Kraków, dnia 01.09.2022 r.

Nr sprawy: DFP.271.99.2022.AB

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę przyłóżkowych i stacjonarnych aparatów RTG przeznaczonych dla Szpitala Uniwersyteckiego wraz z instalacją, uruchomieniem   
i szkoleniem personelu

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

Załącznik nr 1a do SWZ „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Dostawa przyłóżkowych   
i stacjonarnych aparatów RTG wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu - część 1” Przyłóżkowy aparat RTG (2 sztuki) - Pkt. 35 „Detektor mobilny bezprzewodowy min. 2 szt. do każdego   
z aparatów. W pełni kompatybilny i wymienny w zastosowaniu co najmniej z oferowanym detektorem   
w stole w aparacie sufitowym. Wymiana i parowanie detektorów między aparatami bez potrzeby użycia narzędzi i z poziomu użytkownika.” Czy Zamawiający odstąpi od wymogu 2 sztuk identycznych detektorów mobilnych do każdego z aparatów? Zakładamy, że doszło do omyłki pisarskiej, gdyż w codziennej pracy diagnostycznej jeden detektor mobilny z wymiennymi akumulatorami w zupełności wystarczy i jest   
to rozwiązanie ekonomiczne. Aparat RTG (telekomando).

**Odpowiedź:**

Zamawiający odstępuje od konieczności zaoferowania 2 sztuk detektorów mobilnych do każdego   
z aparatów. Zamawiający wymaga zaoferowania minimum 3 sztuk detektorów mobilnych do obu aparatów łącznie. Jednocześnie zamawiający wprowadza dodatkową punktację za zaoferowanie min 4 detektorów. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 2**

Załącznik nr 1a do SWZ „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Dostawa przyłóżkowych   
i stacjonarnych aparatów RTG wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu - część 1” Przyłóżkowy aparat RTG (2 sztuki) - Pkt. 218 „Radiografia cyfrowa z detektora dynamicznego oraz detektora bezprzewodowego, wyświetlane na jednym monitorze stacji, zarządzanie obrazami z obu detektorów na jednej stacji” Czy Zamawiający odstąpi od powyższego wymogu? Detektor bezprzewodowy nie jest przedmiotem wymaganego wyposażenia aparatu RTG telekomando.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga rozwiązania umożliwiającego wykonanie badania RTG np. w łóżku pacjenta   
z wykorzystaniem detektora zewnętrznego tj. z oferowanego aparatu stacjonarnego lub oferowanych aparatów przewoźnych. Funkcjonalność ma polegać na możliwości wykonania zdjęcia RTG na aparacie telekomando z wykorzystaniem jego lampy i generatora oraz detektora przenośnego z pozostałych oferowanych urządzeń. Dodatkowo dane pacjenta do ekspozycji maja być pobrane z wokalisty a parametry ekspozycji zapisane w danych DICOM zdjęcia automatycznie bez konieczności ręcznego przepisywania. Rozwiązanie należy szczegółowo opisać. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 3**

Załącznik nr 1a do SWZ „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Dostawa przyłóżkowych  
i stacjonarnych aparatów RTG wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu - część 1” Przyłóżkowy aparat RTG (2 sztuki) - Pkt. 260 „Funkcja tomosyntezy” Czy Zamawiający odstąpi od wymogu funkcji tomosyntezy lub wprowadzi dodatkową punktację np. TAK – 10 pkt, NIE – 0 pkt?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 4**

Załącznik nr 1a do SWZ „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Dostawa przyłóżkowych   
i stacjonarnych aparatów RTG wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu - część 1” Przyłóżkowy aparat RTG (2 sztuki) - Pkt. 266 „Stacja medyczna, opisowa, diagnostyczna do zastosowania w radiologii ogólnej, spełniająca aktualne wymogi prawne. Każda stacja (4 komplety) wyposażona w:   
a. komputer z profesjonalnym 64-bitowym systemem operacyjnym, z aktualnym wsparciem i aktualizacjami o parametrach nie niższych niż: - pamięć RAM: min. 16 GB, - HDD: SSD min. 256GB, - procesor z rodziny serwerowej, - karta sieciowa 1Gbit, mysz, klawiatura, b. zasilacz awaryjny typu UPS, c. jeden monitor tekstowy kolorowy o przekątnej minimum 19 cale, funkcja pivot., d. dwa monitory medyczne opisowe monochromatyczne o przekątnej min. 47,5 cm każdy, lub jeden posiadający odpowiednio zwielokrotnione parametry” W związku z tym, że większość wiodących producentów monitorów medycznych nie produkuje już monitorów monochromatycznych 2MP prosimy o dopuszczenie monitorów kolorowych wyświetlających obrazy monochromatyczne. Zaoferowane monitory spełnią wszystkie pozostałe wymagania specyfikacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza tylko monitory diagnostyczne do zastosowania w radiologii ogólnej spełniające wymogi aktualnych przepisów to jest w szczególności: OBWIESZCZENIE ministra zdrowia z dnia   
3 kwietnia 2017 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 5**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający posiada sprawną instalację PPOŻ w pracowni?

