

Sprawa ZP/23/2023

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na „*Zakup specjalistycznego sprzętu medycznego i wyposażenia w celu poprawy dostępności do świadczonych usług medycznych w Wielospecjalistycznym Szpitalu w Ostrowcu Świętokrzyskim*” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej** pod nr **2023/S 140-448004** z dnia **24.07.2023 r.**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawą Pzp Zamawiający: Wielospecjalistyczny Szpital w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

Pytanie dot. SWZ:

1. Prosimy Zamawiającego o informację jak wygląda droga transportowa do miejsca posadowienia urządzenia.

Uzasadnienie: prosimy o podanie rozmiarów otworów drzwiowych: ich szerokości i wysokości oraz informacji czy droga transportowa jest płaska - czy nie występują przeszkody architektoniczne typu schody, windy (prosimy o podanie ew. wymiarów windy i jej nośności).

Informacja ta jest niezbędna do wyceny oferty oraz zaplanowania logistycznej obsługi kontraktu.

Odp.: Lokalizacja na 2 piętrze, winda transportowa towarowa, drzwi 110 cm szerokości, nośność 1600 kg, drzwi pracowni 90 cm.

Pytanie dot. SWZ:

2. Czy w miejscu posadowienia autoklawu dostępne są niezbędnie media, czy nie ma potrzeby wykonania dodatkowych prac budowlanych bądź przebudowy istniejących podłączeń?

Uzasadnienie: Informacja ta jest niezbędna do kalkulacji przetargowej.

Odp.: Media przy starym urządzeniu, które jest do demontażu przez Zamawiającego.

Pytania dot. Pakiet 7,

Przedmiot zamówienia - Autoklaw

3. Pkt. 38. Prosimy Zamawiającego o usunięcie w całości zapisu pkt. 38 mówiącego o aparacie zastępczym oraz ubezpieczeniu.

Uzasadnienie: Wykonawca nie posiada urządzeń zastępczych. Każdy autoklaw produkowany jest dla konkretnego odbiorcy z uwzględnieniem jego wymagań. Ponadto autoklaw jako urządzenie ciśnieniowe podlega nadzorowi Urzędu Dozoru Technicznego i wymaga odbioru. Ubezpieczenie urządzenia jest w gestii Zamawiającego jako właściciela i użytkownika autoklawu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 7.

4. Pkt. 42 Prosimy o dopuszczenie autoklawu bez możliwości diagnostyki przez łącze zdalne

Uzasadnienie: Proponowany autoklaw nie posiada możliwości zdalnej diagnostyki, ale posiada wbudowany system autodiagnostyki. Zapewniamy również wsparcie serwisowe

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 7.

5. Pkt. 45 Prosimy o usunięciu z pkt. 45 fragmentu dotyczącego wymagania oświadczenia o wpisie do Rejestru Wyrobów Medycznych

Uzasadnienie: Proponowany autoklaw jest urządzeniem laboratoryjnym

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 7.

6. Czy nie jest przeoczeniem brak wymagania dotyczącego stacji uzdatniania wody wraz ze zbiornikiem ciśnieniowym do zasilania wytwornicy pary?

Uzasadnienie: Autoklaw wymaga zasilania wytwornicy pary wodą demineralizowaną

Odp.: Zamawiający potwierdza przeoczenie i prosi o kalkulację cenową na te elementy wyposażenia.

Pytanie dot. UMOWA projekt:

§ 2 Gwarancja

7. Pkt.9

9. Jeżeli w okresie gwarancji dostarczony przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy okaże się wadliwy lub ulegnie awarii, Dostawca zobowiązuje się do jego naprawy w ciągu 3 (maksymalnie) dni kalendarzowych od chwili zgłoszenia.

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na:

9. Jeżeli w okresie gwarancji dostarczony przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy okaże się wadliwy lub ulegnie awarii, Dostawca zobowiązuje się do jego naprawy w ciągu 7 (maksymalnie) dni roboczych od chwili zgłoszenia.

Uzasadnienie: W przypadku konieczności sprowadzenia niezbędnych części 3 dniowy maksymalny czas naprawy może być niemożliwy do dotrzymania.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Pkt.10 Prosimy Zamawiającego o usunięcie w całości pkt. 10

Uzasadnienie: Wykonawca nie posiada urządzeń zastępczych. Każdy autoklaw produkowany jest dla konkretnego odbiorcy z uwzględnieniem jego wymagań. Ponadto autoklaw jako urządzenie ciśnieniowe podlega nadzorowi Urzędu Dozoru Technicznego i wymaga odbioru.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Pkt. 13

13. W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad. Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany urządzenia na nowe: 3 naprawy.

Prosimy Zamawiającego o zmianę treści zapisu na:

13. W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad.

Uzasadnienie: Wykonawca nie posiada urządzeń zastępczych. Każdy autoklaw produkowany jest dla konkretnego odbiorcy z uwzględnieniem jego wymagań. Ponadto autoklaw jako urządzenie ciśnieniowe podlega nadzorowi Urzędu Dozoru Technicznego i wymaga odbioru.

Odp.: Zamawiający dokonuje zmiany: „Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany elementu urządzenia na nowe: 3 naprawy”.

10. Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie jakie są kryteria oceny w pakietach nie wymienionych w tabeli kryteriów pkt 3. "Parametry techniczne dotyczą pakiet nr 1,2 i 10".

Odp.: Zamawiający informuje, że kryteria oceny dla pakietów nr 3 – 9, zgodnie z ogłoszeniem:

1) Cena: 80%

2) Okres gwarancji: 10%

Maksymalna liczba punktów dla tych pakietów to 90 pkt.

Pakiet 4

11. ad.tabela pkt. 3

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania myjni-dezynfektora o pojemności 1basen +1przykrywka +1 kaczka , lub 3 kaczki lub miska do mycia pacjentów o średnicy 35cm lub wiadro 20l lub inne naczynia sanitarne.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. ad.tabela pkt. 4, 5 , 6 vel pkt. 7 i pkt. 14

Prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni-dezynfektora mającego na ergonomicznej wysokości, drzwi komory uchylne w dół na przedniej ścianie urządzenia, otwierane i zamykane ręcznie bez oporów przy otwieraniu i zamykaniu z manualnym uruchamianiem programów przyciskami membranowymi co jest rozwiązaniem znacznie tańszym zarówno w zakupie jak i eksploatacji z uwagi na mniejszą ilość awarii.

Nadmienić jednocześnie należy, iż względów epidemicznych sposób otwierania i zamykania oraz uruchamiania programów nie ma większego znaczenia, ponieważ personel obsługi musi w każdym przypadku „załadować wsad” ręcznie wykonując tę czynność w rękawicach ochronnych.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

13. ad. tabela pkt.8 oraz pkt.11

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora którego konstrukcja, obudowa, drzwi oraz komora mycia wykonane są z jednorodnej stali nierdzewnej PN EN 10088/1.4301 bez elementów z tworzywa sztucznego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

14. ad.tabela pkt.9

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora nie wymagającego spłukiwania wsadu po dezynfekcji termicznej, a wyposażonego w automatyczne, mechaniczne schładzanie i suszenie wsadu strumieniem powietrza z odprowadzaniem pozostałości pary i skroplin są do kanalizacji tak aby para wodna nie była uwalniana do otoczenia lub przestrzeni roboczej urządzenia a naczynia sanitarne poddawane temu procesowi były suche, bez widocznych skroplin i gotowe do ponownego użycia .

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

15. ad.tabela pkt.10

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni-dezynfektora z system 14 dysz strumieniowych i obrotowych (w tym główna dysza rotacyjna)zapewniającym dużą efektywność czyszczenia, niezależnie od zmian ciśnienia wody zasilającej .

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

16. ad.tabela pkt.12 oraz pkt.13

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora o wymiarach: szerokość 500mm, głębokość 450mm i wysokości 1730 mm o budowie kompaktowej z drzwiami komory otwieranymi uchylnie w dół, gwarantującymi załadunek na ergonomicznej wysokości.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

17. ad.tabela pkt. 16 oraz pkt.18 oraz pkt.20

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni-dezynfektora o parametrach :zasilanie z 1-fazowej sieci elektroenergetycznej 230V 50Hz max 2.7 kW lub 3-fazowej sieci elektroenergetycznej 400 V 50 Hz max 4.6 kW.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

18. ad.tabela pkt. 17

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z nowoczesną energooszczędną pompą wody o mocy 0,55 kW

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

19. ad.tabela pkt.23

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie na jakim poziomie wymagana jest dezynfekcja termiczna, ponieważ w myjniach do basenów i kaczek dezynfekcja termiczna oparta jest o współczynnik A_0 który zgodnie z PN-EN ISO 15883-1/3 może być zaprogramowany od A_060 aż do A_03000 .

Odp.: Zamawiający doprecyzowuje – dezynfekcja termiczna na poziomie A_0600 .

20. ad.tabela pkt.28

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z podłączeniem odpływu ściennym lub podłogowym 100 Ø.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

21. ad.tabela pkt.30

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na myjni dezynfektor ze zbiornikiem wody o pojemności 10 l , gwarantującym skuteczne mycie systemem 14 dysz.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

22. Ad.tabela pkt.38

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z 3 programami standardowymi dla mniej i bardziej zabrudzonych przedmiotów, poddawanych procesowi mycia i dezynfekcji z możliwością konfiguracji parametrów programów do warunków miejscowych i wymagań użytkownika.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

23. ad.tabela pkt.39

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga skuteczność usuwania spor Clostridium difficile bez zastosowania środka sporobójczego /detergentu potwierdzonej certyfikatem zewnętrznej instytucji.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

24. Ile płytek titracyjnych z pokrywką (85,5 x 127 mm) i jakiego typu Zamawiający wymaga wraz z dostarczeniem wirówki laboratoryjnej cytologicznej w odniesieniu do pakietu 6, punkt 19.

Odp.: Płytki typ 96 z dnem płaskim i kulistym 50/50 – 4 opakowania.

25. Dotyczy pakietu 6, punkt 26 Producent urządzenia , które chcielibyśmy zaoferować w trakcie trwania gwarancji nie wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych. Czy powyższe Zamawiający uzna jako warunek spełniony? Jeśli nie to prosimy o podanie częstotliwości tych przeglądów w trakcie trwania gwarancji.

Odp.: Częstotliwość przeglądów w trakcie trwania gwarancji – co 12 miesięcy.

Dot. pakiet 1 Cyfrowy Aparat Rentgenowski XII - Lekarska Stacja Diagnostyczna

26. Pytanie nr 1. Pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści monitor roboczy uznanego producenta, dedykowany jako uzupełnienie stacji diagnostycznej producenta monitorów medycznych z czasem reakcji min. 5 ms, matrycą IPS LED oraz wagą min. 6,5 kg?

Uzasadnienie:

Zmiana w/w parametrów nie wpływa na prowadzoną przez lekarza radiologa diagnostykę, a zapewnia zaoferowanie monitora roboczego tego samego producenta co monitory medyczne.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

27. Pytanie nr 2. Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści monitory medyczne uznanego producenta, dedykowane do prowadzenia diagnostyki obrazowej multimodalnej z jasnością do kalibracji min. 500 cd/m², maksymalnym poborem mocy min. 98W (typowy pobór mocy min. 33W), bez opcji zarządzania energią DVI DMPM, DisplayPort 1.2a?

Uzasadnienie:

Zmiana w/w parametrów nie wpływa na prowadzoną przez lekarza radiologa diagnostykę, a zapewnia zaoferowanie monitorów medycznych tego samego producenta co monitor roboczy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Pytanie nr 3. Pkt. 4 Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji zaoferowania jako alternatywę certyfikowanego oprogramowania diagnostycznego (przeglądarki medycznej) posiadanego już przez pracownię ZDO klasy ArPACS ArVIEW (producenta Synektik S.A.) z paletą multimodalnych funkcjonalności, pozwalających na prowadzenie pełnej diagnostyki obrazów badań typu CR/CT/DX/MG/MR/NM/OT/PT/SR/RF/US/XA i wyświetlanie na innych monitorach diagnostycznych?

Uzasadnienie:

Dostawa znanego już Zamawiającemu oprogramowania przeglądarki diagnostycznej wdrożonej już w pracowni ZDO, przyspieszy proces jej uruchomienia, integracji oraz skróci etap szkoleń zapewniając przy tym optymalną pracę dla Lekarzy radiologów.

Odp.: Jeśli spełnia warunki określone w SWZ.

XIII Informacje dodatkowe - warunki gwarancji i serwisu

29. Pytanie nr 4. Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści (a zarazem będzie wymagał) jako rozwiązanie alternatywne zaoferowanie oprogramowania do wspomagania testów podstawowych kontroli jakości i analizy oraz oceny dawki promieniowania pacjenta w zakresie posiadanych urządzeń diagnostycznych (Aparat RTG/ inne) o parametrach min.

1. System służy do gromadzenia, archiwizowania, raportowania i analizy danych o dawkach pochłoniętych przez pacjenta, pochodzących z dowolnej modalności min.: DX/CR, CT, MG, XA, RF w trakcie procedury radiologicznej na poziomie zakładu medycyny
2. System raportuje dane o zdarzeniach medycznych i użytej dawce do rejestru do celów statystycznych i ochrony pacjenta, który na przestrzeni czasu leczy się w wielu niewspółpracujących ze sobą placówkach
3. System do monitorowania i zarządzania dawką promieniowania rentgenowskiego korzysta z serwera autoryzacji i autentykacji użytkowników w standardzie KeyCloak lub równoważnym
4. Użytkowanie systemu do monitorowania i zarządzania dawką promieniowania rentgenowskiego możliwe jest poprzez zaktualizowaną do najwyższej wersji przeglądarką internetową min.: Google Chrome, Mozilla Firefox na każdym komputerze podłączonym do sieci po wprowadzeniu odpowiedniego loginu i hasła przez użytkownika
5. System informację o dawce promieniowania rentgenowskiego pozyskuje z tagów DICOM i/lub plików SR (Structured Report)
6. System przewiduje zapisywanie informacji o dawce w ujednoliconym systemie metrycznym dla poszczególnych modalności min.: RTG: DAP cGy × cm², MG: Dawka wejściowa (mGy), ANGIO: DAP cGy × cm², CT: CTDI_{Vol} mGy

7. System na podstawie znajomości wartości DAP/DLP/MGD, wieku pacjenta oraz badanego regionu anatomicznego oraz na podstawie wprowadzonych współczynników konwersji automatycznie oblicza wartość dawki efektywnej [mSv].

8. System wylicza dawkę SSDE [mGy] dla tomografii komputerowej – jest to wyliczana wartość size-specific dose estimate – tomograficzny wskaźnik dawki uwzględniający wymiary pacjenta, przybliżenie średniej dawki otrzymanej przez pacjenta z uwzględnieniem jego wymiarów – w przypadku pomiaru SSDE informacje z nagłówka muszą zostać zakwalifikowane do grup części anatomicznych: głowa lub tułów

9. Dawka skuteczna E [mSv], tj. wyliczona przez system wartość dawki efektywnej to suma wszystkich równoważników dawki zarówno od narażenia zewnętrznego jak i wewnętrznego, we wszystkich narządach i tkankach z uwzględnieniem współczynników wagowych poszczególnych narządów i tkanek – w przypadku pomiaru dawki efektywnej kluczowa jest informacja z nagłówka DICOM i przyporządkowanie informacji z tego nagłówka do części anatomicznych: głowa, tułów, klatka piersiowa, jama brzuszna, miednica, jama brzuszna + miednica, klatka piersiowa + jama brzuszna + miednica

10. System umożliwi zbieranie danych o pacjencie, takie jak wiek (w chwili wykonania badania), dane o urządzeniu, w szczególności: model, lampa, miliamperosekundy (mAs), szczytowe kilonapięcie (kVp).

11. System pozwala w sposób automatyczny wyznaczać lokalne poziomy dawek referencyjnych dla każdej placówki i procedury – tzw. trzeci kwartyl (Q3PM) dla badań wykonywanych w placówce za ostatni okres i porównywanie każdego bieżącego badania z tym poziomem wyrażonym w ujęciu procentowym [%].

12. System do zarządzania informacją o dawce promieniowania rentgenowskiego, pozwala na monitorowanie oraz przeglądanie historii dawki w rozbiciu na min.: pacjentów, regiony anatomiczne, badania, modalności, rodzaje badań / modalność badania obrazowania, osobę przeprowadzającą badanie (np. technika), urządzenie (aparat), na którym wykonano badanie, zakład diagnostyczny.

