

19/2024/PN

Dotyczy przetargu nieograniczonego pn.: „Budowa Ośrodka Diagnostyki Narządowej Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy”

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (5)

Pytanie 268, 269, 273

Zamawiający modyfikuje odpowiedź:

Patrz: modyfikacja 7 z dnia 30.09.2024 r.

419. W związku z licznymi brakami oraz rozbieżnościami, Wykonawca wnioskuję o przesunięcie terminu rozstrzygnięcia przetargu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje o przesunięciu terminu otwarcia ofert na 11.14.2024 r. Patrz: modyfikacja 7 z dnia 30.09.2024 r.

575. Proszę o udostępnienie specyfikacji ścianki mobilnej.

Odpowiedź:

Ścianka mobilna manualna na torze jezdnym mocowanym do stropu, panele dwustronnie obłożone płytami HPL w kolorze białym. Izolacyjność akustyczna co najmniej 48dB.

576. Proszę o podanie parametrów ścianki mobilnej.

Odpowiedź:

Ścianka mobilna manualna na torze jezdnym mocowanym do stropu, panele dwustronnie obłożone płytami HPL w kolorze białym. Izolacyjność akustyczna co najmniej 48dB.

582. Czy w zakresie umowy jest dostawa urządzeń aktywnych sieci LAN takich jak np. przełączniki ?. Jeśli tak zwracamy się z prośbą o wskazanie miejsca w dokumentacji projektowej skazującej ilość i typ urządzeń które należy uwzględnić w ofercie.

Odpowiedź:

Specyfikacja techniczna urządzenie sieciowe ZAŁ. NR 11 DO SWZ - SPECYFIKACJE TECHNICZNE.zip zip 255.79 2024-08-19 09:03:00 (Switch modułowy - punkt 5 określa wymaganą ilość portów). Wymaganą ilość portów należy uzyskać za pomocą jednego urządzenia.

583. W związku z wymaganiem Zamawiającego dotyczącym pracy urządzeń na magistrali, wnosimy o umożliwienie zaoferowania systemu opartego na infrastrukturze sieciowej z modelem punkt-punkt (Ethernet) zamiast klasycznej magistrali. Taka zmiana przyniesie szereg korzyści w kontekście wydajności, niezawodności i łatwości zarządzania systemem.

1. Sieć Ethernet w topologii punkt-punkt zapewnia dedykowaną przepustowość dla każdego urządzenia (np. 1 Gb/s na port), co eliminuje konieczność współdzielenia pasma, jak to ma miejsce w przypadku magistrali, gdzie każde urządzenie musi dzielić dostępne pasmo transmisyjne z innymi.

2. W modelu punkt-punkt dodawanie nowych urządzeń jest znacznie prostsze – wystarczy podłączyć je do przełącznika sieciowego, co umożliwia łatwą i elastyczną rozbudowę systemu bez konieczności modyfikacji całej infrastruktury.

3. Przełączniki sieciowe w modelu punkt-punkt umożliwiają monitorowanie każdego połączenia indywidualnie, co ułatwia diagnostykę i identyfikację problemów. Administratorzy mogą w łatwy sposób zlokalizować ewentualne awarie i szybciej je usunąć, co znacząco zwiększa niezawodność systemu.

4. W przypadku uszkodzenia jednego urządzenia lub przewodu w topologii punkt-punkt, awaria dotyczy jedynie danego połączenia, a reszta systemu działa bez zakłóceń. W przypadku magistrali, uszkodzenie jednego fragmentu może wpływać na funkcjonowanie całego systemu, co zwiększa ryzyko przerwania działania.

5. Model punkt-punkt oferuje większe bezpieczeństwo danych, ponieważ każde urządzenie ma swoje dedykowane połączenie z przełącznikiem, co redukuje ryzyko zakłóceń. Dodatkowo, zaawansowane mechanizmy kontroli dostępu i segmentacji sieci (VLAN) mogą być łatwo wdrożone, co jest kluczowe w systemach przyzywowych i innych krytycznych aplikacjach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje.

584. W nawiązaniu do wymogu wyposażenia urządzeń systemu przyzywowego w odpowiednie gniazda, chcielibyśmy zapytać, czy wystarczające będzie zastosowanie gniazda sieciowego RJ45 z galwaniczną izolacją, spełniającego wymogi normy EN 60601, czy też mają Państwo na myśli inne, bardziej specjalistyczne złącza do podłączania urządzeń medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje.

585. W nawiązaniu do wymogu, aby terminale pacjenta i przyciski gruszkowe systemu przyzywowego były wyposażone w możliwość sterowania dwoma niezależnymi źródłami oświetlenia, prosimy o potwierdzenie:

a) Czy wystarczające będzie, aby każde urządzenie posiadało oddzielne przyciski lub interfejsy do sterowania dwoma różnymi źródłami światła (np. lampa przyłóżkowa i oświetlenie ogólne)?

b) Czy istnieją dodatkowe wymagania dotyczące poziomów sterowania, np. możliwość regulacji intensywności światła, lub szczególne normy dotyczące bezpieczeństwa elektrycznego i funkcjonalności w kontekście sterowania oświetleniem?