**Odpowiedź:**

Instalacja PPOŻ w pracowni jest sprawna.

**Pytanie 6**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający będzie wymagał rozbudowy instalacji PPOŻ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga wprowadzania zmian w instalacji PPOŻ.

**Pytanie 7**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający będzie wymagał rozbudowy i podłączenia się do systemu BMS?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga podłączenia aparatu do BMS. Ponadto, Zamawiający wymaga natomiast odtworzenia instalacji interkomowej (głośnomówiącej) między sterownią, a pomieszczeniem badania. Zamawiający wymaga wymiany opraw oświetlenia w pomieszczeniu aparatu, w sterowni oraz pomieszczeniach pomocniczych (toaleta, przedsionek). Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 8**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający posiada wolne miejsca do wpięcia się z kablami internetowymi?

**Odpowiedź:**

Na ścianie w pomieszczeniu badań oraz w sterowni są po 4szt. gniazd RJ45 sieci strukturalnej IT.

**Pytanie 9**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne - Jakiej mocy kabel elektryczny jest doprowadzony do pracowni?

**Odpowiedź:**

Obecnie, z rozdzielni budynkowej do pracowni doprowadzony jest kabel YKY5x16. Kabel jest zabezpieczony rozłącznikiem bezpiecznikowym z wkładką bezpiecznikowa gG63A.

**Pytanie 10**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający posiada sprawną wentylację? Czy ewentualnie Zamawiający posiada pomiary wentylacji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający posiada sprawna wentylację. Zamawiający nie posiada aktualnych pomiarów wentylacji .

**Pytanie 11**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający będzie wymagał montażu klimatyzatorów? Jeśli tak to ile klimatyzatorów i jakiej mocy mają być zamontowane?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zapewniania systemu klimatyzacji zapewniającego komfortowe warunki pracy personelu oraz prawidłowe działanie urządzenia. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 12**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne  
- Czy Zamawiający akceptuje stolarkę RTG typu Antix?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby stolarka spełniała wymagania: opisane w postepowaniu, norm budowlanych, projektu osłon radiologicznych oraz musi być zgodna w estetyce i funkcjonalności z zainstalowaną na terenie pracowni stolarką ochronną. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 13**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany drzwi radiologicznych oraz okna radiologicznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga dostosowania pracowni do oferowanych urządzeń RTG w oparciu o opracowany przez Wykonawcę projekt osłon stałych. Jeżeli z projektu osłon stałych będzie wynikała konieczność wymiany stolarki ochronnej należy to wykonać. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 14**

Prace adaptacyjne pomieszczeń, w których mają zostać zainstalowane aparaty RTG stacjonarne   
- Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany kabli elektrycznych zasilających aparat RTG?

**Odpowiedź:**

Typ kabla i jego zabezpieczenie powinny spełniać wymagania określone przez Producenta aparatu   
w dokumentacji technicznej. Jeśli powyższe parametry nie są określone przez Producenta aparatu   
to obowiązkiem Wykonawcy jest wykonanie opracowania projektowego. Dostosowanie typu kabla, jego zabezpieczenia oraz ewentualne opracowanie projektowe jest po stronie Wykonawcy.

**Pytanie 15**

Dotyczy: wzoru umowy – część 1 - „§ 5 Terminy realizacji 1. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu Umowy w terminie do 60 dni od dnia zawarcia Umowy, tj. do dnia …………………… przez co rozumie się w szczególności wykonanie Prac Adaptacyjnych, dostarczenie Sprzętu, jego instalację   
i uruchomienie na warunkach wskazanych w Umowie, przeprowadzenie Szkoleń podstawowych.”   
Ze względu na aktualną sytuację geopolityczną oraz możliwe z tego powodu zakłócenia w łańcuchu dostaw prosimy o możliwość wydłużenia terminu wykonania zamówienia do 75 dni kalendarzowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wydłuża termin realizacji zamówienia do 75 dni w części 1 i 2.

Pkt. 4 specyfikacji otrzymał następujące brzmienie.

„4. Termin wykonania zamówienia: do 75 dni od daty zawarcia umowy.”

Pkt. 5 formularz oferty przetargowej otrzymał następujące brzmienie:

„5. Oświadczamy, że zamówienie wykonamy w terminie do 75 dni od daty zawarcia umowy.”

Zmianie ulega § 5 ust. 1 wzoru umowy dla części 1., który otrzymuje następujące brzmienie:

1. „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu Umowy w terminie do 75 dni od dnia zawarcia Umowy, tj. do dnia …………………… przez co rozumie się w szczególności wykonanie Prac Adaptacyjnych, dostarczenie Sprzętu, jego instalację i uruchomienie na warunkach wskazanych w Umowie, przeprowadzenie Szkoleń podstawowych.”