13. Wyświetlanie dawki DLP lub CTDI vol. jaka została pochłonięta w czasie badania.

14. System wizualizuje dane o dawce w postaci licznych interaktywnych wykresów, które pozwalają zagłębianie się w nie, klikając w wybrany słupek, kategorię lub zmieniając filtry, takie jak min.: wiek, płeć pacjenta, rodzaj i zakres dawki, zakres dat, rodzaje aparatów (grupy modalności) i wybrane aparaty

15. System obsługuje poziomy referencyjne wg Ministerstwa Zdrowia co najmniej dla DAP oraz CTDI/DLP

16. System prezentuje szczegółowy raport dla pojedynczego badania, z wyszczególnieniem nazw procedur i dawek per procedura w badaniu, a w przypadku, gdy w przynajmniej jednej procedurze przekroczono dawkę względem limitu ustawowego oznacza je jako wymagające uwagi

17. System automatycznie klasyfikuje badania jako w normie lub potencjalnie przekroczone, a jednocześnie umożliwia ręczną zmianę klasyfikacji każdego badania z osobna. Zmiana klasyfikacji może zostać uzupełniona przez użytkownika dokonującego analizy danego przypadku stosownym komentarzem, który będzie widoczny w systemie wyłącznie dla użytkowników tej placówki jako notatka do badania, uzasadniająca przekroczenie lub zawierająca wnioski z analizy

18. System umożliwia automatyczne generowanie ostrzeżeń o przekroczeniu określonych poziomów referencyjnych dawki promieniowania dla poszczególnych procedur

19. Możliwość wczytywania i prezentowania różnych typów wykresów: słupkowych, kołowych, kropkowych, wykresów trendu (liniowych), wykresów świecowych, wyznaczających medianę, pierwszy i trzeci kwartyl, odchylenia (wąsy)

20. System umożliwia budowanie wykresów, które przedstawiają dane dla wybranych urządzeń (producentów i/lub konkretnych modeli)

21. System daje możliwość eksportu raportu o dawkach zgodnie z tablicami używanym we wzorze stosowanym przez Krajowe Centrum Ochrony Radiologicznej (KCOR) do audytów klinicznych. Raport agreguje i prezentuje dane w sposób zgodny ze wzorem zestawienia wskazanym w/w dokumentem publikowanym na stronach KCOR. Raport generowany jest zarówno w formacie edytowalnym (XLS/XLSX) jak i gotowym do druku (PDF)

22. System umożliwia tworzenie statystyk, raportów i analizy poziomu dawki promieniowania z podziałem na min.: grupy pacjentów, urządzenia, rodzaj badania

Jednocześnie prosimy o informację, czy Zamawiający jest posiadaniem wolnej licencji dla modułu DICOM, umożliwiającej integrację oferowanej aplikacji z systemem min. PACS (ArPACS firmy Synektik S.A.) oraz czy ewentualne koszty usług i licencji ponosić będzie Zamawiający czy Wykonawca?

Uzasadnienie:

Wskazane przez Zamawiającego funkcjonalności preferują konkretnego dostawcę (System QuantiDose Base) ograniczając tym samym możliwość zaoferowania innego oprogramowania uznanego producenta.

Odp.: Zamawiający oczekuje wykupienia dodatkowej licencji programu Dose&Care.

30. Zadanie nr 5: Dot. par. 2 ust. 5 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby czas reakcji serwisu wynosił max 72h w dni robocze?

Odp.: Tak, dla zadania nr 5.

31. Zadanie nr 5: Dot. par. 2 ust. 9 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby czas naprawy wynosił 5 dni roboczych?

Odp.: Tak, dla zadania nr 5.

32. Zadanie nr 5: Dot. par. 2 ust. 11 wzoru umowy – Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie zapisu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Zadanie nr 5: Dot. par. 2 ust. 12 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby okres gwarancji nie ulegał przedłużeniu, w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę urządzenia zastępczego na czas wykonania naprawy gwarancyjnej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 1 – cyfrowy aparat RTG

34. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez „Wykonanie wszelkich innych pomiarów, projektów, pomiarów środowiskowych i oznaczenie pomieszczeń zgodnie z aktualnymi przepisami oraz przeprowadzenie niezbędnych prób i odbiorów mających na celu funkcjonowanie aparatu w pomieszczeniu na koszt Wykonawcy” rozumie wykonanie koniecznych czynności, projektów etc. do skompletowania i złożenia w dziale higieny radiacyjnej WSSE w Kielcach wniosku, wraz z wymaganymi załącznikami, o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem polegającej na stosowaniu aparatu rentgenowskiego.

Odp.: Tak.

35. W związku z wymogiem złożenia przez Wykonawcę wniosku do WSSE w Kielcach prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający udostępni Wykonawcy poniższe dokumenty, które są koniecznymi załącznikami do wniosku:

- a. Ocena narażenia pracowników oraz osób z ogółu ludności związanej z działalnością wskazaną we wniosku i wynikające z tej oceny proponowane ograniczniki dawek (limity użytkowe dawek) dla pracowników i osób z ogółu ludności (przeprowadzona na podstawie wyników pomiarów dozymetrycznych)
- b. Opinia inspektora ochrony radiologicznej na temat badania i sprawdzania urządzeń ochronnych i przyrządów dozymetrycznych, o której mowa w art. 7a ust. 1 ustawy
- c. Program zapewnienia jakości, o którym mowa w art. 7 ust. 2 ustawy (Program winien obejmować System zarządzania sytuacjami zdarzeń radiacyjnych, w tym Zakładowy plan postępowania awaryjnego)
- d. Informacje o uprawnieniach osób zatrudnionych na stanowisku mającym istotne znaczenie dla zapewnienia bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej oraz uprawnieniach inspektora ochrony radiologicznej
- e. Program szkolenia pracowników w zakresie bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej
- f. Opis systemu rejestracji i analizy wystąpienia narażenia przypadkowego
- g. Instrukcja pracy z aparatem rentgenowskim ustalająca szczegółowe reguły postępowania w zakresie ochrony radiologicznej pracowników i pacjentów (zgodna z zał. nr 3 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi)

Odp.: Zamawiający informuje, że pkt 3 informacji dodatkowych nie obejmuje uzyskania zezwolenia WSSE na użytkowanie aparatu. W związku z tym wyżej wymienione dokumenty nie muszą być dostarczone.

36. Prosimy o potwierdzenie, że stacja lekarska ma zostać zainstalowana w pokoju znajdującym się na tym samym piętrze co pracownia RTG.

Odp.: Tak.

37. Czy Zamawiający dopuszcza zewnętrzną jednostkę klimatyzacji na elewacji?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

38. Czy Zamawiający posiada aktualne pozwolenie Sanepidu na stosowanie obecnie zainstalowanego aparatu RTG?

Odp.: Tak.

39. Czy Zamawiający posiada aktualne pozwolenie Sanepidu na uruchomienie pracowni RTG?

Odp.: Tak.

40. W związku z faktem, że termin realizacji wynosi 60 dni wnosimy, aby Zamawiający wykreślił z zapisu „Wykonanie wszelkich innych pomiarów, projektów, pomiarów środowiskowych i oznaczenie pomieszczeń zgodnie z aktualnymi przepisami oraz przeprowadzenie niezbędnych prób i odbiorów mających na celu funkcjonowanie aparatu w pomieszczeniu na koszt Wykonawcy” odbiory instytucji zewnętrznych i uznał, że przedmiot umowy zostanie za wykonany a protokół odbioru podpisany po uruchomieniu aparatu RTG, przeprowadzeniu szkolenia i wymaganych pomiarów oraz złożenia do WSSE w Kielcach wniosku, wraz z wymaganymi załącznikami, o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem polegającej na stosowaniu aparatu rentgenowskiego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu pkt XIII.11 załącznika: „Opis przedmiotu zamówienia” na: Wykonanie testów odbiorczych oraz corocznych testów specjalistycznych (w tym testów monitorów – jeżeli dotyczy) po instalacji urządzenia dla oferowanego sprzętu zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia (oddzielne protokoły dla testów odbiorczych i specjalistycznych) – w okresie gwarancji.?

Testy odbiorcze wykonuje się jednorazowo, tylko po instalacji aparatu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ testy odbiorowe muszą być wykonane po każdej naprawie.

42. Zamawiający wy Informacjach dodatkowych załącznika: „Opis przedmiotu zamówienia” wymaga, aby stacja wyposażona była w blat pod monitor. Prosimy o wyjaśnienie czy blat ma być dostarczony wyłącznie pod konsolę technika czy również pod konsolę lekarską.

Odp.: Zamawiający informuje, że blat ma być dostarczony pod konsolę technika.

43. Pkt XIII.3 załącznika: „Opis przedmiotu zamówienia” oraz §2 ust. 5 umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas podjęcia naprawy przez serwis liczony był w dniach roboczych (od poniedziałku do piątku)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

44. Zamawiający w pkt. 2. Oferty – załącznika nr 2 zawarł zapis: „ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany urządzenia na nowe..... (wymagane max 3 naprawy)”. Jest to zapis niezgodny z pkt. XIII.4 załącznika: „Opis przedmiotu zamówienia”. W związku z rozbieżnościami oraz z faktem, że w przypadku awarii aparatu RTG wymienia są uszkodzone elementy/ podzespoły bez konieczności wymiany całego urządzenia, czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie zapisu tak, aby pkt. 2. Oferty – załącznika nr 2 przyjął brzmienie: „Liczba napraw uprawniających do wymiany elementu/ podzespołu na nowy (3 naprawy)”?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

45. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie wnosimy również o zmianę §2 ust. 13 zdanie drugie umowy ma jak wyżej.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

46. §2 ust. 10 umowy - Każde wstawienie urządzenia innego niż odebrane przez Sanepid (nawet jeśli jest to tylko urządzenie zastępcze) wymaga nowego obliczenia osłon, wykonania testów po instalacji oraz nowe zgłoszenia do SANEPIDU i nowego odbioru aparatu. Same procedury zajmą znacznie więcej czasu niż wykonanie naprawy. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie powyższego zapisu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

47. §2 ust. 9 umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin liczony był w dniach roboczych (od poniedziałku do piątku)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

48. (pakiet 1, pkt. III.7) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z funkcją automatycznego pionowego ruchu nadążnego lampy rtg względem detektora w stole oraz detektora w statywie (detektor w statywie w pozycji pionowej)? W sekcji VIII Zamawiający nie wymaga statywu kostno-płucnego

z funkcją ustawienia detektora w pozycji poziomej). Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

49. (pakiet 1, pkt. III.8) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG wyposażony w cyfrowy dotykowy ekran LCD 8" zlokalizowany na kołpaku lampy rtg z informacją i możliwością modyfikacji parametrów ekspozycji, wyświetlaniem kąta lampy, SID, informacji o kratce rozproszeniowej, oraz detektorze? Informacja o typie badania jest wyświetlana na konsoli technika. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

50. (pakiet 1, pkt. III.9) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, który informacje o danych pacjenta wyświetla tylko na stacji technika w sterowni? Jest to podyktowane bezpieczeństwem danych. Technik przed badaniem przygotowuje dane pacjenta na stacji na podstawie których prosi pacjenta. Przed samą ekspozycją, kiedy technik wchodzi do sterowni możliwa jest powtórna weryfikacja danych pacjenta. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

51. (pakiet 1, pkt. IV. 2) Czy Zamawiający wprowadzi punktację we wskazanym punkcie? Pojemność cieplna anody jest istotnym parametrem wpływającym na trwałość lampy RTG oraz zabezpieczenie przed przegrzewaniem.

Proponujemy punktację:

>550 kHU - 5 pkt

549 - 400 kHU - 3 pkt

301 - 399 kHU - 0 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

52. (pakiet 1, pkt. V.3) Czy Zamawiający wprowadzi punktację we wskazanym punkcie? Zabezpieczenie detektora przed wnikaniem cząstek stałych i płynów ma istotne znaczenie w codziennej pracy z pacjentami.

Proponujemy punktację:

>IP 68 - 3 pkt

<IP 68 - 0 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

53. (pakiet 1, pkt. V.4) Czy Zamawiający wprowadzi punktację we wskazanym punkcie? Obciążenie detektora ma istotne znaczenie w codziennej pracy z pacjentami i zmniejsza ryzyko uszkodzenia podczas ekspozycji.

Proponujemy punktację:

>300 kg - 3 pkt

< 300 - 0 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

54. (pakiet 1, pkt. V.5) Czy Zamawiający wprowadzi punktację we wskazanym punkcie? Obciążenie detektora ma istotne znaczenie w codziennej pracy z pacjentami i zmniejsza ryzyko uszkodzenia podczas ekspozycji.

Proponujemy punktację:

>150 kg - 3 pkt

< 150 kg - 0 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

55. (pakiet 1, pkt. V.11) Czy Zamawiający dopuści detektor o wartości DQE 64 % ? Różnica pomiędzy wartością wymaganą a oferowaną jest niewielka i nie będzie istotnie wpływać na jakość obrazowania. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

56. (pakiet 1, pkt. VII.3) Czy Zamawiający wprowadzi punktację w celu wyrównania szans oferentów? Zabieg taki zmniejszy dysproporcje wśród oferentów.

Proponujemy punktację

40-50 cm - 0 pkt

51-65 - 3 pkt

> 65 cm - 5 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

57. (pakiet 1, pkt. VII.4) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z minimalną odległością blatu od podłogi 53,5 cm ? Różnica 1,5 cm jest niewielka i nie będzie miała wielkiego znaczenia w codziennym użytkowaniu. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

58. (pakiet 1, pkt. VII.6) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z maksymalną wysokością blatu od podłogi 85,5 cm ? Różnica 2,5 cm jest niewielka i nie będzie miała wielkiego znaczenia w codziennym użytkowaniu. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

59. (pakiet 1, pkt. VII.18) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z automatycznym obrazowaniem kości długich na stojąco przy ścianie płucnej?

Tego typu badania wykonywane są najczęściej na stojąco pod naturalnym obciążeniem pacjenta i wtedy mają największą wartość diagnostyczną.

Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

60. (pakiet 1, pkt. VIII. 2) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z minimalną odległością środka detektora od podłogi dla promienia poziomego 36 cm? Różnica pomiędzy wartością wymaganą, a oferowana jest niewielka. Oferowana wartość umożliwi wykonanie zdjęć kolan pacjentów, natomiast różnica 4 cm nie zapewni możliwości zobrazowania stawów skokowych. Oferujemy jako rozwiązanie dostarczenie dodatkowego stopnia dla pacjenta. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuści, po dostarczeniu stopnia dla pacjenta.

61. (pakiet 1, pkt. IX. 6) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG bez bezprzewodowego pilota? Przeważnie takie piloty posiadają zastosowanie w przypadku aparatów w pełni zmotoryzowanych z auto pozycjonowaniem. W przypadku opisanego aparatu takiego wymogu nie ma. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

62. (pakiet 1, pkt. IX. 6) Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z programami anatomicznymi w języku polskim z możliwością edycji nazw i możliwością tworzenia nowych programów z pomocą serwisu? Dostęp do tego typu zmian wymaga klucza serwisowego, który nie jest udostępniany użytkownikowi. Serwis jest dostępny dla Klientów i zawsze wprowadza takie zmiany kiedy pojawi się potrzeba. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

63. (pakiet 1, pkt. IX. 16) Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej możliwości? Większość systemów RIS/PACS posiadają tego typu możliwości rozwiązania błędnie przypisanego zdjęcia do projekcji czy też pacjenta. Udzielenie odpowiedzi negatywnej uniemożliwi złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

64. (pakiet 1, pkt. XI) Czy obecna wentylacja mechaniczna jest sprawna i czy spełnia warunek krotności wymiany powietrza, a w zakresie prac adaptacyjnych jest jedynie jej dostosowanie jej do sufitu podwieszonoego 60x60?

Odp.: Nie.

65. (pakiet 1, pkt. XI) Czy jednostka zewnętrzna klimatyzacji może być zamontowana na elewacji budynku w okolicy pracowni? jeżeli nie to gdzie jest możliwość jej zabudowy i jaka to jest odległość?

Odp.: Tak.

66. (pakiet 1, pkt. XI) Proszę o informację dotyczącą konstrukcji ścian pomieszczenia, stropu pod i nad pracownią (z czego wykonany jest strop, czy z litego betonu, czy system korytkowy i wypełnienie ceramiczne lub inne podobne), oraz czy zlecający dopuści posadowienie tzw. bramownic konstrukcyjnych aby na nich oprzeć belki szyn jezdnych?

Odp.: Strop Ackerman, ściana - cegła, Zamawiający dopuszcza posadowienie tzw. bramownic konstrukcyjnych, aby na nich oprzeć belki szyn jezdnych.

67. (pakiet 1, pkt. XI) Czy stolarka drzwiowa i okienna (okno sterowni) pozostaje bez zmian?

Odp.: Tak.