Odpowiedź:

Odpowiedź do pytania a): tak, zamawiający dopuszcza oddzielne przyciski lub interfejsy.

Odpowiedź do pytania b): wymagania zgodne z zapisami wymagań do systemu przyzywowego.

586. W nawiązaniu do wymogu zastosowania przycisków fizycznych i diod w urządzeniach systemu przyzywowego (Terminal komunikacyjny IP, terminal pokojowy z wyświetlaczem, Terminal pacjenta IP), wnosimy o dopuszczenie możliwości wykorzystania przycisków wyświetlanych na ekranie dotykowym, które oferują szereg korzyści, takich jak: 1) Elastyczność i możliwość dynamicznego dostosowania interfejsu. 2) Większa liczba funkcji na mniejszej przestrzeni. 3) Lepsza higiena i łatwość czyszczenia. 4) Możliwość łatwej aktualizacji i zmiany funkcji. 5) Zmniejszenie ryzyka awarii mechanicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje.

641. Dotyczy: Lampa operacyjna pojedyncza diodowa – 2 szt.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia Certyfikatu ISO 9001 w przypadku, gdy zostanie dostarczony Certyfikat ISO 13485?

System zarządzania oparty na ISO 9001 oraz system zarządzania oparty ISO 13485 są niezależnymi, ale podobnymi systemami zarządzania jakością. System jakości wg ISO 9001 może być stosowany w każdej branży czy firmie, natomiast system zarządzania jakością w oparciu o ISO 13485:2016 „Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych” to kompleksowy system zarządzania dla producentów wyrobów medycznych.

medycznych. Innymi słowy Zamawiający naraża się na wyższy poziom cen złożonych ofert oraz wydłużającą się procedurę wyboru.

Powyższe argumenty skutecznie doprowadziły do sytuacji, że większość postępowań przetargowych na budowę szpitali wraz z dostawą wyposażenia medycznego nie zawierają obowiązku dołączania wraz z ofertą wypełnionych tabel z parametrami sprzętu. Przykładem tutaj może być postępowanie o znak ZP/01/23 na budowę Szpitala we Włocławku, w ramach którego znajdowały się istotne zakresy dostaw wyposażenia medycznego. W tym postępowaniu Zamawiający nie wymagał złożenia specyfikacji technicznych ani kart katalogowych.

Podobnie, jeśli chodzi o zaplanowane przez Zamawiającego kryterium oceny ofert w zakresie parametrów technicznych dotyczących rezonansów, Wykonawca podkreśla jego niecelowość, doprowadzającą do sytuacji, w której o wyborze najkorzystniejszej oferty dotyczącej realizacji robót budowlanych, decydować będą de facto, uwzględniając wagę tego kryterium, producenci sprzętu medycznego i parametry oferowanego przez nich sprzętu. Trudno uznać aby poprzez premiowanie tego elementu Zamawiający miał uzyskać ofertę istotnie korzystniejszą z punktu widzenia podstawowego celu planowanej inwestycji, którą jest budowa ośrodka diagnostyki narządowej. W konsekwencji, doposażenie obiektu w określony sprzęt, ma charakter wtórny względem kluczowego zakresu przedmiotowego zamówienia, którym jest realizacja robót budowlanych, których jakość w pierwszej kolejności determinuje powodzenie przedmiotowej inwestycji.

Na marginesie, wykonawca wskazuje również, że w przypadku konsekwentnego uznawania przez Zamawiającego, że to dostawa sprzętu medycznego jest podstawowym elementem przedmiotowej realizacji, który winien wymagać premiowania, zwracamy uwagę na zasadność ograniczenia weryfikowanych parametrów oferowanych rezonansów do parametrów istotnie wpływających na jakość urządzenia z perspektywy skuteczności wykonywanych badań. Obecna weryfikacja kilkudziesięciu parametrów, nie jest bowiem ograniczona do parametrów mających wpływ na jakość i efekt realizowanych badań obrazowych.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje SWZ, rozdział V. Patrz: modyfikacja z dnia 30.09.2024 r.

793. W nawiązaniu do wyjaśnień Zamawiającego z dnia 17.09.2024 r. oraz odpowiedzi na pytanie nr 470, zwracamy uwagę, iż w odpowiedzi udzielonej przez Zamawiającego jest oczywista omyłka. Zamiast wyrazu „odstępuje” jest napisane „dostępuje”. Prosimy o sprostowanie odpowiedzi na prawidłowe brzmienie tj.: „Zamawiający odstępuje od wymogu przedłożenia przedmiotowego zgłoszenia.”

Odpowiedź:

Patrz: modyfikacja z dnia 30.09.2024 r.