Zmianie ulega § 5 ust. 1 wzoru umowy dla części 2., który otrzymuje następujące brzmienie:

1. „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu Umowy w terminie do 75 dni od dnia zawarcia Umowy, tj. do dnia …………………… przez co rozumie się w szczególności dostarczenie Sprzętu, jego instalację i uruchomienie na warunkach wskazanych w Umowie, przeprowadzenie Szkoleń podstawowych.”

**Pytanie 16**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 171. „Istotne elementy oferowanego aparatu RTG, tj. generator, lampa rentgenowska, ścianka diagnostyczna wyprodukowane przez tego samego wytwórcę” Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym podstawowe elementy pochodzą od jednego producenta tj. są wyprodukowane przez wyspecjalizowanych producentów i fabrycznie integrowane   
na etapie produkcji aparatu? Aparat taki jest oferowany jako jeden, kompletny wyrób medyczny objęty całościową certyfikacją. Obecny wymóg obejmuje tylko subiektywnie wybrane „Istotne elementy”   
- bo trudno za taki element w cyfrowym aparacie nie uznać detektora – ogranicza konkurencje nie przynosząc zamawiającemu żadnych korzyści.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 17**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 176. „Blat stołu zupełnie płaski bez metalowych szyn wzdłuż krawędzi blatu” Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym blat zabezpieczony jest na brzegach metalowymi listwami niwelującymi skutki uderzeń łóżek i wózków? W praktyce szpitalnej szczególnie podczas konieczności przekładania pacjentów na blat aparatu z łóżka lub wózka, blat narażony jest na uderzenia tymi mobilnymi elementami wyposażenia szpitalnego. Dodatkowo blat stołu, który chcemy zaoferować jest znacznie szerszy od wymaganego i jego przezierna część jest szersza niż wymaga tego wykonanie każdego z badań diagnostycznych. Dlatego proponowane rozwiązanie nie tylko nie jest gorsze od obecnie wymaganego ale jest od niego korzystniejsze dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 18**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 189. „ Odległość pacjent – detektor (dla pacjenta ułożonego na blacie ścianki)” Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym odległość pacjent   
- detektor dla pacjenta ułożonego na blacie ścianki wynosi 87 mm? Proponowana wartość różniąca się zaledwie o 7 mm od wartości wymaganej nie ma znaczenia diagnostycznego szczególnie iż chcielibyśmy zaoferować aparat o maksymalnej odległości SID wynoszącej 180 cm tj. znacznie większej od wymaganej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Zmiana opisu parametru 189. Na ≤ 87 mm. Jednocześnie zamawiający modyfikuje zapis punktu 193 w kolumnie parametr wymagany w miejsce zapisu max SID ≥150 cm. na zapis w kolumnie parametr wymagany max SID ≥170 cm (zwiększenie max SID o 20 cm). Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 19**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 204. „ Automatyka AEC ≥ 4 komorowa” Czy Zamawiający dopuści aparat, wyposażony w automatykę AEC 3 komorową? Wymagana przez Zamawiającego wartość nie ma uzasadnienia merytorycznego w stosunku do aparatu telekomando. Oferowana wartość jest standardem w badaniach ogólnodiagnostycznych i jej dopuszczenie poszerza krąg potencjalnych wykonawców.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 20**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 216.„Max. prędkość akwizycji obrazów dla fluoroskopii pulsacyjnej ≥ 20 obr./sek.” Czy Zamawiający jako równoważnie punktowane uzna rozwiązanie w którym 30 obr/sek wynosi prędkość akwizycji przy fluoroskopii ciągłej? Prosimy   
o zauważenie, że z racji na ogromną dawkę promieniowania w trybie fluoroskopii pulsacyjnej przy tak dużej częstotliwości akwizycji Zamawiający używają fluoroskopii ciągłej. Proponowane rozwiązanie pozwala na rejestrację obrazów tożsamej jakości przy znacznie mniejszych dawkach promieniowania na jakie narażony jest pacjent.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 21**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 238. „Programy anatomiczne określające pozycję ścianki; aparat ustawia się automatycznie w zaprogramowanej pozycji po aktywacji funkcji z pokoju sterowni, min. 4 pozycje” Czy Zamawiający jako równoważnie punktowane uzna rozwiązanie w którym aparat posiada 3 pozycje do których ustawia się automatycznie po aktywacji funkcji z pokoju sterowni? Prosimy o zauważenie, że aparat wyspecyfikowany przez Zamawiającego nie jest wyposażony ani w statyw do zdjęć odległościowych ani w funkcję wzdłużnego przemieszczania blatu więc ustawianie się aparatu do 3 pozycji zapewni wszystkie stosowane ustawienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, w którym aparat posiada 3 pozycje. Zmianie ulega treści pkt. 238   
”… pokoju sterowni, min. 3 pozycje”. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 22**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 240. „Konsola operatora sterująca ruchami ścianki i systemem cyfrowym z dotykowym pulpitem typu Touch Screen do sterowania m.in. parametrami generatora” Czy Zamawiający jako równoważnie dopuści rozwiązanie w którym obsługa m.in. generatora odbywa się poprzez zintegrowany monitor dotykowy o przekątnej powyżej 24 cali? Prosimy   
o zauważenie, że rozwiązanie jest funkcjonalnie tożsame wymogom Zamawiającemu a różnica polega wyłącznie na zaoferowaniu monitora (gdzie istnieje możliwość obsługi również myszką) zamiast archaicznego pulpitu obsługowego.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 23**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 250. „Szybkość chłodzenia anody   
≥ 170 kHU/min” Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym szybkość chłodzenia anody wynosi 160 kHU/min? Prosimy o zauważenie, że wymagana wartość jest znacznie zawyżona w stosunku do faktycznych potrzeb i ogranicza możliwość konkurowania różnych rozwiązań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia punkt 250 na ≥ 160 kHU/min, punktacja bez zmian. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 24**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 262. „Automatyczne obrazowanie kości długich w pionie i poziomie bez zniekształceń geometrycznych tzn. lampa rtg ustawiona prostopadle względem detektora na całej długości badania” Czy Zamawiający jako równoważnie dopuści rozwiązanie   
w którym lampa wykonuje ruch kątowy w czasie badania automatycznego obrazowania kości długich   
w pionie i poziomie? Prosimy o zauważenie, że wymagany przez Zamawiającego sposób przemieszczania lampy również doprowadzi do powstania zniekształceń geometrycznych na obrazie oraz niejednoznaczności przy łączeniu obrazów. Proponujemy alternatywną do wymaganej metodę która   
z powodzeniem stosowana jest w klinikach ortopedycznych specjalizowanych w obrazowaniu długich struktur kostnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 25**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 185.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 185 | Najniższe położenie poziomego promienia centralnego łączącego ognisko lampy i środek detektora w pionowej pozycji blatu | ≤ 60 cm |  |  | Bez punktacji |