68. (pakiet 1, pkt. XI) Czy należy przewidzieć dodatkowe osłony radiologiczne, czy zlecający udostępni aktualny projekt osłon radiologicznych?

Odp.: Tak.

69. (pakiet 1, pkt. XI) Zakres prac w pomieszczeniach przyległych takich jak, sterownia, kabina pacjenta itd., jaki jest przewidywany zakres prac adaptacyjnych, czy np. wymiany wykładzin, malowanie itd.

Odp.: Nie.

70. (pakiet 1, pkt. XI) Czy zasilanie obecnego RTG zapewni moc 65KW, i czy wymaga wymiany lub naprawy?

Odp.: Tak.

71. (pakiet 1, pkt. XI) Czy zabudowa szyn konstrukcyjnych systemu sufitowego ma być wykonana na całej powierzchni pracowni, czy jedynie w obrębie aparatu?

Odp.: Zabudowa szyn konstrukcyjnych systemu sufitowego ma być wykonana w obrębie aparatu.

72. (pakiet 1, pkt. XI) Jaka jest obecnie wysokość pomieszczenia? Proszę o podanie obmiaru pomieszczeń będących w zakresie adaptacji?

Odp.: Obecna wysokość pomieszczenia to 310 cm.

73. (pakiet 1, pkt. XI) Czy zasilanie obecnego RTG zapewni moc 80KW, i czy wymaga wymiany lub naprawy?

Odp.: Tak.

74. (załącznik nr 6 do SWZ, Projekt Umowy § 2 ust. 13) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad. Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany elementu na nowe: 3 naprawy.”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1.

75. Pytanie nr 1 - dotyczy pakietu nr 4 - Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające w standardowym koszu pojemność 1 basenu z pokrywą oraz 2 kaczek? Oferowane urządzenie posiada możliwość rozbudowy o dodatkowe kosze np. na 6 kaczek, lub 3 baseny, lub duże miski i wiadra o pojemności 20 litrów? Czy Zamawiający opisując basen ma na myśli basen z pokrywą, jako integralną część basenu, która również powinna być poddana dezynfekcji, i na którą również powinien się znajdować stelaż?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

76. Pytanie nr 2 - dotyczy pakietu nr 4 - Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 4, 5, 6,7

Czy Zamawiający dopuści bardziej zaawansowane urządzenie posiadające 2 pompy dozujące, 3 programy mycia (standardowy, intensywny, sporobójczy), w którym wybór programu (uruchomienie) oraz zamykanie/otwieranie drzwi komory odbywa się za pomocą przycisków nożnych co jest równoważne z czujnikami podczerwieni? 3 programy i dwie pompy są bardzo istotne z punktu widzenia

epidemiologicznego, ponieważ dają możliwość zaprogramowania specjalnego programu w sytuacjach epidemii, jak również stworzenie programu do dezynfekcji chemiczno-termicznej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

77. Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 9, 23

Czy Zamawiający dopuści urządzenie zapewniające dezynfekcję termiczną bądź chemiczno-termiczną, w którym po fazie mycia i dezynfekcji następuje chłodzenie komory zimną wodą oraz automatycznie otwarcie pokrywy przyspieszające wysychanie naczyń? Schładzanie zimną wodą po procesie dezynfekcji przyspiesza wysychanie naczyń i jest parametrem równoważnym do płukania ciepłą wodą, która nie odgrywa już żadnej roli w procesie dezynfekcji.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

78. Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażoną w 12 dysz natryskowych w tym 4 obrotowych ze stali nierdzewnej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

79. Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 8, 11, 15

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 94kg, wymiarach szer. 600mm x gł. 650mm x wys. 940mm (1434mm przy otwartej pokrywie) nieznacznie różniących się od wymaganych, posiadające solidną konstrukcję - w całości wykonane ze stali nierdzewnej bez elementów z tworzywa sztucznego antybakteryjnego? Zgodnie z pozyskaną wiedzą myjnia dezynfektor o takich wymiarach jest możliwa do zainstalowania w każdym z brudowników.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

80. Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 16, 18

Czy Zamawiający dopuści bardziej ekonomiczne urządzenie o zasilaniu 400V, 50Hz, o mocy generatora pary 3000W, max. mocy 3000W? Są to parametry zwiększające wydajność urządzenia i skracające czas procesu. Zużycie energii w oferowanym urządzeniu wynosi zaledwie 0,165kW/h i jest o połowę niższe od granicznych wymogów Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

81. Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 28, 29

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wymagające minimalnego przepływu wody: 16 litrów/minutę, ciśnienie > 1 bar, odpływu 100mm (urządzenie wyposażone w odpływ 100mm)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

82. Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 30

Czy Zamawiający dopuści bardziej ekonomiczne urządzenie posiadające zbiornik na wodę o pojemności ≤ 20l dostosowanej do cyklu mycia i zużycia wody, które wynosi zaledwie 18 litrów w cyklu standardowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

83. Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 35, 36

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające bardziej rozbudowany sterownik z wyświetlaczem LCD 7", w tym alarmy wizualne i dźwiękowe, oraz optyczną (wizualną) informację o zakończonym procesie mycia i dezynfekcji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

84. Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 32, 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu pkt. 32, 38 wymaganych parametrów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

85. Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek, pkt. 39

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające potwierdzoną badaniami skuteczność wobec Clostridium Difficile przy użyciu dedykowanego środka (Detergent + Odkamieniacz + Środek zwilżający) z wykorzystaniem 1 pompy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

86. Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Czy Zamawiający wymaga aby komora myjki była jednoczęściowa, wykonana jako głęboko tłoczony monolit, bez spawów, w których mogłyby się gromadzić biofilmy i zanieczyszczenia. Rodzaj materiału z jakim myjka ma kontakt na co dzień (wydaliny ludzkie i drobnoustroje) po procesie nie może pozostawiać po sobie śladu (przede wszystkim w formie biofilmów) i jest to niezwykle istotne ze względów epidemiologicznych.

Odp.: Nie.

87. Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Czy Zamawiający wymaga aby załadunek basenów był przeprowadzany w sposób bezpieczny, tzn. trzymając go wyłącznie za rączkę, bez potrzeby ręcznego wylewania wydaliny ludzkiej obracania i manipulacji, z automatycznym opróżnianiem w momencie zamykania lub po zamknięciu drzwi komory jak wymaga tego norma EN 15883? Baseny są naczyniami najbardziej krytycznymi jeśli chodzi o przenoszenie zakażeń i ważne jest aby personel miał z nimi jak najmniejszy kontakt mając na uwadze bezpieczeństwo personelu przed kontaminacją, jak również bezpieczeństwo epidemiologiczne.

Jest to jeden z najważniejszych aspektów dla zachowania bezpieczeństwa procesu.

Odp.: Nie.

88. Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia miała możliwość rozbudowy o dodatkowe kosze oryginalne wykonane przez producenta do mycia i dezynfekcji innych naczyń takich jak: nocniki, miski, nerkówki, wiadra 20l, pojemniki na dobową zbiórkę moczu, kosz na drobne elementy (np. pokrywki od kaczek) itp.?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

89. Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wykonane było w całości ze stali nierdzewnej (obudowa, pokrywa, komora, dysze) nie gorszej niż AISI304?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

90. Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało co najmniej dwa programy myjące (standardowy i intensywny) z zachowaniem parametru A0 dla każdego z cykli. Stosowanie programu intensywnego jest uzasadnione dla pól krytycznych i krytycznych wyrobów medycznych jako, że mogą być skontaminowane przez drobnoustroje wysoce odporne, takie jak m.in. wirus HBV, clostridium difficile i z tego powodu powinny zostać poddane intensywnej dezynfekcji termicznej?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

91. Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Myjnie ładowane od góry oprócz dezynfekcji pełnią również funkcję zlewu. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby myjnia posiadała dedykowaną wbudowaną dyszę umożliwiającą opłukanie komory po wylaniu do niej nieczystości np. z wiadra, miski, butli itp. bez konieczności uruchamiania cyklu. Jest to bardzo ważna funkcja, gdyż nieczystości nie zalegają w urządzeniu.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

92. Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 4 – Myjnia dezynfektor do basenów i kaczek

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w obrotowy kosz umożliwiający automatyczne opróżnianie basenu o 180°? Jest to parametr gwarantujący wysoką jakość higieny oraz wygodę użytkownika.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

93. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. II.4.

Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z generatorem o częstotliwości 100 kHz?

Parametr ten jest czysto techniczny i nie ma to wpływu na jakość otrzymywanych zdjęć i obsługę aparatu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

94. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. V.8

Czy Zamawiający dopuści bezprzewodowy detektor dostarczony **tylko z jedną baterią**, która jest zainstalowana w detektorze i jest doładowywana automatycznie po włożeniu detektora do szuflady, a ponieważ szuflada na

detektor w stole jest jego naturalnym miejscem przechowywania to oznacza, że detektor jest praktycznie cały czas naładowany i gotowy do pracy poza stołem?

Bateria oczywiście ma możliwość wyjęcia z detektora, ale ma to tylko zastosowanie przy wymianie z drugą baterią ładowaną w zewnętrznej ładowarce.

Zamawiający dopuszcza dostawę systemu bez zewnętrznej ładowarki, ale z ładowaniem detektora w szufladzie stołu – p. V.10.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza detektora wyposażonego tylko w jedną baterię.

95. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. V.12.

Czy Zamawiający dopuści detektor o wadze 4,2 kg?

Jest to niewielka różnica w stosunku do wymagań Zamawiającego, a większa waga wynika z wielkości detektora (aktywne pole min. 42x42 cm) i zintegrowanej rączki do przenoszenia detektora.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

96. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. VI. 8.

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, gdy detektor zabudowany w statywie odległościowym jest na stałe podłączony do zasilania?

Ponieważ detektor jest zabudowany i podłączony na stałe do zasilania nie może być tutaj mowy o „szufladzie”, gdyż detektor nie jest wysuwany.

Odp.: Tak.

97. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. VIII.7.

Czy Zamawiający dopuści jedną uniwersalną kratkę przeciwrozproszeniową o zakresie pracy SID od 115 cm do 180 cm?

Jest to minimalna różnica tylko w dolnym zakresie pracy i umożliwia wykonanie wszelkich ekspozycji.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

98. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. IX.2.

Czy Zamawiający dopuści monitor konsoli technika, który nie jest kalibrowany do krzywej DICOM, a pozostałe parametry wymagane są spełnione?

Monitor stacji technika nie ma konieczności kalibracji do krzywej DICOM, gdyż nie jest to monitor diagnostyczny, tylko do oceny czy zdjęcie zostało poprawnie wykonane (czy nie ma artefaktów, poprawna kolimacja, poprawne naświetlenie itp.).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

99. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. IX.16.

Czy Zamawiający dopuści konsolę technika na które nie ma możliwości przenoszenia badań pomiędzy projekcjami i pomiędzy pacjentami?

Brak takiej funkcjonalności podyktowane jest względami bezpieczeństwa, aby przypadkowo przy ręcznym przenoszeniu badania nie wybrać omyłkowo niewłaściwego docelowego pacjenta.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

100. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie 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”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

101. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 5

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 48 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

102. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust.9

Czy Zamawiający zaakceptuje termin zakończenia naprawy wynoszący 3 dni robocze, jeżeli do naprawy nie jest wymagany zakup części zamiennych za granicą i 5 dni roboczych, jeżeli do naprawy konieczny jest zakup części zamiennych za granicą. Dni robocze to dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

103. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 10

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych w pakiecie 1.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1.

104. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:

„W przypadku opóźnienia w naprawie przedmiotu umowy trwającej dłużej niż 10 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo zlecić naprawę innemu autoryzowanemu przez producenta aparatu podmiotowi, a kosztami naprawy obciążyć Dostawcę.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

105. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 13

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, 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.

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną do pytania nr 45.

106. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 14

Prosimy o rezygnację z tego wymagania wymiany przedmiotu umowy w całości, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowani 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.

Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy."

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

107. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 16

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, 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.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

108. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 2 ust. 18

Prosimy o wykreślenie zapisu „Zamawiający przez wadę rozumie także usterki, które nie wyłączają produktu z normalnego użytkowania”. Taki wymóg jest zbyt drastyczny.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

109. Dot. projektu umowy (zał. 6 do SWZ) par. 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:

„Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom”?

Uzasadnienie:

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

110. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. XIII.3

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 48 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: Tak.

111. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. XIII.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymogu na poniższy:

„Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotu zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.”?

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.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

112. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. XIII.9

Czy Zamawiający zgodzi się aby szkolenie odbyło się w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

113. Pakiet nr 1, Cyfrowy aparat rentgenowski, p. XIII.10

Czy Zamawiający zamiast Skróconej instrukcji obsługi i instrukcji serwisowej dopuszcza udostępnienie dokumentacji do aparatu w postaci linku do strony www gdzie Zamawiający będzie mógł zapoznać się z dokumentacją udostępnioną przez producenta dla użytkownika.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

114. Dot. SWZ

Czy Zamawiający potwierdza, że podmiotowe środki dowodowe (potwierdzenie ubezpieczenia OC, wykaz dostaw, KRK, oświadczenie dot. grupy kapitałowej, KRS, oświadczenie dot. aktualności danych) będą wymagane na wezwanie od najwyższej ocenianej oferty?

Odp.: Tak.

115. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by całość lub część wynagrodzenia należnego Wykonawcy było realizowane przez rachunek rozliczeniowy zgłoszony do właściwego organu podatkowego i znajdującego się w wykazie, o którym mowa w art. 96b ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t. j. Dz.U.2018.2174 z późn. zm), którego właścicielem byłby podmiot inny niż Wykonawca (precyzując np. właścicielem byłby podwykonawca w zakresie dostawy sprzętu medycznego). Zastosowanie takiego rozwiązania ma na celu ochronę interesów podwykonawcy (dostawcy sprzętu medycznego) nie będącego podwykonawcą robót budowlanych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

116. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, dot. Pakietu nr 10

Resektoskop bipolarny, Resektoskop monopolarny, Ureterorenoskop (URS) długi

Czy Zamawiający dopuści w pełni równoważny zestaw, zachowujący lub przewyższający wszystkie wskazane parametry użytkowe, oraz wszystkie wymagane warunki/parametry techniczne. **Pakiet 10**

Przedmiot zamówienia:: Resektoskop bipolarny, Resektoskop monopolarny Ureterorenoskop (URS) długi

