPO<sub>2</sub> - 2 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, w przypadku gdy zaproponowane rozwiązanie z adapterem pozwala na pomiar saturacji bez dodatkowego osprzętu.**

3. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku dopuszczonego rozwiązania zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na pytania, w którym pomiar CO<sub>2</sub>, O<sub>2</sub> i pomiar środków anestetycznych jest zapewniony przez zaferowany kardiomonitor, Zamawiający nie wymaga dostarczenia: układu do pomiaru CO<sub>2</sub> (zawierającego linie próbkujące, kaniule ustno-nosowe i pułapki wodne) dla pacjentów dorosłych, niezaintubowanych - 20 szt. i układu do pomiaru CO<sub>2</sub> (zawierającego linie próbkujące, kaniule ustno-nosowe i pułapki wodne) dla dzieci niezaintubowanych - 20 szt. i układu do pomiaru CO<sub>2</sub> (zawierającego linie próbkujące, kaniule ustno-nosowe i pułapki wodne) dla noworodków, niezaintubowanych - 20 szt. i układu do pomiaru CO<sub>2</sub> (zawierającego linie próbkujące, kaniule ustno-nosowe i pułapki wodne) dla pacjentów dorosłych, zaintubowanych - 20 szt. W tym przypadku oferent jest zobowiązany do dostarczenia jedynie: zestawu do próbkowania środków anestetycznych dla dorosłych i dzieci - 40 szt. Prosimy o potwierdzenie.

**Odpowiedź: W przypadku możliwości pomiaru CO<sub>2</sub> i O<sub>2</sub> poprzez zestaw do próbkowania środków anestetycznych Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. W takiej sytuacji Oferent zobowiązany jest do dostarczenia zestawu do próbkowania środków anestetycznych dla dorosłych i dzieci w ilości 100szt.**

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami, na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert na dzień **03.08.2021 r.** oraz modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ) w następujący sposób:

- **treść § XIV pkt 2 SWZ- SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT ORAZ TERMIN OTWARCIA OFERT otrzymuje brzmienie:**

**Termin składania ofert upływa dnia **03.08.2021 r.** o godz. 10.00**

- treść § XIII. pkt 1 SWZ -TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA otrzymuje brzmienie:

*Termin związania ofertą wynosi 90 dni, licząc od upływu terminu składania ofert, czyli do dnia **31.10.2021** r. Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.*

**Zatwierdził:**  
**Dariusz Kostrzewa**  
**Prezes Zarządu**

Sporządziła: Magdalena Fuławka- Sekretarz Komisji Przetargowej