Czy Zamawiający wprowadzi punktację parametru zgodnie z następującą propozycją?

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 185 | Najniższe położenie poziomego promienia centralnego łączącego ognisko lampy i środek detektora w pionowej pozycji blatu | ≤ 60 cm |  |  | < 50 cm -10 pkt  wartości większe -0 pkt |

Prosimy o zauważenie, że zamawiający ocenia wiele punktów nie mających praktycznego zastosowania.   
W sytuacji gdy zamawiający wymaga funkcji obrazowania kości długich i będzie wykonywał badania kończyn dolnych, możliwość jak najniższego obniżenia promienia poziomego ma dla operatorów istotne znaczenie stąd wnosimy o jego punktację.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 26**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 202.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 202 | Kratka przeciwrozproszeniowa | ≥ 40 l/cm |  |  | Bez punktacji |

Czy Zamawiający wprowadzi punktację parametru zgodnie z następującą propozycją?

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 202 | Kratka przeciwrozproszeniowa | ≥ 40 l/cm |  |  | Kratka z automatycznym ogniskowaniem w zależności od odległości SID – 10 pkt  Pozostałe-0 okt |

Prosimy o zauważenie, że zamawiający ocenia wiele punktów nie mających praktycznego zastosowania.   
W sytuacji zmiany SID zastosowanie klasycznej kratki będzie powodowało utratę jakości obrazu   
i nieuzasadniony wzrost dawki na jaką narażony jest pacjent. Dlatego wnosimy o punktację tego parametru.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 27**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando) punkt 245.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 245 | Wymiary małego ogniska | ≤ 0,7 mm |  |  | Bez punktacji |

Czy Zamawiający wprowadzi punktację parametru zgodnie z następującą propozycją?

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 245 | Wymiary małego ogniska | ≤ 0,7 mm |  |  | ≤ 0,6 mm -10 pkt  Pozostałe - 0 pkt |

Prosimy o zauważenie, że zamawiający ocenia wiele punktów nie mających praktycznego zastosowania. Wielkość ogniska ma bezpośrednie przełożenie na jakość rentgenogramów stąd np. OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 10 listopada 2015 r. w sprawie ogłoszenia wykazu wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii – diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej jednoznacznie wskazuje, że obrazowania struktur czaszki należy dokonywać z wykorzystaniem ogniska o wielkości nie większej niż 0,6 mm. Dlatego wnosimy co najmniej o punktację tego parametru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie informuje, iż treść obwieszczenia nie jest obligatoryjna a jedynie jest zaleceniem i od szczegółowych parametrów uzyskuje się stosowne odstępstwa. Zamawiający wprowadza punktację parametru 245. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 28**

Dotyczy: Załącznik nr 1 a do SWZ Aparat RTG (telekomando). Czy Zamawiający odstąpi od punktacji parametrów charakterystycznych dla zastosowań w badaniach angiograficznych, których zamawiający nie przewiduje wykonywać z wykorzystaniem aparatu telekomando? Wnosimy o zmianę punktacji z :