Pozycja	OPIS ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANY ZESTAW
4	Ureterorenoskop kompaktowy, pochylenie okulara wg Marbergera, średnica zewn. 8/9,8 Charr., kąt patrzenia 12 stopni, kanał roboczy 5,2x6,2 Charr., dł. robocza 430 mm,	<i>Ureterorenoskop kompaktowy, pochylenie okulara wg Marbergera, średnica zewn. 8/9,8 Charr., kąt patrzenia 12 stopni, kanał roboczy 5 Charr., dł. robocza 430 mm</i>
5	Ureterorenoskop. wyposażony w wymienne zawory z tworzywa sztucznego montowany na click, bez konieczności stosowania narzędzi.	<i>Ureterorenoskop nie wyposażony w wymienne zawory z tworzywa sztucznego montowany na click, bez konieczności stosowania narzędzi.</i>
6	Ureterorenoskop kompaktowy, pochylenie okulara wg Marbergera, średnica 6,0/7,5 Charr., kąt patrzenia 5 stopni, kanał roboczy 4,2 x 4,6 Charr., dł robocza 430 mm	<i>Ureterorenoskop kompaktowy, pochylenie okulara wg Marbergera, średnica 6,0/7,5 Charr., kąt patrzenia 5 stopni, kanał roboczy 4 Charr., dł robocza 430 mm</i>
7	Ureterorenoskop. wyposażony w wymienne zawory z tworzywa sztucznego montowany na click, bez konieczności stosowania narzędzi	<i>Ureterorenoskop nie wyposażony w wymienne zawory z tworzywa sztucznego montowany na click, bez konieczności stosowania narzędzi</i>
11	Optykaśr. 4 mm, kąt patrzenia 30 stopni, dł. robocza 300 mm	<i>Optyka śr. 4 mm, kąt patrzenia 30 stopni, dł. robocza 302 mm</i>
13	Kosz do mycia i sterylizacji 1 optyki	<i>Kosz druciany stalowy do sterylizacji optyk</i>
14	Szerokość min. 59 mm	<i>Szerokość 80 mm</i>
15	długość max. 471 mm	<i>Długość 460 mm</i>
16	wysokość 54mm (+/-4mm)	<i>Wysokość 55 mm</i>
17	waga max. 355 g	<i>Waga max.255 g</i>
18	Światłowód długości min 2.3 m długości, dopasowanym do źródła światła posiadanego przez Zamawiającego oraz oferowanej optyki Cystoskopowej, średnica światłowodu 3,5 mm	<i>Światłowód długości 2.3 m długości, dopasowanym do źródła światła posiadanego przez Zamawiającego oraz oferowanej optyki Cystoskopowej, średnica światłowodu 3,5 mm</i>
19	Płaszcz Resektoskopu 26 Charr wyposażony w wymienne zawory z tworzywa sztucznego montowany na click, bez konieczności stosowania narzędzi	<i>Płaszcz Resektoskopu 26 Charr wyposażony w wymienne zawory z tworzywa sztucznego montowany na click, bez konieczności stosowania narzędzi</i>
20	Płaszcz zewnętrzny obrotowy z ciągłym przepływem średnica 26 Char. Dwa kranik odpływ/dopływ,	<i>Płaszcz zewnętrzny obrotowy z ciągłym przepływem średnica 26 Char. Dwa kranik odpływ/dopływ</i>
21	Płaszcz wewnętrzny o średnicy 24 Char wraz z dedykowanym obturatorem. Sposób łączenia ze sobą płaszczy za pomocą systemu Click. Końcówka płaszcza ścięta wykonana z ceramiki wraz z dedykowanym obturatorem. System kompatybilny z oferowanymi optykami 30 stopni oraz napędami mono i bipolarnymi, oraz napędem laserowym.	<i>Płaszcz wewnętrzny o średnicy 24 Char wraz z dedykowanym obturatorem. Sposób łączenia ze sobą płaszczy za pomocą systemu Click. Końcówka płaszcza ścięta wykonana z ceramiki wraz z dedykowanym obturatorem. System kompatybilny z oferowanymi optykami 30 stopni oraz napędami mono i bipolarnymi, oraz napędem laserowym</i>
22	Element roboczy aktywny bipolarny do zastosowania z oferowanymi płaszczami resektoskopów 24/26 Charr oraz oferowaną optyką 30 stopni. Przyłącze kabla bipolarnego od góry	<i>Element roboczy aktywny hybrydowy (bipolarny i monopolarny jednocześnie) do zastosowania z oferowanymi płaszczami resektoskopów 24/26 Charr oraz oferowaną optyką 30 stopni. Przyłącze kabla bipolarnego od góry</i>
23	Element roboczy aktywny monopolarny do zastosowania z oferowanymi płaszczami resektoskopów 24/26 Charr oraz oferowaną optyką 30 stopni. Przyłącze kabla od góry	<i>Element roboczy aktywny monopolarny do zastosowania z oferowanymi płaszczami resektoskopów 24/26 Charr oraz oferowaną optyką 30 stopni. Przyłącze kabla od góry</i>

24	Kabel wysokiej częstotliwości do zastosowania z oferowanym napędem Resektoskopu bipolarnego oraz Diatermią marki ERBE będąca w posiadaniu Zamawiającego	<i>Kabel wysokiej częstotliwości do zastosowania z oferowanym napędem Resektoskopu bipolarnego oraz Diatermią marki ERBE będąca w posiadaniu Zamawiającego</i>
25	Kabel wysokiej częstotliwości do zastosowania z oferowanym napędem Resektoskopu bipolarnego oraz Diatermią marki ERBE będąca w posiadaniu Zamawiającego	<i>Kabel wysokiej częstotliwości do zastosowania z oferowanym napędem Resektoskopu bipolarnego oraz Diatermią marki ERBE będąca w posiadaniu Zamawiającego</i>
26	Pojemnik do transportu, <i>przenoszenia, przechowywania i sterylizacji instrumentów i optyk o wymiarach 480mmx150mmx50 mm wykonany ze stali chirurgicznej wyposażony w silikonowe ekspandery dedykowane do mocowania narzędzi i optyk.</i>	<i>Sitokosz z pokrywą i uchwytem do przechowywania i sterylizacji instrumentów i optyk o wymiarach wew.: dł. 400 mm x szer. 200 mm x wysokość 60 mm Wykonany z tworzywa sztucznego (plastiku), wyścielany wewnątrz sylikonową wyściółką typ "jeż" -"RIWO-SYSTEM-TRAY</i>
27	Elektroda tnąca wielorazowa bipolarna kompatybilna z oferowanym resektoskopem 24/26 Charr	<i>Elektroda tnąca wielorazowa bipolarna kompatybilna z oferowanym resektoskopem 24/26 Charr</i>
28	Elektroda koagulacyjna wielorazowa Bipolarna do zastosowania z oferowanymi resektoskopami	<i>Elektroda koagulacyjna wielorazowa Bipolarna do zastosowania z oferowanymi resektoskopami</i>
29	Elektroda bipolarna E nukleacyjna do zastosowania podczas enukleacji kompatybilna z oferowanymi resektoskopami	<i>Elektroda bipolarna E nukleacyjna do zastosowania podczas enukleacji kompatybilna z oferowanymi resektoskopami</i>
30	Elektroda tnąca wielorazowa monopolarna kompatybilna z oferowanym resektoskopem 24/26	<i>Elektroda tnąca wielorazowa monopolarna kompatybilna z oferowanym resektoskopem 24/26</i>
31	Elektroda koagulacyjna wielorazowa Monopolarna do zastosowania z oferowanymi resektoskopami	<i>Elektroda koagulacyjna wielorazowa Monopolarna do zastosowania z oferowanymi resektoskopami</i>

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

117. Pytanie

Dot. pakietu nr 1, RTG, Załącznik nr 1 – parametry techniczne

Prosimy o dopuszczenie aparatu RTG bez funkcji przenoszenia zdjęć pomiędzy ekspozycjami. Rozwiązanie takie może powodować błędy obsługi związane z niewłaściwym powiązaniem obrazów z pacjentem. W zamian oferujemy możliwość edycji danych pacjenta w już wykonanych badaniach, co rozwiązuje problem ewentualnych pomyłek obsługi.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

118. Pytanie

Dot. pakietu nr 1, RTG, Załącznik nr 1 – parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści komputer stacji lekarskiej z zasilaczem 450W?

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego zwiększy krąg wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie niniejszego zamówienia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

119. Pytanie

Dot. pakietu nr 1, RTG, Załącznik nr 1 – parametry techniczne

Zamawiający wyspecyfikował monitory diagnostyczne, które wg naszej wiedzy są już niedostępne na polskim rynku.

Czy Zamawiający dopuści monitory o poniższych parametach:

Matryca	IPS
Przekątna	21,3"
Naturalna rozdzielczość	1200 x 1600 (3:4)
Liczba kolorów	10-bitowe kolory (DisplayPort)
Kąty widzenia (pionowo / poziomo)	178°, 178°
Rodzaj podświetlenia	LED

Jasność	1000cd/m2
Rekomendowana jasność do kalibracji	500cd/m2
Kontrast	1800:1
Czas reakcji (typowy)	20 ms (on / off)
Wejścia sygnałowe	DVI-D x 1, DisplayPort x2
Wyjścia sygnałowe (loop through)	DisplayPort x 1 (do połączeń szeregowych)
Zasilacz	AC 100 - 240 V: 50 / 60 Hz
Maksymalny pobór mocy	98W
Typowy pobór mocy	33W
W trybie oszczędzania energii	Poniżej 1W
Digital Uniformity Equalizer	Tak
Waga	7,7kg
Waga bez stopki	4,9kg
	CE MDR

Certyfikaty i standardy

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

120. Pytanie nr 4

Dot. pakietu nr 1, RTG, Załącznik nr 1 – parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści monitor opisowy 24' z czasem reakcji 5ms (grey to grey), wagą netto do 5,7 kg i jasnością 350cd/m2?

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego zwiększy krąg wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie niniejszego zamówienia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

121. Pytanie nr 1:

Dotyczy: pakiet nr 1 – Załącznik nr 6 do SWZ § 2 ust. 5:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza również zdalną reakcję serwisu, w szczególności w przypadku udostępnienia Wykonawcy zdalnego dostępu do aparatu RTG.

Wyjaśniamy, że problemy techniczne niejednokrotnie mogą być skutecznie zdiagnozowane, a nawet usunięte, na drodze zdalnej, tj. że nie zawsze konieczna jest fizyczna obecność serwisu przy urządzeniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

122. Pytanie nr 2:

Dotyczy: pakiet nr 1 – Załącznik nr 6 do SWZ § 2 ust. 5:

Czas reakcji serwisu w okresie gwarancji: max 48 godz.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga od wykonawcy świadczenia pracy w dniach wolnych od pracy, tj. w soboty i w dni ustawowo wolne od pracy.

W przypadku potwierdzenia proponujemy poniższą modyfikację:

„Czas reakcji serwisu w okresie gwarancji: max 48 godz. w dni robocze.”

Odp.: Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy świadczenia pracy w dniach wolnych od pracy.

123. Pytanie nr 3:

Dotyczy: pakiet nr 1 - Załącznik nr 1 do SWZ część XIII pkt 3 oraz Załącznik nr 6 do SWZ § 2 ust. 9

Uprzejmie prosimy o modyfikację istniejących zapisów poprzez określenie terminów napraw i terminów przystąpienia do napraw w dniach roboczych/w godzinach w dniach roboczych (pn.-pt. z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy).

Wyjaśniamy, że w przypadku kumulacji soboty (dnia wolnego od pracy u wykonawców) z np. dwoma dniami ustawowo wolnymi od pracy, wymóg naprawy (nawet bez wymiany części zamiennych) w ciągu 3 dni kalendarzowych, ani wymóg przystąpienia do naprawy w ciągu 48 godzin jest niemożliwy do spełnienia.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

124. Pytanie nr 4:

Dotyczy: pakiet nr 1 – Załącznik nr 6 do SWZ § 2 ust. 9

Jeżeli w okresie gwarancji dostarczony przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy okaże się wadliwy lub ulegnie awarii, Dostawca zobowiązuje się do jego naprawy w ciągu 3 (maksymalnie) dni kalendarzowych od chwili zgłoszenia.

Wyjaśniamy, iż większość usterek można usunąć bez konieczności wymiany części zamiennych. Zdarzyć się może jednak, że w celu wykonania naprawy konieczne jest sprowadzenie danego elementu od producenta mającego siedzibę poza granicami naszego kraju. W takim wypadku, wykonanie w ciągu 3 dni (nawet roboczych) transportu części zamiennych, jej montażu i uruchomienia w aparacie RTG oraz – w określonych przypadkach - przeprowadzenie testów jakościowych, jest technicznie niemożliwe. Ze względów logistycznych konieczny jest dłuższy czas na taką naprawę, dlatego prosimy o modyfikację istniejącego zapisu, np. w sposób podany poniżej:

„Jeżeli w okresie gwarancji dostarczony przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy okaże się wadliwy lub ulegnie awarii, Dostawca zobowiązuje się do jego naprawy bez wymiany części zamiennych w ciągu 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia i w ciągu 7 dni roboczych w przypadku konieczności naprawy z użyciem części zamiennych sprowadzanych od producenta spoza granic RP.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

125. Pytanie nr 5:

Dotyczy: pakiet nr 1 – Załącznik nr 6 do SWZ § 2 ust. 10

W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 3 dni kalendarzowych, Dostawca dostarczy na okres naprawy sprzęt zastępczy o nie gorszych parametrach.

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia na czas naprawy zastępczego aparatu RTG.

Wyjaśniamy, że - w przypadku wyłączenia aparatu RTG z eksploatacji z powodu zaistnienia awarii, przywrócenie możliwości korzystania z ww. przedmiotu zamówienia nastąpi zdecydowanie szybciej poprzez naprawę (nawet poprzez wymianę części zamiennych sprowadzanych spoza granic RP), niż poprzez zainstalowanie innego aparatu RTG. Pomijając względy logistyczne, wynika to z faktu, że zgodnie z przepisami, każdorazowo po wymianie aparatu RTG, w tym na zastępczy, istnieje obowiązek przeprowadzenia od nowa wszystkich procedur dopuszczeniowych, w szczególności z udziałem WSSE, które są zdecydowanie bardziej czasochłonne niż nawet najbardziej skomplikowana naprawa.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

126. Pytanie nr 6:

Dotyczy: pakiet nr 1 Załącznik nr 6 do SWZ § 2 ust. 13, zdanie drugie

W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad. Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany urządzenia na nowe: 3 naprawy.

w powiązaniu z Załącznikiem nr 1 do SWZ część XIII pkt 4:

Liczba napraw uprawniających do wymiany elementu/podzespołu na nowy (3 naprawy).

Prosimy o potwierdzenie, że określenie „urządzenie” należy rozumieć jako element przedmiotu zamówienia, a nie przedmiot zamówienia (aparat RTG).

W celu uzyskania zgodności z treścią zdania pierwszego ustępu 13 § 2 załącznika nr 6 oraz z treścią punktu nr 4 części XIII załącznika nr 1, w których jest mowa o zobowiązaniu do wymiany wadliwego elementu lub elementu/podzespołu prosimy o modyfikację zdania drugiego § 2 ust. 13 w sposób podany poniżej lub podobny:

„Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany wadliwy element urządzenia na nowy: 3 naprawy.”

Wyjaśniamy, że w ciągu kilku lat gwarancji zdarzyć się mogą usterki, które serwis usuwa bez najmniejszego uszczerbku dla jakości przedmiotu zamówienia. Wymiana stacjonarnego aparatu RTG na nowy po sumarycznie trzech skutecznie usuniętych usterek/awariach, byłaby ze wszelkich miar, naszym zdaniem, niewłaściwa. Podtrzymanie wymogu wymiany aparatu RTG na nowy po wystąpieniu w okresie kilku lat trzech usterek/awarii mógłby zniechęcić odpowiedzialnych wykonawców do złożenia oferty w postępowaniu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

127. Pytanie nr 7:

Dotyczy: pakiet nr 1 - Załącznik nr 2 do SWZ część II pkt 2 ppkt 2:

Oferujemy następujące warunki napraw gwarancyjnych oferowanych urządzeń: (...)

ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany urządzenia na nowe..... (wymagane max 3 naprawy)

w powiązaniu z Załącznikiem nr 6 do SWZ § 2 ust. 13 zdanie pierwsze:

W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad.

oraz w powiązaniu z Załącznikiem nr 1 do SWZ część XIII pkt 4:

Liczba napraw uprawniających do wymiany elementu/podzespołu na nowy (3 naprawy).

Prosimy o modyfikację ppkt 2 punktu 2 części XII załącznika nr 2 do SWZ w celu uzyskania zgodności zapisów SWZ w zakresie zobowiązania wykonawcy do wymiany wadliwego elementu/podzespołu urządzenia po 3 naprawach. Proponujemy modyfikację w sposób jak poniżej lub podobny:

Oferujemy następujące warunki napraw gwarancyjnych oferowanych urządzeń:

(...)

ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany wadliwy element urządzenia na nowy..... (wymagane max 3 naprawy)

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

128.Pytanie nr 8:

Dotyczy: pakiet nr 1 – Załącznik nr 6 do SWZ § 5 ust. 1 tiret trzecie:

Jeżeli Dostawca nie dotrzyma terminu: (...)

- usunięcia awarii w ustalonym terminie tj. 3 dni roboczych od dostarczenia urządzenia do serwisu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Dostawcy), lub na czas naprawy dostarczenie urządzenia zastępczego: Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1% ceny brutto określonej w paragrafie 3 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, przy czym maksymalna wysokość kary umownej z tego tytułu wynosi 10% ceny brutto określonej w paragrafie 3 ust. 1. Zamawiający odstąpi od naliczania kar za zwłokę w usunięciu awarii, jeżeli Dostawca na czas przedłużającej się naprawy dostarczy urządzenie zastępcze.

Prosimy o potwierdzenie, że ww. zapis odnośnie dostarczania do serwisu nie odnosi się do przedmiotu zamówienia, jakim jest aparat RTG (naprawy aparatu RTG wykonywane są zdalnie lub w miejscu jego użytkowania). Prosimy zarazem o odstąpienie od wymogu dostarczania zastępczego aparatu RTG (vide wyjaśnienie do pytania nr 5).

Dla celu zapisania kar proponujemy – w odniesieniu do aparatu RTG z pakietu 1 – poniższą modyfikację:

„Jeżeli Dostawca nie dotrzyma terminu: (...)

- usunięcia awarii w ustalonym w umowie terminie, tj. 3 dni roboczych w przypadku naprawy bez wymiany części zamiennych oraz 7 dni roboczych w przypadku naprawy poprzez wymianę części zamiennych: Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1% ceny brutto określonej w paragrafie 3 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, przy czym maksymalna wysokość kary umownej z tego tytułu wynosi 10% ceny brutto określonej w paragrafie 3 ust. 1.”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

129.Pytanie nr 9:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt II.4.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu konieczności zaoferowania generatora o częstotliwości pracy nie mniejszej niż 120 kHz?