Dyrektor
ds. zamówień publicznych
i organizacji
Małgorzata Sondej-Orłowska

Norma ISO 13485 jako niezależna norma zawiera wszystkie istotne punkty normy ISO 9001 oraz stanowi rozszerzenie związane z projektowaniem, produkcją, wprowadzeniem na rynek (w tym spełnieniem wymagań prawnych) oraz sprzedażą wyrobów medycznych.)

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia certyfikatu ISO 9001, gdy zostanie dostarczony certyfikat ISO 13485. Jednocześnie niniejsza odpowiedź zmienia odpowiedź z dnia 9.09.2024 r. nr 152.

703. W nawiązaniu do modyfikacji Zamawiającego, udostępnionej dnia 30.08.2024r. (data pisma to 29.08.2024r.), zwracamy uwagę, iż w ogłoszeniu o zmianie nr 520590-2024 załączonym do powyższej modyfikacji, nie został przeniesiony cały tekst z modyfikacji. W punkcie 5.1.9. powyższego ogłoszenia w opisie warunku dotyczącego zdolności technicznej i zawodowej w opisie: 5.4.1., tekst w ogłoszeniu jest niepełny w porównaniu do modyfikacji. Prosimy o ewentualną korektę ogłoszenia.

Odpowiedź:

Patrz: modyfikacja z dnia 30.09.2024 r.

771. Dotyczy kryterium oceny ofert (punktowanie parametrów technicznych rezonansów), obowiązku złożenia wraz z ofertą wypełnionych specyfikacji technicznych oraz przedmiotowych środków dowodowych w postaci m.in. kart katalogowych sprzętu medycznego potwierdzających zadeklarowane parametry techniczne:

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z obowiązku:

- dołączenia do oferty wypełnionych specyfikacji technicznych przedmiotu zamówienia zawartych w załączniku nr 11 do SWZ,
 - dołączenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych w postaci m.in. kart katalogowych i/lub kart technicznych, ilustrowanych folderów zawierających odniesienie do zaoferowanych parametrów technicznych, deklaracji zgodności, certyfikatów CE/WE, itp.
- oraz rezygnację z kryterium oceny ofert „Jakość” w ramach którego Zamawiający planuje punktowanie parametrów technicznych w zakresie rezonansów 1,5T oraz 3T.

W ocenie Wykonawcy obowiązek wypełnienia specyfikacji technicznych (załącznik nr 11) na etapie oferty sparaliżuje proces rozstrzygnięcia postępowania przetargowego oraz wpłynie niekorzystnie na konkurencyjność wśród potencjalnych dostawców, a ostatecznie na wyższe i nierynkowe wartości ofert urządzeń medycznych. Wykonawcy na ten moment muszą wypełnić specyfikacje (załącznik nr 11) wskazując między innymi konkretną nazwę, typ, model, miejsce produkcji oraz rok produkcji urządzeń medycznych takich jak m.in.: lampa operacyjna pojedyncza diodowa, klatka faradaya, rezonans magnetyczny 1,5T oraz rezonans magnetyczny 3T, myjnia endoskopowa, kolumna sufitowa – stacja robocza, panel gazów medycznych z gniazdami elektrycznymi, wykrywacz metalu MRI, most nad łóżkowy, kolumna anestezjologiczna. Każda z tabel dotycząca pojedynczego urządzenia zawiera kilkadziesiąt, a nawet kilkaset parametrów technicznych, które należy wskazać już na etapie oferty. Dodatkowo parametry te należy potwierdzić załączając karty katalogowe od producentów tych urządzeń. W tym miejscu jako Wykonawca wskazujemy, że błędne wypełnienie tabel lub pominięcie uzupełnienia chociażby w jednej pozycji z kilkuset będzie stanowiło podstawę odrzucenia oferty oraz rozpoczęcia potencjalnej procedury odwoławczej pomiędzy Wykonawcami.

Tym samym utrudni szybkie i skuteczne rozstrzygnięcie postępowania przetargowego. Zamawiający dołączając do dokumentów przetargowych specyfikacje wyposażenia w sposób wystarczający i skuteczny wskazuje jakiego rodzaju urządzenia Wykonawcy mają uwzględnić w swojej ofercie. Na etapie realizacji prac projektowych oraz budowy i złożenia wniosku materiałowego Zamawiający będzie miał skuteczne narzędzia aby oczekiwać od Wykonawcy dostawy urządzeń spełniających te minimalne wymagania. Nie ma potrzeby dodatkowej weryfikacji tych parametrów już na etapie formularza oferty i wskazywania z nazw konkretnych urządzeń. Dodatkowo należy wziąć pod uwagę, że dostawcy urządzeń mając wiedzę, o tym, że ich urządzenia muszą być wpisane w ofertę Wykonawcy zyskują niejako pewność dostaw co wpływa niekorzystnie na konkurencyjność, a tym samym na wartość ofert urządzeń