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 219 | Prędkość akwizycji dla zdjęć seryjnych w radiografii cyfrowej w matrycy min. 1024x1024 | ≥ 8 obr./sek. |  |  | ≥ 15 obr./sek. – 10 pkt  wartości mniejsze – 0 pkt |
| 250 | Szybkość chłodzenia anody | ≥ 170 kHU/min |  |  | ≥ 210 kHU / min – 5 pkt  wartości mniejsze – 0 pkt |
| 251 | Pojemność cieplna kołpaka | ≥ 2000 kHU |  |  | ≥ 2200 kHU – 5 pkt  wartości mniejsze – 0 pkt |

Na:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 219 | Prędkość akwizycji dla zdjęć seryjnych w radiografii cyfrowej w matrycy min. 1024x1024 | ≥ 8 obr./sek. |  |  | Bez punktacji |
| 250 | Szybkość chłodzenia anody | ≥ 170 kHU/min |  |  | Bez punktacji |
| 251 | Pojemność cieplna kołpaka | ≥ 2000 kHU |  |  | Bez punktacji |

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający zaznacza że to on definiuje jakiego rodzaju badanie będzie przeprowadzał na urządzeniu.

**Pytanie 29**

(dot. Projekt umowy dla części 1 i 2, par. 13, pkt. 2) Wnosimy o obniżenie kar umownych (w naszej ocenie rażąco wygórowanych) do poziomów powszechnie stosowanych w umowach o udzielenie zamówienia publicznego w celu zachowania równości stron umowy. Proponowane wartości dostatecznie motywują wykonawców do realizacji umowy w terminie, a wartości obecnie wymagane nie mają uzasadnienia merytorycznego, co było przedmiotem rozstrzygnięć sądów (w zakresie miarkowanie kar).

Wnosimy o zmianę jak niżej:

a) za nieterminowe wykonanie dostawy Sprzętu do Obiektu, uruchomienie i przeprowadzenie Szkolenia   
w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia, o którym mowa w § 11 ust. 1Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b) za nieterminowe uruchomienie Sprzętu i przeprowadzenie Szkolenia – w wysokości 0,1% maksymalnego wynagrodzenia, o którym mowa w § 11 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

c) za nieterminową naprawę Sprzętu, wymianę Sprzętu, naprawę lub wymianę części Sprzętu – w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia, o którym mowa w § 11 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian

**Pytanie 30**

(dot. Projekt umowy dla części 1 i 2, par. 13, pkt. 2e) Wnosimy o też o wykreślenie punktu e) ze względu   
na zdublowanie kary z punktem b) (nieterminowe przeprowadzenie szkolenia).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, wzór umowy pozostaje bez zmian. Zamawiający wyjaśnia, że § 13 ust. 2 lit. b dotyczy przypadku, w którym doszło do nieterminowego uruchomienia Sprzętu, jak i nieterminowego przeprowadzenia Szkolenia, natomiast § 13 ust. 2 lit. e dotyczy przypadku, w którym doszło   
do nieterminowego przeprowadzenia Szkolenia, natomiast Sprzęt uruchomiono w terminie.

**Pytanie 31**

(dot. Projekt umowy dla części 1 i 2, par. 3, pkt. 2e) Proszę o potwierdzenie, iż Zamawiający poprzez zapis „…a także uzyskania opinii lub oceny i uzgodnień…” nie wymaga od Wykonawcy uzyskania Pozytywnej Opinii Sanepidu na użytkownie aparatów.

Wykonawca zgodnie z zapisami umowy (par. 4, pkt. 1) będzie współpracował z Zamawiającym   
w uruchomieniu urządzenia, także w procesach z udziałem Państwowej Inspekcji Sanitarnej, jednakże uzyskanie pozytywnej opinii PIS w czasie obowiązującego terminu realizacji przedmiotu umowy, jest niemożliwy do spełnienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga uzyskania opinie PWIS (Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego) jeżeli o taki organ chodziło Wykonawcy w pytaniu.

**Pytanie 32**

Dotyczy punktu nr 1 sekcji Wymagania Ogólne Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2 do SWZ. Zamawiający wymaga Możliwości wymiennego stosowania oferowanych detektorów   
z posiadanymi przez Zamawiajacego (Szpital Uniwersytecki) stacjonarnymi i mobilnymi aparatami RTG (Ysio Max, Luminos dRF Max, Mobillett Mira Max, Mobilett Elara). Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozwiązania nie spełniającego danego wymagania, gdyż opis przedmiotu zamówienia ogranicza możliwość złożenia ofert przez innych wykonawców, niż oferujący produkty firmy Siemens, tym samym naruszając przepisy ustawy prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 33**