Zamawiający w punkcie II.3 wymaga zaoferowania generatora wysokiej częstotliwości co jest zrozumiałe, jednak wymóg z punktu II.4 wprowadzający wymóg konkretnej wartości służy jedynie ograniczeniu konkurencji i uniemożliwia wielu oferentom udział w postępowaniu. Alternatywnie, jeśli Zamawiający formułując ten technologiczny a nie funkcjonalny wymóg chciał dbać o ograniczenie dawki na jaką narażony jest pacjent, prosimy o wyrażenie wymogu w odniesieniu do tętnień wysokiego napięcia, których częstotliwość generatora jest tylko jedną ze składowych.

Odp.: Zamawiający dopuści aparat RTG o generatorze typu wysokiej częstotliwości o wartości poniżej 120 kHz.

130.Pytanie nr 10:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt II.5.

Czy Zamawiający wprowadzi ocenę punktową za zaoferowanie generatora o większej mocy niż wymagana?

Prosimy o zauważenie, że punktowanie wartości mAs lub mA (odpowiednio punkty II.7 i II.8) nie ma praktycznego znaczenia dla personelu a co najwyżej zwiększy dawkę na jaka narażony jest pacjent jeśli zmiana tych parametrów nie może być połączona ze zmianą mocy generatora na większą. Nie występują bowiem we współczesnej radiologii

procedury diagnostyczne dla ludzi, wymagające zastosowania wartości 1000 mAs. Dlatego proponujemy zmianę punktacji z :

5.	Moc generatora	≥ 65 kW, podać	Bez punktacji
----	----------------	----------------	---------------

Na:

5.	Moc generatora	≥ 65 kW, podać	≥ 80 kW - 5 pkt Mniejsze wartości - 0 pkt
----	----------------	----------------	--

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i nie wprowadzi proponowanej punktacji.

131. Pytanie nr 11:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt III.3.

Czy Zamawiający wprowadzi ocenę ruchu pionowego kolumny?

Prosimy o zauważenie, że wymagana obecnie wartość ruchu (155 cm) przy jednoczesnej konieczności zaferowania aparatu z minimalną odległością środka promienia poziomego od podłogi nie więcej niż 35 cm preferuje aparaty, w których odległość dolnej powierzchni kolimatora od podłogi w najwyższym położeniu wynosi ok. 155 cm. Tym samym w przypadku oczekiwania jakichkolwiek badań ortopedycznych np. na łóżkach/wyciągach ich wykonanie na preferowanym urządzeniu będzie praktycznie niemożliwe. Jeśli Zamawiający oczekuje aparatu z możliwością zapewnienia większej odległości od podłogi do elementów zawieszenia sufitowego wskazujemy na zasadność zmiany wymogu lub co najmniej punktowej preferencji dla rozwiązań zapewniających taką możliwość zgodnie z poniższą propozycją zmian z:

3.	Zakres ruchu pionowego kolumny	≥ 155 cm , podać	
----	--------------------------------	------------------	--

Na:

3.	Zakres ruchu pionowego kolumny	≥ 155 cm , podać	≥ 200 cm - 10 pkt ≥ 180 cm - 5 pkt
----	--------------------------------	------------------	---------------------------------------

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i nie wprowadzi proponowanej punktacji.

132. Pytanie nr 12:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt IV.3.

Czy Zamawiający zrezygnuje z punktacji pojemności cieplnej kołpaka lampy?

Prosimy o zauważenie, że kołpaki lamp o pojemności powyżej 2 MHU są wykorzystywane do współpracy z lampami o znacznie większej pojemności cieplnej niż 300 KHU. Preferowanie punktowe tak dużej pojemności cieplnej kołpaka przy współpracy z lampą o niskiej pojemności cieplnej, w aparacie dedykowanym wyłącznie procedurom radiograficznym jest merytorycznie i funkcjonalnie niezasadne i jedynie zwiększy koszty nie przynosząc żadnych korzyści.

Odp.: Zamawiający nie zrezygnuje z punktacji.

133. Pytanie nr 13:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt IV.9.

Czy Zamawiający oczekuje manualnej czy automatycznej zmiany filtrów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

134. Pytanie nr 14:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt IV.11.

Czy Zamawiający zrezygnuje z punktacji „Wykonywanie badań przy użyciu dwóch ognisk lampy jednocześnie w programowalnej proporcji mocy” jako funkcji charakterystycznej dla jednego producenta i nie przynoszącej żadnych korzyści diagnostycznych?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

135. Pytanie nr 15:**Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt V.3.**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza detektor zabezpieczony przed wnikaniem wody (i płynów) tryskających wyłącznie pod kątem nie większym niż 60° od pionu.

Doświadczenia innych użytkowników wskazują, że detektory są narażone na zalanie z różnych kierunków, a ograniczanie swoich praw gwarancyjnych w tym zakresie przez Zamawiającego na etapie zakupu sprzętu jest niezgodne z logiką i interesami Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający potwierdza parametry techniczne punkt V.3.

136. Pytanie nr 16:**Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt V.4 i V.5.**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając dostawy detektora o obciążalności powierzchniowej i punktowej odpowiednio 150 i 100 kg dla aparatu wyprodukowanego w 2023 roku?

Wymóg Zamawiającego wydaje się być niespójny z wymogiem VII.8 w którym zamawiający wymaga obciążalności na poziomie 250 kg a preferuje punktowo wartość 300 kg. Wymagane przez Zamawiającego w punktach V.4 i V.5. wartości były standardem dla detektorów cyfrowych starszej generacji - o zaniżonych parametrach w stosunku do obecnie stosowanych rozwiązań.

Odp.: Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w wymienionych punktach.

137. Pytanie nr 17:**Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt V.7 i VI.5.**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając zaoferowania detektora dla statywu o rozdzielczości takiej samej jak w detektorze przenośnym i jednocześnie dopuszczając do zaoferowania w jednym aparacie dwóch tak różnych detektorów radiograficznych, różniących się np. punktacją preferującą wielkość piksela?

Prosimy o zauważenie, że preferowany obecnie przez Zamawiającego detektor przenośny (Rozdział V) to detektor znacznie starszej generacji o bardzo słabych parametrach użytkowych (wytrzymałość, zabezpieczenie przed wnikaniem płynów, rozdzielczość, waga itp.). Jego wymagane parametry stoją w kontraście do wymogów dotyczących detektora dla statywu dla którego Zamawiający punktuje jego rozdzielczość oraz np. bezwzględnie wymaga ładowania

w szufladzie. Takie wymagania dla detektora statywu, opisanego w Rozdziale VI, wskazują na preferowanie nowszych rozwiązań o lepszych parametrach użytkowych. Łączenie w jednym aparacie różnych generacji detektorów doprowadzi do sytuacji braku porównywalności pomiędzy zdjęciami z różnych miejsc pracy co z pewnością nie było intencją Zamawiającego. Tym bardziej, że w przypadku obu detektorów Zamawiający nie preferuje w żaden sposób rozwiązań najnowszych o znacznie lepszych parametrach użytkowych od wymaganych (wytrzymałość, zabezpieczenie przed wnikaniem płynów, rozdzielczość, waga itp.)

Odp.: Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w wymienionych punktach.

138. Pytanie nr 18:**Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt VII.4.**

Czy Zamawiający wprowadzi ocenę punktową za zaoferowanie stołu w którym minimalna odległość blatu od podłogi jest nie większa niż 50 cm?

Prosimy o zauważenie, że punktowanie wartości maksymalnej wysokości blatu od podłogi jest niezasadne. W praktyce dla posadowienia pacjenta na stole istotnym jest aby blat stołu mógł być nisko opuszczony aby ułatwić transport na blat osób z ograniczeniami ruchowymi. Obecna punktacja zastosowana przez Zamawiającego w punkcie VII.6. i pominięcie punktacji

w punkcie VII.4 promuje rozwiązania, w których blat stołu może być podniesiony bardzo wysoko (co w przypadku aparatów radiograficznych nie ma praktycznego znaczenia)

i całkowicie pomija preferencje dla aparatu z możliwością obniżenia blatu do poziomu umożliwiającą wygodne posadowienie osoby niskiej. Dlatego wnosimy o rozważenie zmiany w punktacji parametru z:

4.	Minimalna odległość blatu od podłogi	≤ 52 cm, podać	
----	--------------------------------------	----------------	--

Na:

4.	Minimalna odległość blatu od podłogi	≤ 52 cm, podać	≤50 cm - 5 pkt. >50 cm - 0 pkt.
----	--------------------------------------	----------------	------------------------------------

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i nie wprowadzi proponowanej punktacji.

139. Pytanie nr 19:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt VII.18.

Czy należy rozumieć, że automatyczne obrazowanie długich kości na leżąco ma odbywać się bez konieczności manualnego przesuwania w czasie tego badania jakiegokolwiek mechanicznego elementu aparatu t.j. z wykorzystaniem w pełni automatycznego pozycjonowania się względem siebie szuflady z detektorem w stole i lampy RTG?

Zamawiający wymaga wykonywania automatycznego stitchingu , jednocześnie w całym opisie przedmiotu zamówienia wymagając jedynie ruchów nadążnych aparatu. Brak jakiegokolwiek wymogu dotyczącego automatycznego pozycjonowania względem siebie elementów mechanicznych aparatu może wskazywać, że oczekując automatycznego stitchingu Zamawiający dopuszcza niefunkcjonalne rozwiązania w których np. lampa automatycznie przesuwa się na kolejną pozycję zdjęciową i automatycznie wykonuje kolejne zdjęcie dopiero po manualnym przesunięciu detektora (przez operatora) w kolejną pozycję. Ponieważ aparaty z funkcją nadążności i aparaty z funkcją autopozycjonowania to dwie różne klasy funkcjonalno-cenowe aparatów, prosimy o jednoznaczne określenie wymagań w tym zakresie.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że automatyczne obrazowanie kości długich ma odbywać się z funkcją autopozycjonowania.

140. Pytanie nr 20:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt VIII.8.

Czy Zamawiający przyzna punkty również za rozwiązanie równoważne, w którym automatyka AEC składa się z 3 komór jednak panel automatyki jest obrotowy, co umożliwia nie tylko zmianę ilości położeń komór ale również dopasowanie ich ułożenia do anatomii badanego pacjenta?

Prosimy o zauważenie, że układy 5 komorowe są tylko jednym z dostępnych na rynku rozwiązań pozwalających na zwiększenie funkcjonalności systemów AEC. Proponowane rozwiązanie z obrotowym panelem jest nawet bardziej funkcjonalne od wymaganego, bo dodatkowo w przypadku diagnozowania przy statywie pacjentów leżących pozwala na dopasowanie geometrii komór do pacjenta ułożonego poziomo.

Odp.: Zamawiający przyzna punkty za rozwiązanie równoważne, w którym automatyka AEC składa się z 3 komór jednak panel automatyki jest obrotowy.

141. Pytanie nr 21:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt VIII.11.

Czy należy rozumieć, że automatyczne obrazowanie długich kości na stojąco ma odbywać się bez konieczności manualnego przesuwania w czasie tego badania jakiegokolwiek mechanicznego elementu aparatu t.j. z wykorzystaniem w pełni automatycznego pozycjonowania się względem siebie szuflady z detektorem w statywie i lampy RTG?

Zamawiający wymaga wykonywania automatycznego stitchingu , jednocześnie w całym opisie przedmiotu zamówienia wymagając jedynie ruchów nadążnych aparatu. Brak jakiegokolwiek wymogu dotyczącego automatycznego pozycjonowania względem siebie elementów mechanicznych aparatu może wskazywać, że oczekując automatycznego stitchingu Zamawiający dopuszcza niefunkcjonalne rozwiązania w których np. lampa automatycznie przesuwa się na kolejną pozycję zdjęciową i automatycznie wykonuje kolejne zdjęcie dopiero po manualnym przesunięciu detektora (przez operatora) w kolejną pozycję. Ponieważ aparaty z funkcją nadążności

i aparaty z funkcją autopozycjonowania to dwie różne klasy funkcjonalno-cenowe aparatów, prosimy o jednoznaczne określenie wymagań w tym zakresie.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, iż automatyczne obrazowanie kości długich ma odbywać się z funkcji autopozycjonowania.

142. Pytanie nr 22:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt IX.3.

Czy dodatkowy monitor ma służyć zastosowaniom biurowym czy podobnie jak monitor z punktu IX.2 ma być monitorem obrazowym (kalibrowanym z krzywą DICOM)?

Odp.: Wymagany monitor, podobnie jak monitor z punktu IX.2 ma być monitorem obrazowym.

143. Pytanie nr 23:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt IX.9.

Prosimy o potwierdzenie, że w języku polskim mogą być wyświetlane wyłącznie programy anatomiczne a pozostała część komunikacji tekstowej aparatu z operatorem (komunikaty, ostrzeżenia itp.) może odbywać się w języku angielskim?

Ponieważ większość Zamawiających oczekuje, że podstawowe funkcje aparatu będą realizowane za pomocą ogólnie znanych i standardowych ikon a cała komunikacja tekstowa będzie odbywała się w języku polskim to wymóg Zamawiającego ograniczający się jedynie do nazw programów anatomicznych jest więc niestandardowy i stąd powyższa wątpliwość.

Odp.: Zamawiający potwierdza, że w języku polskim mogą być wyświetlone programy anatomiczne.

144. Pytanie nr 24:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt IX.16.

Czy Zamawiający zrezygnuje z konieczności zaoferowania funkcji przenoszenia obrazów z jednego pacjenta do drugiego?

Prosimy o zauważenie, że użycie takiej funkcji na konsoli aparatu może spowodować chaos w danych obrazowych i doprowadzić do pomyłek mających wpływ na stawiane diagnozy. Konsola aparatu nie jest miejscem docelowego przechowywania badań i zmiana dokonana na konsoli aparatu przy jednoczesnym pozostawieniu niezmiennych danych w systemie PACS przyniesie skutek odwrotny do zamierzonego. To właśnie upoważniony administrator systemu PASC ma możliwość konfigurowania położenia obrazów w systemie.

Odp.: Tak.

145. Pytanie nr 25:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt XII.1.

Czy Zamawiający dopuści stację roboczą min. 6 rdzeniową, 12 wątkową wyposażoną w dysk twardey 2 x 512 GB SSD w RAID 1?

Prosimy o zauważenie, że proponowana stacja pozwala na tworzenie kopii bezpieczeństwa przechowywanych na komputerze stacji lekarskiej danych. co w praktyce bywa wielce przydatne.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

146. Pytanie nr 26:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt XII.2 i 3.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitory o parametrach lepszych od wymaganych przy czym monitory obrazowe (ze względu na wyższe parametry obrazowe) charakteryzują się maksymalnym poborem mocy na poziomie 98 W ale przy typowym poziomie poboru mocy 33 W?

Prosimy o zauważenie, że w odróżnieniu do innych elementów zamówienia monitory są opisane w sposób niepozwalający zaoferować rozwiązań lepszych. Żaden z parametrów monitorów nie jest bowiem poprzedzony

słówkami minimum czy maksimum. Jednocześnie monitory spełniające wszystkie wymagania są już niedostępne na rynku. Dlatego prosimy o dopuszczenie monitorów jak w treści pytania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

147. Pytanie nr 27:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt XIII.10.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przekazanie instrukcji serwisowej w ostatnim tygodniu obowiązywania gwarancji?

Z uwagi na sprawowanie nadzoru nad urządzeniem w okresie gwarancji przez dostawcę wymagana instrukcja serwisowa do momentu zakończenia gwarancji jest bardziej przydatna dostawcy niż Zamawiającemu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

148. Pytanie nr 28:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt XIII.12.

Czy należy rozumieć, że Zamawiający oczekuje zaoferowania rozwiązania opisanego w punkcie 1 lub alternatywnie opisanego w punkcie 2 wymagań?

Odp.: Zamawiający oczekuje wykupienia licencji do programu Dose & Care, który już posiada.

149. Pytanie nr 29:

Dotyczy: pakiet nr 1 – cyfrowy aparat rentgenowski – zał. nr 1. Przedmiot zamówienia - parametry techniczne punkt Informacje dodatkowe.

Prosimy o potwierdzenie, że wymogi Zamawiającego w zakresie „wszelkich innych pomiarów, projektów, pomiarów środowiskowych i oznaczenie pomieszczeń zgodnie z aktualnymi przepisami oraz przeprowadzenie niezbędnych prób i odbiorów” dotyczą wyłącznie funkcjonalności dostarczanej aparatury i nie obejmują uzyskania zgody WSSE na użytkowanie aparatu?

Prosimy o uwzględnienie, że niejasne wymagania w powyższym zakresie mogą odstraszać oferentów od wzięcia udziału w postępowaniu, a krótki czas realizacji zadania wymagany przez Zamawiającego w praktyce wyklucza możliwość terminowego uzyskania zgody WSSE. O taką zgodę można się bowiem starać w praktyce dopiero po zakończeniu instalacji aparatu, a na jej wydanie WSSE ma 30 dni chyba, że sprawa jest szczególnie skomplikowana (co czasem zdarza się w miesiącach wakacyjnych) i sprawa musi być rozpatrywana dłużej.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

150. Pytanie nr 30:

Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkty III, VII, VIII.

Czy brak wymogów w zakresie autopozycjonowania elementów aparatu określonych w punktach III, VII, VIII należy interpretować jako brak wymagania tej funkcji?

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że funkcje wymienione w tych punktach są wymagane.

151. Pytanie nr 31:

Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkt III.8.

Prosimy o wprowadzenie oceny punktowej wielkości ekranu LCD zlokalizowanego przy lampie. Brak takiej oceny w odniesieniu do ekranów o wielkościach nie mniejszych niż 12 cali sprzyja rozwiązaniom starszym, utrudni obsługę aparatu i jest niezrozumiały przy punktowaniu rozwiązań całkiem nieistotnych różniących się np. o 2 cm w innych punktach opisu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

152. Pytanie nr 32:

Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkt VII

Prosimy o wprowadzenie oceny punktowej dla aparatu wyposażonego w stół zapewniający obsługę (zwalnianie hamulców blatu w celu zmiany jego położenia, zmiana wysokości blatu) z obu dłuższych stron blatu. Proponowane rozwiązanie daje personelowi możliwość znacznie łatwiejszego pozycjonowania pacjenta i skraca czas badania.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

153. Pytanie nr 33:

Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkty VII i VIII

Prosimy o wprowadzenie oceny punktowej dla aparatu ze świetlną prezentacją aktywnego miejsca pracy. Proponowane rozwiązanie daje personelowi możliwość uniknięcia pomyłek przy wykonywaniu ekspozycji. Pomyłki takie możliwe do popełnienia w przypadku braku lub niedostatecznego oznaczenia aktywnego miejsca pracy, znacznie zawyżają dawki jakie w czasie badania otrzymują pacjenci nie dając efektu diagnostycznego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

154. Pytanie nr 34:**Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkt III.1**

Prosimy o co najmniej wprowadzenie oceny punktowej dla aparatu w którym wymagany w punkcie III.1 obrót lampy wokół osi poziomej jest realizowany motorowo. Obecne wymagania preferują rozwiązanie, w którym znaczna część ruchów musi być wykonywana manualnie co utrudni obsługę i uniemożliwi korzystanie z części funkcji będących standardem dla nowoczesnych aparatów diagnostycznych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

155. Pytanie nr 35:**Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkt III.2**

Prosimy o co najmniej wprowadzenie oceny punktowej dla aparatu w którym wymagany w punkcie III.2 obrót lampy wokół osi pionowej jest realizowany motorowo. Obecne wymagania preferują rozwiązanie, w którym znaczna część ruchów musi być wykonywana manualnie co utrudni obsługę i uniemożliwi korzystanie z części funkcji będących standardem dla nowoczesnych aparatów diagnostycznych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

156. Pytanie nr 36:**Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkt III.7**

Prosimy o co najmniej wprowadzenie oceny punktowej dla aparatu w którym wymagane w punkcie III.7 poziome ustawienie detektora w statywie jest uzyskiwane motorowo. Obecne wymagania preferują rozwiązanie, w którym znaczna część ruchów musi być wykonywana manualnie co utrudni obsługę i uniemożliwi korzystanie z części funkcji będących standardem dla nowoczesnych aparatów diagnostycznych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

157. Pytanie nr 37:**Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia Cyfrowy aparat rentgenowski- punkt III.7**

Prosimy o co najmniej wprowadzenie oceny punktowej dla aparatu w którym wymaganej w punkcie III.7 funkcji obrotu detektora w statywie od pozycji pionowej do poziomej towarzyszy cyfrowy wskaźnik kąta obrotu zlokalizowany na statywie. Proponowane rozwiązanie daje personelowi możliwość kontroli kąta pochylenia statywu co znacznie ułatwia jego ustawianie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania dot. pakietu nr 1 cyfrowy aparat rentgenowski**158. Pytanie nr 1****Dotyczy SWZ**

Zamawiający w rozdziale VI i VII SWZ wskazał podmiotowe środki dowodowe jakie mają przedłożyć wykonawcy. Prosimy o potwierdzenie, że do złożenia podmiotowych środków dowodowych zostanie (zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy Pzp) wezwany tylko ten wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona, w związku z czym, wykonawcy nie muszą ww. dokumentów załączać do oferty.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

159. Pytanie nr 2**Dotyczy SWZ**

W treści SWZ Zamawiający nie wskazał na jakim etapie postępowania wykonawcy mają obowiązek przedłożyć *Załącznik nr 1 Przedmiot zamówienia - parametry techniczne*.

W związku z powyższym prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że wypełniony i podpisany *Załącznik nr 1 Przedmiot zamówienia - parametry techniczne* wykonawcy mają obowiązek załączyć do oferty.

Odp.: Tak.

160. Pytanie nr 3**Dotyczy SWZ**

W rozdz. XXI SWZ zostały określone kryteria oceny ofert oraz sposób oceny ofert.

Opisując Kryterium – gwarancja, Zamawiający napisał:

(...) Oferty proponujące 36 miesięczny lub dłuższy okres gwarancji otrzymają najwyższą liczbę punktów (...).

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie jak rozumieć powyższy zapis?

Jeżeli jeden wykonawca zaoferuje w swojej ofercie 36 miesięczny okres gwarancji a inny 48 miesięcy, to obydwie oferty otrzymają najwyższą liczbę punktów = 10 pkt?

Odp.: W takim przypadku najwięcej punktów, czyli 10 otrzyma oferta z 48 miesięczną gwarancją, natomiast ta z 36 miesięcznym okresem gwarancji otrzyma ich 7,5. Wynika to z przeliczenia $(36/48 = 0,75 \times 10(\text{waga})) = 7,5$

161. Pytanie nr 4

Dotyczy Zał. nr 1 Druk oferta

W treści ww. formularza Zamawiający napisał:

(...) Strony z oryginalnych katalogów producentów oferowanych aparatów i urządzeń medycznych ze wskazaniem pozycji asortymentowej, dla oferowanych urządzeń znajdują się w załączniku do oferty (...).

Uprzejmie prosimy o usunięcie ww. zapisu – Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga załączenia do oferty „stron z oryginalnych katalogów producentów” ani żadnych innych przedmiotowych środków dowodowych, więc nie mogą one stanowić załącznika do oferty.

Odp.: Zamawiający usunie w druku oferty powyższy zapis. W załączeniu do odpowiedzi poprawiony wzór formularza ofertowego.

162. Pytanie nr 5

Dotyczy Zał. nr 3 projekt umowy

Zamawiający w §2 ust. 10 załączonego projektu umowy wymaga:

W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 3 dni kalendarzowe, Dostawca dostarczy na okres naprawy sprzęt zastępczy o nie gorszych parametrach.

Uprzejmie prosimy o usunięcie powyższego zapisu z treści projektu umowy.

Obecny zapis jest niezasadny. Wymóg, aby w przypadku przedłużającej się naprawy wykonawca dostarczył nowe urządzenie jest praktycznie niemożliwy do spełnienia przez jakiegokolwiek wykonawcę. Przedmiotem zamówienia jest system rentgenowski, którego czas dostawy wynosi min. kilka tygodni (nie jest to urządzenie trzymane na magazynie).

Po dostawie musi nastąpić instalacja, specjalistyczny montaż, konfiguracja, uruchomienie urządzenia, a następnie uzyskanie dla pracowni wszystkich zezwoleń.

Cała powyższa procedura będzie znacząco dłuższa niż jakakolwiek nawet bardzo skomplikowana naprawa. Poza tym, gdyby Zamawiający utrzymał przedmiotowy wymóg w mocy, to praktycznie każdy wykonawca musiałby skalkulować cenę oferty uwzględniając w niej wartość drugiego urządzenia, co miałoby znaczący wpływ na jej finalną wartość.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

163. Pytanie nr 6

Dotyczy Zał. nr 3 projekt umowy

Zamawiający w treści projektu umowy nie określił terminu wykonania naprawy aparatu RTG w przypadku, gdy zaistnieje konieczność sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

W przypadku umów o zamówienie publiczne, których przedmiotem są wysokospecjalistyczne urządzenia, których produkcja odbywa się poza granicami naszego kraju, standardem są zapisy wydłużające termin naprawy w takim przypadku.

W związku z powyższym uprzejmie prosimy do dodane w § 2 następującego zapisu:

Jeżeli w okresie gwarancji dostarczony przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy okaże się wadliwy lub ulegnie awarii i konieczne będzie celem wykonania naprawy sprowadzenie części zamiennych z zagranicy, Dostawca zobowiązuje się do jej wykonania w ciągu 10 dni kalendarzowych od chwili zgłoszenia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

164. Pytanie nr 7

Dotyczy Zał. nr 3 projekt umowy

Zamawiający w § 2 ust. 13 załączonego wzoru umowy wymaga:

W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad. Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany urządzenia na nowe: 3 naprawy.

Aparat RTG będący przedmiotem zamówienia jest urządzeniem złożonym z wielu podzespołów, które w przypadku awarii w wielu przypadkach są niejako „z automatu” wymieniane na nowe. Wymóg, aby wymieniać całe urządzenie w przypadku trzykrotnej naprawy jest wymogiem nieuzasadnionym. W praktyce pozostawienie zapisu w obecnym kształcie mogłoby skutkować wymianą całego urządzenia wartego kilkaset tysięcy złotych, np. z powodu trzykrotnej naprawy jednego z przycisków. Ponadto, aby móc wypełnić postanowienia umowy wykonawca musiałby de facto mieć „na magazynie” przez cały okres gwarancji drugi gotowy aparat w określonej konfiguracji, który „w razie czego” mógłby dostarczyć. Konieczność ustanowienia takiego „zabezpieczenia” z całą pewnością musiałaby znaleźć odzwierciedlenie w cenie oferty.

Jednocześnie pragniemy zauważyć, że Zamawiający w Załączniku nr 1 do SWZ w pkt. XIII.4. napisał:

Liczba napraw uprawniających do wymiany elementu/podzespołu na nowy (3 naprawy).

W związku z powyższym prosimy o usunięcie ust. 13 z § 2 wzoru umowy lub nadanie mu następującego brzmienia:

W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad. Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany danego elementu/podzespołu na nowy: 3 naprawy.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1.

165. Pytanie nr 8

Dotyczy Zał. nr 2 Druk oferty

W nawiązaniu do poprzedniego pytania (nr 7) wnosimy o zmianę zapisu w *druku oferta* w zakresie pkt. II.2. 2) i nadanie mu następującego brzmienia:

ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany elementu/podzespołu na nowy/e (wymagane max 3 naprawy)

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1.

166. Pytanie nr 9

Dotyczy SWZ

Zamawiający w rozdz. XXI opisał kryteria oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów, tj.:

- a) *Cena – 80%*
- b) *Okres gwarancji – 10%*
- c) *Parametry techniczne dotyczą pakiet nr 1, 2 i 10 – 10%*

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę wag kryteriów oceny ofert zgodnie z poniższą propozycją:

- a) *Cena zamówienia – 60%*
- b) *Okres gwarancji – 10%*
- c) *Parametry techniczne dotyczą pakiet nr 1– 30%*

Powyższa prośba motywowana jest obiektywnymi czynnikami i wynika z faktu, że przy obecnie ustalonych kryteriach oceny ofert, Zamawiający będzie zmuszony kupić urządzenie o słabszych parametrach technicznych i znacząco ograniczonych funkcjonalnościach, co będzie miało bezpośredni wpływ na jakość wykonywanych badań i diagnozowanie pacjentów.

Stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1) umożliwia zaoferowanie aparatu RTG, charakteryzującego się podstawowymi/minimalnymi parametrami i funkcjonalnościami, które nie gwarantują skutecznej diagnostyki i ograniczają możliwości wykonywania badań.

W załączniku nr 1 Zamawiający wskazał parametry, które podlegają dodatkowej punktacji, ale ze względu na bardzo niską wagę kryterium *Parametry techniczne – 10%*, żadnemu wykonawcy „nie opłaca się” zaoferować lepszego rozwiązania, ponieważ jego oferta (nawet zdobywając maksymalną liczbę punktów w tym kryterium) nie będzie w żaden sposób konkurencyjna w stosunku do oferty z najsłabszym możliwym aparatem.

Konsekwencją obowiązujących kryteriów oceny ofert będzie sytuacja, w której Zamawiającemu zostaną zaoferowane słabsze jakościowo i przestarzałe technologicznie rozwiązania i tylko i wyłącznie spośród nich Zamawiający będzie musiał dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej.

Ponadto chcielibyśmy również zwrócić uwagę na brzmienie art. 242 ust. 1 ustawy Pzp:

Najkorzystniejsza oferta może zostać wybrana na podstawie:

- 1) Kryteriów jakościowych oraz ceny lub kosztu,
- 2) Ceny lub kosztu.

Bez wątplenia przy zaproponowanych przez Zamawiającego kryteriach oceny ofert Zamawiający zamierza wybrać ofertę na podstawie kryteriów jakościowych oraz ceny. Mając na uwadze, że w ramach kryteriów jakościowych Zamawiający ma pełne prawo oceniać zarówno okres gwarancji jak i parametry techniczne to jednak przypisanie „okresowi gwarancji” takiej samej wagi, tj. 10% zaburza kryterium jakości, które odnosi się w największym stopniu do przedmiotu zamówienia i jest określane przede wszystkim za pomocą zawartych w opisie parametrów technicznych (w tym przypadku).

Zaoferowanie urządzenia, którego parametry zostaną najwyżej ocenione w żaden sposób nie spowoduje nabycia przez Zamawiającego możliwie najlepszego jakościowo przedmiotu zamówienia, tj. aparatu RTG, a to w naszej ocenie winno być głównym celem Zamawiającego – wydatkowanie posiadanych środków publicznych w możliwie najbardziej efektywny sposób. Przy obecnych kryteriach oceny ofert i ich znaczeniu dla oceny ofert nie jest to możliwe, dlatego zwracamy się jak na wstępie o ich modyfikację.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

167. Pytanie nr 10

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, III. Zawieszenie sufitowe lampy rtg i kolimator

Czy Zamawiający wprowadzi dodatkowy wymóg dla urządzenia polegający na automatycznym pozycjonowaniu lampy RTG za pomocą zdefiniowanych programów anatomicznych? Takie rozwiązanie pozwoli na pozycjonowanie aparatu dla każdej procedury jednym przyciskiem, znacząco skracając czas badania. Rozwiązanie to jest powszechnie dostępne na rynku w systemach wysokiej klasy, a obecne zapisy pozwalają na zaoferowanie aparatu bez tej funkcjonalności, co znacznie obniża funkcjonalność urządzenia. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie dodatkowego wymogu:

<input type="checkbox"/>	Automatyczne pozycjonowanie lampy RTG za pomocą zdefiniowanych programów anatomicznych, min. 200 programowalnych pozycji	Tak	Bez punktacji
--------------------------	--	-----	---------------

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i nie wprowadzi dodatkowego wymogu.

168. Pytanie nr 11

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, III. Zawieszenie sufitowe lampy rtg i kolimator

Na rynku coraz powszechniejsze są rozwiązania pozwalające na monitorowanie pacjenta w czasie rzeczywistym przy użyciu kamery wbudowanej w kolimator. Pozwala to zwiększyć bezpieczeństwo badania i ograniczyć liczbę powtórzonych ekspozycji, co jest szczególnie ważne przy pacjentach pediatrycznych. Czy w związku z powyższym, Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkowy wymóg kamery wbudowanej w kolimator?