Dotyczy punktu nr 2 sekcji *Wymagania Ogólne* Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2   
do SWZ. Zamawiający wymaga, aby akumulatory w oferowanych detektorach były kompatybilne   
z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami RTG: Ysio Max, Luminos dRF Max, Mobilett Mira Max, Mobilett Elara). Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozwiązania nie spełniającego danego wymagania, gdyż opis przedmiotu zamówienia ogranicza możliwość złożenia ofert przez innych wykonawców, niż oferujący produkty firmy Siemens, tym samym naruszając przepisy ustawy prawo zamówień publicznych. Wykorzystanie baterii nie dostarczonej przez producenta może skutkować uszkodzeniem detektora,   
co jednoznacznie wskazuje na możliwość spełnienia wymogu przez jednego producenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 34**

Dotyczy punktu nr 7 sekcji Wymagania Ogólne Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2 do SWZ. Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało jeden wspólny Certyfikat CE / Deklaracja Zgodności producenta na cały oferowany aparat (z detektorem). Główne elementy oferowanego aparatu (konstrukcja mechaniczna z napędem, generator wysokiego napięcia, detektor, lampa, zintegrowana stacja technika, oprogramowanie) wyprodukowane przez tego samego wytwórcę. Prosimy o dopuszczenie zestawu w którym konstrukcja mechaniczna z napędem i zintegrowana stacja technika pochodzą od jednego producenta, a który pracuje na detektorach, lampie i oprogramowaniu dostarczanych przez lidera rynku firmę Canon. Współpraca z firmą Canon gwarantuje najwyższą jakoś obrazu przy zachowaniu relatywnie niskiej ceny całego systemu. Generator produkowany jest przez specjalistyczną firmę Powersite, zapewniając wysokie parametry prądowo-napięciowe. Wykorzystanie podzespołów innych producentów nie wpływa na funkcjonalność systemu, całość systemu posiada jeden certyfikat CE, a całościową obsługą serwisową zajmuje się autoryzowany serwis producenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 35**

Dotyczy punktu nr 45 sekcji Detektor systemu DR bezprzewodowy Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2 do SWZ. Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość ładowania akumulatorów detektora w ładowarce wbudowanej w aparat. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający miał na myśli ładowanie akumulatora poprzez umieszczenie detektora w specjalnej kieszeni aparatu, bez podłączania przewodu, ewentualnie, czy dopuści takie rozwiązanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje funkcjonalności umożliwiającej ładowania baterii detektora przez umieszczenie   
go w slocie/szufladzie aparatu przewoźnego za pośrednictwem np. styków bez konieczności podłączania do detektora lub samej baterii przewodu. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 36**

Dotyczy punktu nr 64 sekcji Stacja technika aparatu DR zintegrowana w obudowie generatora aparatu Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2 do SWZ. Zamawiający wymaga, aby aparat posiadał funkcję wprowadzania: pola tekstowego w dowolnym miejscu na obrazie, elektronicznych markerów wraz z możliwością definiowania własnych. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania polegającego na możliwości wprowadzania pola tekstowego w dowolnym miejscu na obrazie z możliwością tworzenia predefiniowanych tekstów oraz elektronicznych markerów bez możliwości definiowania własnych markerów. Zmiana ta, nie wpłynie w żaden sposób na możliwości diagnostyczne aparatu. Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 37**

Dotyczy punktu nr 72 sekcji Stacja technika aparatu DR zintegrowana w obudowie generatora aparatu Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2 do SWZ. Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało oprogramowanie lub ustawienia przetwarzania obrazu do wizualizacji rur intubacyjnych   
i cewników. Oferowane przez nas urządzenie posiada algorytmy pozwalające na uwidocznienie na obrazie oraz odpowiednie kontrastowanie wszelkich struktur, bez dedykowanego oprogramowania do wizualizacji rur intubacyjnych i cewników, co nie wpływa znacząco na funkcjonalność sprzętu. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie takiego rozwiązania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 38**

Dotyczy punktu nr 92 sekcji Stacja technika aparatu DR zintegrowana w obudowie generatora aparatu Załącznika nr 1a – opis przedmiotu zamówienia – część 2 do SWZ. Zamawiający wymaga antybakteryjnej powłoki na obudowie aparatu. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści jako równoważne rozwiązanie, w którym na urządzenie zostanie naniesiona profesjonalna powłoka firmy trzeciej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 39**

Dotyczy: Termin wykonania zamówienia. Prosimy o wydłużenie terminu realizacji Zamówienia do 90 dni. Pomimo podejmowania wzmożonych starań w celu dotrzymania zadeklarowanych terminów dostaw,   
z powodu obecnej sytuacji na świecie mogą wystąpić opóźnienia w dostawach. Dostawa w konkretnym terminie uzależniona jest od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych. Analogiczna sytuacja dotyczy innych wykonawców starających się o zamówienie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wydłuża termin realizacji zamówienia do 75 dni w części 1 i 2.

Pkt. 4 specyfikacji otrzymał następujące brzmienie.