<input type="checkbox"/>	Kamera podglądu pacjenta wbudowana w kolimator	Tak	Bez punktacji
--------------------------	--	-----	---------------

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

169. Pytanie nr 12

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, V. Bezprzewodowy detektor cyfrowy przenośny, pkt 3

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie renomowanego producenta o klasie odporności detektora wraz z akumulatorem IPX4 oferującą całkowitą ochronę przed spryskiwaniem i zachlapaniem wodą z różnych kierunków z natężeniem do 10 litrów na minutę? W praktyce IPX4 jest używany w wielu szpitalach, idealnie nadaje się do czyszczenia i dezynfekcji. Oferowana klasa odporności na wodę jest wyższa niż wymagana, natomiast pyłoszczelność nie została określona dla tego detektora. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

170. Pytanie nr 13

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, V. Bezprzewodowy detektor cyfrowy przenośny, pkt 4

Zamawiający wymaga, aby maksymalny udźwig detektora dla pacjenta leżącego na nim wynosił co najmniej 150 kg. Pragniemy poinformować, że w przypadku sprzętu, który pragniemy Państwu zaoferować, parametr ten wynosi 135 kg, co stanowi niewielką różnicę i nie wpływa znacząco na funkcjonalność oferowanego sprzętu. Jest to wartość typowa dla wielu producentów detektorów, dzieje się tak ponieważ przy tego typu badaniach tylko część wagi pacjenta spoczywa na detektorze, tj. waga całego pacjenta może być o wiele wyższa. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

171. Pakiet nr 14

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, V. Bezprzewodowy detektor cyfrowy przenośny, pkt 5

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym udźwig punktowy detektora (dla pacjenta stojącego na nim) wynosi 98kg? Różnica pomiędzy wymaganym, a oferowanym parametrem jest nieznaczna, a obecny zapis uniemożliwia nam złożenie oferty. W związku z powyższym prosimy o pozytywną odpowiedź.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

172. Pytanie nr 15

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, VII. Stół pacjenta, pkt 9

Pragniemy zaoferować zestaw RTG nowszej generacji ze stołem do zdjęć RTG o znacznie mniejszym współczynniku pochłaniania promieniowania płyty stołu, co zmniejsza znacznie narażenie pacjenta na szkodliwe działanie promieniowania jonizującego. Im mniejszy parametr pochłaniałości blatu stołu RTG, tym lepsza przezierność dla promieniowania RTG, zatem unikamy stosowania większych warunków ekspozycji i finalnie unikamy większych dawek dla pacjenta. W związku z czym zwracamy się z prośbą o wprowadzenie punktacji w zakresie tak istotnego parametru (tak jak ma to już miejsce w przypadku statywu płucnego w punkcie VIII.10) zgodnie z poniższą propozycją:

9.	Pochłaniałość blatu – ekwiwalent Al	≤1,2 mm Al.	≤1,2 mm Al. – 0pkt ≤0,9 mm Al. – 5pkt
----	-------------------------------------	-------------	--

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

173. Pytanie nr 16

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, VII. Stół pacjenta, pkt 15

W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga w pkt VII.15 ruchu nadążnego detektora w stole za ruchem lampy wzdłuż stołu. Z punktu widzenia pracy technika równie istotne jest podążanie detektora za promieniem centralnym lampy RTG podczas jej rotacji. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkowy wymóg, który pozwoli zwiększyć funkcjonalność systemu o tę funkcjonalność? Rozwiązanie takie zdecydowanie ułatwia pracę technika i ogranicza ilość zdjęć odrzuconych z powodu nieprecyzyjnie ustawionego detektora.

	Automatyczny ruch nadążny detektora w stole podczas kątownia lampy z zachowaniem synchronizacji promień centralny – środek detektora	Tak	Bez punktacji
--	--	-----	---------------

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

174. Pakiet nr 17

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pakiet nr 1, IX. Konsola technika, pkt 16

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie posiadające możliwości przenoszenia badań między pacjentami? Producent określa tę czynność jako niedozwoloną, ze względu na możliwość popełnienia błędu mogącego skutkować incydentem medycznym. Oferowane urządzenie pozwala na łączenie wielu badań jednego pacjenta, jak również rozdzielanie ich na osobne badania. Dodatkowo posiada możliwość zmiany protokołu obróbki zdjęcia pod kątem anatomii docelowej. Jakikolwiek zmiany w obrębie danych medycznych powinny odbywać się pod kontrolą i następnie być weryfikowane. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie naszego rozwiązania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

175. Pytanie nr 18

Dotyczy Załącznika nr 1 Przedmiot zamówienia – parametry techniczne, pkt. XII. Lekarska stacja diagnostyczna

Zamawiający w ww. punkcie bardzo dokładnie określił parametry techniczne oraz funkcjonalności stacji opisowej, wskazując tym samym stację opisową jednego producenta. Według naszej najlepszej wiedzy Zamawiający wymaga

aby na stacji lekarskiej była możliwość otwierania badań RTG, TK, MR, USG, Angio, Mammo i wyświetlanie na innych monitorach diagnostycznych.

Czy wobec powyższego Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne - stację opisową innego producenta (spełniającą ww. funkcjonalność), która zamiast wymagań (parametrów) opisanych w pkt XII, ppkt. 1-4 załącznika nr 1, spełnia parametry wymienione poniżej:

1.	Komputer typu Mini Tower PC
2.	Procesor, 6 rdzeni, 12 wątków
3.	Pamięć operacyjna – 16 GB RAM
4.	Parametry pamięci masowej: 512 GB SSD i 1 TB HDD
5.	Napęd optyczny DVD +/-RW
6.	Licencja na system operacyjny Windows 11 Pro
7.	- gwarancja producenta komputera: min. 3 lata.
8.	Monitor nawigacyjny o przekątnej min. 23,8", min.250 cd/m ² , min. 1920 x 1080, złącze min. DP
9.	Para monitorów diagnostycznych, multimodalnych, dedykowanych do diagnostyki badań m.in. RTG, TK, MR o minimalnych parametrach: - przekątna aktywnej części ekranu: min. 21,3" - matryca IPS-SFT Color LCD - Kąty widzenia: 178 stopni - Kontrast: 2000:1 - Czas reakcji: 12 ms - Wizyjne sygnały wejściowe 2x DisplayPort 1.4 - rozdzielczość – 1600x 1200 - jasność maksymalna: min. 1000 cd/m ² - jasność skalibrowana fabrycznie: min. 600 cd/m ² - wyrób medyczny klasy min. IIa - dedykowana karta graficzna ze sterownikiem producenta monitorów - oprogramowanie do kalibracji monitorów medycznych, tego samego producenta co monitory - Certyfikat parowania monitorów wystawiony przez producenta - pobór mocy – nominalny 37 W, w trybie hibernacji 0,35 W - Waga z podstawą: 7,7 kg - waga bez podstawy: 4,7 kg - 60 m-cy gwarancji na monitory i kartę graficzną
	Oprogramowanie stacji diagnostycznej
10.	Obsługa wyświetlania na min. 2 monitorach diagnostycznych, bez konieczności konfiguracji scalania monitorów w ramach sterownika karty graficznej
11.	Oprogramowanie zainstalowane na stacji roboczej, służące do wyświetlania i diagnozowania badań z różnych rodzajów aparatów, e tym RTG, TK, MR, USG, Angio, Mammo
12.	Autoryzacja użytkownika za pomocą karty smart card, tokena RFID lub nazwy użytkownika i hasła
13.	Możliwość tworzenia ról i przypisywania uprawnień w ramach oprogramowania. Login i hasło administratora udostępnione Zamawiającemu.
14.	Wyszukiwanie, sortowanie i filtrowanie list badań według różnych kryteriów
15.	Konfigurowalny interfejs użytkownika. Możliwość wyboru ikon widocznych dla danego użytkownika.
16.	Możliwość szybkiego ukrycia i ponownego pokazania paska narzędzi w przeglądarce obrazów.
17.	Dostępny pasek miniatur wyświetla miniatury obrazów otwartych w przeglądarce. Ramka oznaczająca aktywny obraz miniatury.
18.	Dostępny pasek serii wyświetla wszystkie serie obrazów w badaniu, jeśli istnieje więcej niż jedna seria.
19.	Nagrywanie badań na nośnikach DICOM CD / DVD wraz z przeglądarką.
20.	Pomiar długości (prosta i dowolna linia)
21.	Pomiary kątów (standard i kąt Cobba)
22.	Obracanie obrazu
23.	Powiększanie obrazu - gdy oglądane są obrazy z określonej modalności, współczynnik powiększenia zostanie zapisany od ostatniego oglądania (np. jeśli oglądasz obrazy CT z 25% powiększeniem, następnym razem, gdy będziesz oglądać obrazy CT, powiększenie zostanie zapisane z 25%). Współczynnik powiększenia jest zapisywany osobno dla każdej modalności

24.	Zamiast powiększać cały obraz, istnieje możliwość wyświetlenia tylko jego części w powiększeniu, tak jak za pomocą lupy.
25.	Wyświetlanie sekwencji multiframe
26.	Inwersja
27.	Komentarze i adnotacje na obrazie
28.	Wsparcie dla konfigurowalnych protokołów wyświetlania badań (hanging protocols)
29.	Możliwość wczytania badania jeszcze raz, zgodnie z przypisanym protokołem wyświetlania, za pomocą jednego kliknięcia.
30.	Automatyczne wyświetlanie wcześniejszych obrazów (historycznych) i ich rozmieszczenie w protokołach.
31.	Pionowe wyrównanie obrazów piersi.
32.	Komunikacja DICOM jest realizowana jako proces w tle, a system obsługuje następujące usługi DICOM: <ul style="list-style-type: none"> • Storage SCP (DICOM Odbieranie, odbieranie i przechowywanie obrazów DICOM przez protokół DICOM) • Storage SCU (DICOM Send, wysyłanie obrazów przez protokół DICOM) • Storage Commitment • Modality Performed Procedure Step (MPPS) • Query/Retrieve • Print SCU (wydruk na drukarce DICOM)
33.	MIP, MPR, Volume Rendering
34.	Pomiary ROI
35.	Możliwość rozbudowy stacji do systemu klient serwer, z zachowaniem identycznej przeglądarki obrazów DICOM.
36.	Import badań z płyt CD/DVD, z lokalnego dysku, z dysków USB
37.	Automatyczne pobieranie z wyprzedzeniem wcześniejszych obrazów z zewnętrznego PACS (możliwość skonfigurowania).
38.	Wydruk obrazów na drukarkę DICOM i standardową drukarkę Windows
39.	Wyrób medyczny klasy IIa

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

176. Pytanie nr 19

Dotyczy załącznik nr 1 Przedmiot zamówienia pkt. XIII.12

Zamawiający w ww. punkcie określił minimalne wymagania w zakresie licencji.

Wg. naszej najlepszej wiedzy Zamawiający posiada i obecnie wykorzystuje w swojej pracy oprogramowanie do monitorowania dawki promieniowania jonizującego (Dose & Care wraz z serwerem) zakupione w 2022 r.

W związku z czym, celem doprecyzowania zapisów wskazanych w pkt. XIII.12 prosimy o potwierdzenie, że wymagania opisane w punkcie XIII.12 należy rozumieć jako dostarczenie/wykupienie jednej licencji opisanej w ppkt. 2, która będzie spełniała zapisy ppkt. 1, tj:

Wykupienie dodatkowej licencji do oprogramowania Dose raport AB med serwis, zawierającej min. poniższe parametry:

Bezterminowa licencja oprogramowania do wspomagania testów podstawowych kontroli jakości w radiografii cyfrowej i oceny narażenia pacjentów na działanie promieniowania, zawierającego co najmniej następujące funkcje:

- różnicowanie dawek w zależności od płci, BMI, wieku pacjentów, operatora, procedury
- raportowanie o konieczności wykonania testu lub przekroczeniu ustawowego limitu dawki (e-mail lub sms)
- automatyczne obliczanie wyników testów, porównywanie ich z parametrami odniesienia i wyświetlanie przekroczeń
- wyświetlanie i automatyczne wysyłanie do wybranych adresatów cyklicznych raportów w postaci wykresów w celu oceny trendów odchyień dla wyników testów i dawek (częstotliwość generacji raportów wybiera użytkownik)
- możliwość rozszerzenia licencji na kolejne aparaty rtg
- automatyczne generowanie raportu zgodnego z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 6 grudnia 2022 roku ((Dz. U. 2022 poz. 2759) w sprawie szczegółowego zakresu audytów klinicznych wewnętrznych oraz audytów klinicznych zewnętrznych oraz wzoru raportów z ich przeprowadzenia
- oprogramowanie w języku polskim wraz z pomocą kontekstową
- wliczona w cenę oferty aktualizacja oprogramowania w terminie do 7 dni od wprowadzenia zmian obowiązującego prawa co najmniej w okresie gwarancji

Odp.: Tak.

177. Pytanie 1.

Dotyczy Pakiet 2 Przedmiot zamówienia Zestaw Laparoskopowy 4K wraz z osprzętem i narzędziami: Monitory medyczne z wysięgnikiem, kamera, źródło światła, Pompa interdyscyplinarna, Insuflator Laparoskopowy, Wózek aparaturowy, narzędzia laparoskopowe, : monitor medyczny – **2 szt.**

LP- 2-10:

Czy zamawiający zaakceptuje monitor medyczny o dużo wyższych parametrach technicznych, niż te wyspecyfikowane w SIWZ w postaci:

	Parametry wyspecyfikowane	Parametry oferowane
2.	Przekątna ekranu min. 31"	Przekątna ekranu 32"
3.	Standard obrazowania 4K , rozdzielczość min. Ultra HD 3840 x 2160 pixeli	Standard obrazowania 4K , rozdzielczość Ultra HD 3840 x 2160 pixeli
4.	Wyświetlanie obrazu w formacie 16:9 lub 17:10	Wyświetlanie obrazu w formacie 16:9
5.	Kąt widzenia min. R/L 178°, U/D 178°	Kąt widzenia R/L 178°, U/D 178°
6.	Współczynnik jasności min. 500 cd/m ²	Współczynnik jasności 700 cd/m²
7.	Funkcja PIP (obraz w obrazie)	Funkcja PIP (obraz w obrazie)
8.	Kontrast min. 1100: 1	Kontrast: 1350:1
9.	Wyjścia min: 4K-HDMI, lub 4K-DVI	Wyjścia: 1 x DP 1.2 (SST) 1 x DVI (single link) Wejścia: 1 x HDMI 2.0 2 x DP 1.2 (SST) 1 x DVI (single link)
10.	Ekran monitora wyposażony w szybę zabezpieczającą przed uszkodzeniem mechanicznym oraz wpływem środków chemicznych.	Ochronne szkło osłaniające od krawędzi do krawędzi ułatwiające czyszczenie powierzchni. Ochronne zabezpieczenia na rogach ramki zmniejszające ryzyko urazów zderzeniowych.

Odp.: Zamawiający zgadza się na powyższe zaproponowane rozwiązanie o lepszych parametrach technicznych.

178. Pytanie 2.

Dotyczy Pakiet 10 Przedmiot zamówienia: Resektoskop bipolarny, Resektoskop monopolarny, Ureterorenoskop (URS) długi **LP.26**, czy zamawiający zaakceptuje pojemnik o następujących lepszych parametrach technicznych (pojemnik niższy, zajmujący mniej miejsca w komorze sterylizacyjnej):

LP	Parametry wyspecyfikowane	Parametry oferowane
26	Pojemnik do transportu, przechowywania i sterylizacji instrumentów i optyk o wymiarach wew.: dł. 400 mm x szer. 200 mm x wysokość 60 mm Wykonany z tworzywa sztucznego (plastiku), wyścielany wewnątrz silikonową wyściółką typ "jeż" -"RIWO-SYSTEM-TRAY	Pojemnik do transportu, przechowywania i sterylizacji instrumentów i optyk o wymiarach wew.: dł. 400 mm x szer. 200 mm x wysokość 57 mm Wykonany z tworzywa sztucznego (plastiku), wyścielany wewnątrz silikonową wyściółką typ "jeż" -"RIWO-SYSTEM-TRAY

Odp.: Zamawiający zgadza się na powyższe zaproponowane rozwiązanie o lepszych parametrach technicznych.

179. Pytanie 3.

Dotyczy Pakiet 10 Przedmiot zamówienia: Resektoskop bipolarny, Resektoskop monopolarny, Ureterorenoskop (URS) długi **LP.18**, czy zamawiający zaakceptuje światłowód o następujących lepszych parametrach technicznych :

LP	Parametry wyspecyfikowane	Parametry oferowane
18	Światłowód długości min 2.3 m długości, dopasowanym do źródła światła posiadanego przez Zamawiającego oraz oferowanej optyki Cystoskopowej, średnica światłowodu 3,5 mm	Światłowód 3 m długości , dopasowanym do źródła światła posiadanego przez Zamawiającego oraz oferowanej optyki Cystoskopowej, średnica wiązki włókien światłowodu 2,5 mm

Odp.: Zamawiający zgadza się na powyższe zaproponowane rozwiązanie o lepszych parametrach technicznych.