„4. Termin wykonania zamówienia: do 75 dni od daty zawarcia umowy.”

Pkt. 5 formularz oferty przetargowej otrzymał następujące brzmienie:

„5. Oświadczamy, że zamówienie wykonamy w terminie do 75 dni od daty zawarcia umowy.”

Zmianie ulega § 5 ust. 1 wzoru umowy dla części 1., który otrzymuje następujące brzmienie:

1. „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu Umowy w terminie do 75 dni od dnia zawarcia Umowy, tj. do dnia …………………… przez co rozumie się w szczególności wykonanie Prac Adaptacyjnych, dostarczenie Sprzętu, jego instalację i uruchomienie na warunkach wskazanych w Umowie, przeprowadzenie Szkoleń podstawowych.”

Zmianie ulega § 5 ust. 1 wzoru umowy dla części 2., który otrzymuje następujące brzmienie:

1. „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu Umowy w terminie do 75 dni od dnia zawarcia Umowy, tj. do dnia …………………… przez co rozumie się w szczególności dostarczenie Sprzętu, jego instalację i uruchomienie na warunkach wskazanych w Umowie, przeprowadzenie Szkoleń podstawowych.”

**Pytanie 40**

Dotyczy: Wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu którego Przedmiotem zamówienia jest dostawa przyłóżkowych i stacjonarnych aparatów RTG przeznaczonych dla Szpitala Uniwersyteckiego wraz   
z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu. Wszystkie pytania dotyczą „Części 1”

**Odpowiedź:**

Wykonawca nie przedstawił treści zapytań.

**Pytanie 41**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ pkt 87 i 88 - Czy Zamawiający potwierdza, że dla tych punktów w kolumnie „Lokalizacja w materiałach firmowych potwierdzenia parametru [str  
 w ofercie, plik]” powinien znajdować się zapis „Nie dotyczy”, czy też należy wykonanie testów oraz integrację   
ze szpitalnym systemem PACS potwierdzić oświadczeniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedstawienie funkcjonalności połączenia z system PACS w chwili uruchomienia urządzenia. Zamawiający zmienia opis w punktach 87 88 – wskazanie potwierdzenia parametru: nie dotyczy. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

**Pytanie 42**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zapisów SWZ PKT 10.2.3.1. - Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu   
do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem przez Podmiot posiadający pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanych aparatów RTG w Polsce?

**Odpowiedź:**

Zamawiając wyraża zgodę w części 1 i 2. Pkt. 10.2.3.1 otrzymuje następujące brzmienie:

„10.2.3.1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg   
z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta, oświadczenia podmiotu posiadającęgo autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży, potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia parametry – zgodnie z kolumną opisu „Lokalizacja w materiałach firmowych potwierdzenia parametru”.

**Pytanie 43**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu   
i szkolenia – pkt 2 - Czy Zamawiający, celem doprecyzowania, wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu?

„Wykonawca nie ponosi kosztów napraw jeżeli te nie podlegają gwarancji. Gwarancją nie są objęte   
w szczególności:

1) wady i usterki urządzenia wynikłe na skutek:

a) eksploatacji (używania) urządzenia przez Kupującego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Kupującego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Kupującego lub podmiotów trzecich, za które Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności, i wywołane nimi wady i usterki (uszkodzenia),

b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Kupującego lub inne nieuprawnione osoby),

2) wady / usterki (uszkodzenia) spowodowane zdarzeniami zewnętrznymi, w tym losowymi, min. tzw. siłą wyższą (pożar, powódź, zalanie itp.),

3) materiały eksploatacyjne.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę. Wyjaśniamy, że we wskazanych powyżej sytuacjach zastosowanie znajdą przepisy ustawy kodeks cywilny.

**Pytanie 44**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu  
i szkolenia – pkt 3 oraz zał. nr 4, Wzór umowy dla części nr 2, §10 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: "Gwarancja dostępności części zamiennych [liczba lat] – min. 8 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych”. Uzasadnienie: Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku   
o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery   
i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamych z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

**Odpowiedź:**

Zamawiając wyraża zgodę. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

Zmianie ulega §10 ust 9 wzoru umowy dla części 2, który otrzymuje następujące brzmienie:

„9. Wykonawca zapewnia dostępność na rynku przez co najmniej 8 lat części zamiennych5.”

5 Nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych

**Pytanie 45**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu   
i szkolenia – pkt 4 - Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom serwisowym w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające   
z normalnego używania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian

**Pytanie 46**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu   
i szkolenia – pkt 4 - Prosimy o rezygnację z wymagania wymiany sprzętu na nowy, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji, kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 47**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu   
i szkolenia – pkt 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Czas reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” =< 48 [godz.]. Dni robocze to dni pn-pt   
z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy“ Uzasadnienie: Powyższa zmiana ma na celu ujednolicenie zapisów zgodnie z Umową.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 48**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu   
i szkolenia – pkt 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Zakończenie działań serwisowych – do 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności importu części zamiennych, nie dłuższym niż 10 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii. Dni robocze to dni pn-pt   
z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy“ Uzasadnienie: Powyższa zmiana ma na celu ujednolicenie zapisów zgodnie z Umową.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 49**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu  
 i szkolenia – pkt 16 - Prosimy o doprecyzowanie stałego wsparcia aplikacyjnego: zdalnie, na miejscu, w jakich godzinach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 50**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy części 2 Postępowania Załącznika nr 1a do SWZ, Warunki gwarancji, serwisu   
i szkolenia – pkt 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie powyższego postanowienia? Uzasadnienie: Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim   
w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu   
po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów.  Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 51**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zał. nr 4, Wzór umowy dla części nr 2, §4 ust. 2 lit. d) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „dostarczyć (jeśli dotyczy) Szpitalowi Uniwersyteckiemu instrukcję konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji dla zaoferowanych elementów wraz z urządzeniami peryferyjnymi (jeśli dotyczy) – Wykonawca gwarantuje, że wykonanie czynności konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji zgodnie z przekazaną przez Wykonawcę instrukcją nie spowodują utraty gwarancji”

Uzasadnienie: Prosimy o modyfikację zapisu dodając sformułowanie „jeśli dotyczy“. Może się zdarzyć,   
że Producent dopuszcza mycie i dezynfekcję, ale nie dopuszcza sterylizacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

**Pytanie 52**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zał. nr 4, Wzór umowy dla części nr 2, §9 ust. 3 - Czy Zamawiający rozważy wykreślenie powyższego postanowienia? Uzasadnienie: Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji  
w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów.  Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 53**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zał. nr 4, Wzór umowy dla części nr 2, §10 ust. 2 p - Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom serwisowym   
w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 54**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zał. nr 4, Wzór umowy dla części nr 2, §10 ust. 2 - Prosimy o rezygnację z wymagania wymiany sprzętu na nowy, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia,   
w sytuacji, kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 55**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zał. nr 4, Wzór umowy dla części nr 2, §10 ust. 8 - Prosimy o rezygnację z wymagania wymiany sprzętu na nowy, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia,   
w sytuacji, kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

**Pytanie 56**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zapisów SWZ - Prosimy o potwierdzenie, że wystąpienie do WSSE w Krakowie   
ws. uzyskania zezwolenia na stosowanie aparatu mobilnego RTG pozostaje w zakresie Zamawiającego,   
a od Wykonawcy wymaga się dostarczenia dokumentów niezbędnych do wniosku a związanych z aparatem oraz pomiary rozkładu mocy dawki wokół aparatu i pomiary w otoczeniu miejsca użytkowania, testy odbiorcze   
i specjalistyczne

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdzą że uzyskanie zgody WSSE leży po stronie Zamawiającego.

**Pytanie 57**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zapisów SWZ - W związku z wymogiem wykonania przez Wykonawcę pomiarów   
w otoczeniu miejsca użytkowania, prosimy o określenie w ilu miejscach użytkowania ww. pomiary mają być wykonane dla 1 szt. aparatu.

**Odpowiedź:**

Za każdą z osłon stanowiąca osobną pozycje w projekcie.

**Pytanie 58**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zapisów SWZ - Prosimy o potwierdzenie, ze na termin podpisania protokołu uruchomienia umożliwiającego zakończenie wykonania przedmiotu umowy nie ma wpływu termin wydania decyzji przez WSSE   
w Krakowie

**Odpowiedź:**

Termin wydanie zgody WSSE nie m wpływu na termin odbioru.

**Pytanie 59**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zapisów SWZ - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający udostępni Wykonawcy   
na 1 dzień roboczy pomieszczenie z osłonnością radiologiczną, dostępem do zasilania 230V, dostępem do sieci strukturalnej LAN Szpitala, celem wykonania procedur uruchomienia aparatów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza. Zamawiający udostępni pracownie Stacjonarnych aparatów RTG.

**Pytanie 60**

CZĘŚĆ NR 2 Dotyczy zapisów SWZ, pkt 10.2.3.2 - Prosimy o potwierdzenie, że wymóg dołączenia do oferty certyfikatu zgodności CE dotyczyć będzie jedynie przedmiotu zamówienia czyli RTG przyłóżkowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza w części 1 i 2. Pkt. 10.2.3.2 otrzymuje następujące brzmienie:

„10.2.3.2. Certyfikat lub deklaracja zgodności CE dla oferowanych aparatów RT wraz z detektorami.”

Ponadto Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 do załącznika nr 3 (Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych) do wzorów umów dla części 1 i 2.

W załączeniu przekazuję formularz oferty przetargowej (załącznik nr 1 do SWZ), opis przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1a do SWZ), wzór umowy (załącznik nr 3 do SWZ) uwzględniający powyżej udzielone odpowiedzi oraz wprowadzone zmiany.