Pytania do SWZ:

180. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG (pkt. 1, II Parametry techniczne), którego główne, istotne elementy składowe (tj. stół kostny, statyw do zdjęć odległościowych, zawieszenie sufitowe i oprogramowanie) poza generatorem (generator jest produkowany przez renomowanego kanadyjskiego producenta) są wytwarzane przez tego samego producenta, cały aparat jest montowany i konfigurowany przez jednego wytwórcę oraz całość jest objęta jednym, wspólnym certyfikatem CE. Należy zwrócić uwagę, że dzisiejsza globalna produkcja opiera się na wyspecjalizowanych producentach, ekspertach w swoich wąskich dziedzinach. Coraz mniej jest firm, które w 100% samodzielnie wytwarzają całość swoich produktów, raczej większość bazuje na podwykonawcach i w momencie procesu technologicznego nadaje podzespołom swoje oznaczenia co nie jest jednoznaczne z wyprodukowaniem. Postawienie przez Zamawiającego takiego wymogu w znacznym stopniu ogranicza ilość potencjalnych oferentów. Ponadto - takie wymaganie nie ma żadnego uzasadnienia praktycznego, ponieważ za całe urządzenie i tak odpowiada jego wytwórca.

Dopuszczenie leży w interesie Zamawiającego, ponieważ pozwoli mu uzyskać dużo więcej konkurencyjnych ofert i zdecydowanie szerszą możliwość wyboru najlepszej z nich.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

181. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pkt. 6 (III Zawieszenie sufitowe lampy RTG i kolimatora) aparat, którego najniższe położenie ogniska od podłogi wynosi 40 cm a nie jak wymaga Zamawiający ≤ 35 cm. Jest to bardzo mała różnica, która w codziennej pracy radiologa jest niewyczuwalna i nie wpływa negatywnie na funkcjonowanie aparatu i wykonywanie badań. Dopuszczenie leży w interesie Zamawiającego, ponieważ pozwoli mu uzyskać dużo więcej konkurencyjnych ofert i zdecydowanie szerszą możliwość wyboru najlepszej z nich.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

182. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pkt.6 (VII STÓŁ) stołu z maksymalną wysokością blatu od podłogi 83cm (+/-1cm) a wymagana przez Zamawiającego wartość to ≥ 88 cm. Jako Wykonawca chcemy zaoferować wysokiej klasy aparat który pomimo nieznacznie mniejszego zakresu ruchu blatu pozwala na wykonanie wszelkich badań i w niczym nie ustępuje aparatom spełniającym ten warunek. Zapewnia wykonanie wszystkich zdjęć bez uszczerbku na jakości i zakresie, wygody pacjenta czy pracownika pracowni RTG. Dopuszczenie leży w interesie Zamawiającego, ponieważ pozwoli mu uzyskać dużo więcej konkurencyjnych ofert i zdecydowanie szerszą możliwość wyboru najlepszej z nich.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

183. Pytanie nr 1 – Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. II. Parametry techniczne – Pkt. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowany aparat posiadał oprogramowanie umożliwiające wyświetlanie wszystkich komunikatów na konsoli technika jak i na wyświetlaczu lampy w języku polskim. Jest to ważny i znacząco ułatwiający element codziennej pracy techników.

Jeśli Zamawiający nie zdecyduje się na wprowadzenie wymogu zaoferowania wyżej opisanego oprogramowania, prosimy o wprowadzenie punktacji tego rozwiązania:

Tak – 5 pkt

Nie – 0 pkt

Odp.: Nie.

184. Pytanie nr 2 – Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. II. Parametry techniczne – Pkt. 7

Pragniemy potwierdzić, iż zakres mAs jak i zakres prądów to bardzo ważne elementy opisu aparatu RTG.

Zamawiający bardzo rozsądnie przedstawił punktację w pkt.: „8. Zakres prądów”.

Prosimy o wprowadzenie takiego samego schematu w równie ważnym parametrze jakim jest zakres mAs:

≥ 850 mAs-5 pkt

≥ 1000 mAs-10 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

185. Pytanie nr 3 – Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. III. Zawieszenie sufitowe lampy rtg i kolimator – Pkt. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wprowadzenie dodatkowej punktacji związanej z wielkością cyfrowego dotykowego ekranu LCD. Wielkość ekranu i jego czytelność ma ogromne znaczenie w codziennej pracy użytkowników aparatu. Dlatego też proponujemy wprowadzenie punktacji:

≥ 12 " - 10 pkt.

Mniejsze wartości - 0 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

186. Pytanie nr 4 – Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. III. Zawieszenie sufitowe lampy rtg i kolimator – Pkt. 10

Czy Zamawiający zechciałby promować rozwiązanie mające znaczący wpływ na komfort i efektywność pracy personelu obsługującego aparat RTG i wprowadzi punktowanie funkcji opisanej: "Informacje, komunikaty, błędy wyświetlane na ekranie LCD przy lampie w języku polskim" ?

Tak - 5 pkt.; Nie – 0 pkt.

Odp.: Nie.

187. Pytanie nr 5 – Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. IV. Lampa rtg i kolimator – Pkt. 3

Pojemność cieplna kołpaka lampy jest kluczowym elementem ochrony lampy przed przegrzaniem. Wnosimy o zwiększenie punktacji w tym kluczowym dla pracy systemu elemencie do wartości 10 pkt.

≥ 2MHU – 10 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

188. Pytanie nr 6 – Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. VI. Detektor cyfrowy w statywie 1 sztuka – Pkt. 7

Zapis w obecnym brzmieniu uniemożliwia naszej firmie złożenie ważnej i nie podlegającej odrzuceniu oferty. Prosimy o dopuszczenie wysokiej klasy systemu o rozdzielczości obrazowania minimum 3,4Lp/mm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

189. Pytanie nr 7. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. VI. Detektor cyfrowy w statywie 1 sztuka – Pkt. 5 i 7

Pragniemy nadmienić, iż Zamawiający dopuszcza w punkcie 5 rozmiar piksela o wartości 150 µm, dla takiej wielkości piksela odpowiadająca jest rozdzielczość obrazowa o wartości 3,33 Lp/mm. W nawiązaniu do pytania do punktu 5. Zamawiający we wcześniejszych zapisach zezwolił na rozmiar piksela o wartości nawet 160 µm, odpowiadająca rozdzielczość to 3,125 Lp/mm. W związku z powyższym wnioskujemy o standaryzację zapisów oraz obniżenie wartości granicznej dla rozdzielczości obrazowej

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy pozostają bez zmian.

190. Pytanie nr 8. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. VII. Stół pacjenta – Pkt. 10

Czy Zamawiający zgodzi się punktować analogicznie do szerokości płyty pacjenta również jej długość?

Sugerujemy: ≥ 220 cm – 0 pkt.; ≥ 240 cm – 5 pkt.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

191. Pytanie nr 9. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. VII. Stół pacjenta – Pkt. 16

Czy Zamawiający przyzna dodatkową ocenę punktową za zaoferowanie poniższej funkcjonalności:

"Przycisk do dezaktywacji przycisków nożnych na czas przenoszenia pacjenta (przycisk podświetlony, gdy funkcja dezaktywacji przycisków nożnych jest włączona) "

Funkcja ta znacznie poprawia komfort pracy i pozwala na poświęcenie całej uwagi pacjentowi podczas przygotowania do badania.

Tak - 5 pkt.; Nie – 0 pkt.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

192. Pytanie nr 10. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. VIII. Statyw kostno-płucny – Pkt. 2

Zamawiający punktuje parametr „3. Maksymalna odległość środka detektora od podłogi dla promienia poziomego”.

Prosimy o wprowadzenie w związku z tym analogicznie również punktacji dotyczącej równie ważnego parametru jakim jest „minimalna odległość środka detektora od podłogi dla promienia poziomego”. Sugerujemy:

≤ 30 cm – 5pkt

> 30cm – 0 pkt

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

193. Pytanie nr 11. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. VIII. Statyw kostno-płucny – Pkt. 8

W punkcie „8. Automatyka AEC min. 3 komorowa”, Zamawiający wymaga minimum 3 komór i jednocześnie punktuje więcej niż 5 komór. Prosimy o sprawdzenie czy nie wkradł się omyłka i w zapisie dotyczącym przyznawania punktów zamiast znaku „>„ nie powinien pojawić się znak „≥”. Pragniemy nadmienić, że najwyższej klasy systemy RTG w statywach posiadają zazwyczaj 5 komór AEC.

Odp.: Zamawiający potwierdza omyłkę, w zapisie dotyczącym przyznawania punktów zamiast znaku „>„ powinien być znak „≥”.

194. Pytanie nr 12. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. IX. Konsola technika – Pkt. 9

Czy Zamawiający zechciałby promować rozwiązanie mające znaczący wpływ na komfort i efektywność pracy personelu obsługującego aparat RTG i wprowadzi punktowanie funkcji opisanej: "Interfejs użytkownika i pomoc kontekstowa w języku polskim" ?

Tak - 5 pkt.; Nie – 0 pkt.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

195. Pytanie nr 13. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski.

Prosimy o określenie, po czyjej stronie: Zamawiającego czy Wykonawcy, jest koszt związany z integracją oferowanego systemu z posiadanym przez Zamawiającego systemem PACS/RIS?

Odp.: Koszt związany z integracją oferowanego systemu z posiadanym przez Zamawiającego systemem PACS/RIS leży po stronie Wykonawcy.

196. Pytanie nr 14. Pakiet nr 1 – Cyfrowy aparat rentgenowski. XII. Lekarska stacja diagnostyczna – Pkt. 3

Zamawiający wyspecyfikował monitory diagnostyczne, które wg naszej wiedzy są już niedostępne w sprzedaży. Czy Zamawiający dopuści monitory o poniższych parametрах:

Matryca	IPS
Przekątna	21,3"
Naturalna rozdzielczość	1200 x 1600 (3:4)
Liczba kolorów	10-bitowe kolory (DisplayPort)
Kąty widzenia (pionowo / poziomo)	178°, 178°
Rodzaj podświetlenia	LED
Jasność	1000cd/m2
Rekomendowana jasność do kalibracji	500cd/m2
Kontrast	1800:1
Czas reakcji (typowy)	20 ms (on / off)
Wejścia sygnałowe	DVI-D x 1, DisplayPort x2
Wyjścia sygnałowe (loop through)	DisplayPort x 1 (do połączeń szeregowych)
Zasilacz	AC 100 - 240 V: 50 / 60 Hz
Maksymalny pobór mocy	98W
Typowy pobór mocy	33W
W trybie oszczędzania energii	Poniżej 1W
Digital Uniformity Equalizer	Tak
Waga	7,7kg
	4,9kg
	CE MDR

Waga bez stopki

Certyfikaty i standardy

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do projektu umowy

197. Dot. §2 ust. 10 projektowanych postanowień umownych

Wykonawca zwraca się o usunięcie §2 ust. 10 z projektowanych postanowień umownych.

Uzasadnienie:

Wykonawca wyjaśnia, iż z uwagi na gabaryt, proces instalacyjny etc. dostarczenie sprzętu zastępczego w typie RTG jest fizycznie niemożliwe, ekonomicznie i gospodarczo nieuzasadnione, przez co nie może wiązać to wykonawcy (świadczenie niemożliwe).

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

198. Dot. §5 ust. 1 projektowanych postanowień umownych

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §5 ust. 1 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on **brzmienie:**

„Jeżeli Dostawca nie dotrzyma terminu:

- dostawy aparatów/urządzeń;

- zainstalowania i przekazania aparatów/urządzeń do eksploatacji;;

- usunięcia awarii w ustalonym terminie tj. 3 dni roboczych od dostarczenia urządzenia do serwisu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Dostawcy), lub na czas naprawy dostarczenie urządzenia zastępczego:

Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 0,01% ceny brutto określonej w paragrafie 3 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, przy czym maksymalna wysokość kary umownej z tego tytułu wynosi 10% ceny brutto określonej w paragrafie 3 ust. 1. Zamawiający odstąpi od naliczania kar za zwłokę w usunięciu awarii, jeżeli Dostawca na czas przedłużającej się naprawy dostarczy urządzenie zastępcze.”.

Uzasadnienie:

Zmiana dotyczy urynkowania projektowanych stawki kary umownej albowiem kreowanie kar umownych na poziomie jak zaproponowano w §5 ust. 1 projektowanych postanowień umownych jawi się jako obarczenie wykonawcy karą umowną rażąco wygórowaną, abstrahującą od realiów rynku i oderwaną od szkody jako takiej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

199. Dot. §5 ust. 5 projektowanych postanowień umownych

Wykonawca zwraca się o wskazanie jakiego rodzaju odsetek ustawowych może domagać się na podstawie §5 ust. 5 projektowanych postanowień umownych.

Odp.: Chodzi o odsetki ustawowe w transakcjach handlowych.

200. Wykonawca wnosi o dodanie do umowy postanowienia dot. możliwości korzystania z mediów dla potrzeb wykonania umowy, np. o treści jak niżej jako chociażby §1 ust. 5 projektowanych postanowień umownych.

„Zamawiający umożliwi na swój koszt korzystanie przez Wykonawcę z mediów, w szczególności energii elektrycznej, dla potrzeb wykonywania umowy, w tym czynności dostawy, montażu i uruchomienia sprzętu medycznego objętego Umową”,

albo postanowienia o treści równoważnej.

Uzasadnienie:

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną możliwość korzystania z mediów dla potrzeb realizacji umowy.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

201. Wykonawca wnosi o dodanie do umowy postanowienia dot. tzw. siły wyższej, o treści jak niżej jako chociażby §6 ust. 3 projektowanych postanowień umownych, np. o treści jak niżej:

„1. Żadna ze stron nie ponosi odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, jeżeli wykonanie zobowiązań będzie uniemożliwione przez jakiekolwiek okoliczności siły wyższej powstałe po dacie podpisania umowy.

2. W niniejszej umowie termin "siła wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne wobec łączącej strony więzi prawnej o:

1) charakterze niezależnym od stron,

2) którego strony nie mogły przewidzieć przed zawarciem Umowy,

3) którego nie można uniknąć ani któremu strony nie mogły zapobiec przy zachowaniu należytej staranności.

3. Siła wyższa może obejmować wyjątkowe wydarzenia i okoliczności, które bezpośrednio oddziałują na możliwość wypełnienia zobowiązań wynikających z Umowy w rodzaju wyliczonym poniżej bez ograniczania się do nich, jeśli tylko warunki określone w ust. 2 pkt 1-3 niniejszego paragrafu są spełnione:

1) wojna, działania wojenne, inwazja, działania wrogów zewnętrznych,

2) epidemia, w tym grypy czy też COVID-19,

3) terroryzm, rewolucja, wojna domowa, powstanie, przewrót wojskowy lub cywilny,

- 4) bunty, niepokoje, zamieszki, strajki spowodowane przez inne osoby niż personel Wykonawcy, podmioty udostępniające zasoby, podwykonawców,
- 5) amunicja wojskowa, niewypały, niewybuchy, promieniowanie jonizujące lub skażenie radioaktywne z wyjątkiem tych, które mogą być przypisane użyciu przez wykonawcę, podwykonawcę lub podmiot udostępniający zasoby,
- 6) klęski żywiołowe takie jak np: trzęsienia ziemi, huragany, pożary, tajfuny, niezwykle mrozy, powódzie,
- 7) wykopaliska archeologiczne.

4. Strona, której dotyczą okoliczności siły wyższej podejmuje uzasadnione kroki w celu usunięcia przeszkód, aby wywiązać się ze swoich zobowiązań minimalizując zwłokę lub szkodę.

5. Żadna ze stron nie ponosi odpowiedzialności za rozwiązanie umowy

z powodu uchybienia, jeżeli opóźnienie w wywiązywaniu się lub inne niewypełnienie ich zobowiązań wynikających z umowy jest wynikiem zdarzenia siły wyższej. Zamawiający nie jest zobowiązany do płacenia odsetek od nieterminowych płatności, jeżeli są one wynikiem zaistnienia siły wyższej.

6. Jeżeli w opinii jednej ze stron zaistniały jakiegokolwiek okoliczności siły wyższej mogące mieć wpływ na wywiązywanie się z jej zobowiązań, strona ta powinna niezwłocznie powiadomić na piśmie drugą stronę podając szczegóły dotyczące charakteru, prawdopodobnego okresu trwania i możliwych skutków takich okoliczności. O ile Zamawiający nie poleci inaczej, Wykonawca zobowiązany będzie do wypełniania swoich obowiązków wynikających z Umowy stosując środki alternatywne po ich uprzedniej akceptacji przez Zamawiającego.

7. W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej i jej trwania przez okres 30 dni niezależnie do jakiegokolwiek wydłużenia okresu realizacji jakie może zostać przyznane Wykonawcy z wyżej wymienionej przyczyny, każda ze stron jest uprawniona do odstąpienia od Umowy.”.

Uzasadnienie:

W projektowanych postanowieniach umownych brak treści dot. sytuacji tzw. siły wyższej, które to okoliczności mogą mieć niebagatelne znaczenie dla realizacji umowy, zwłaszcza w kontekście §7 projektowanych postanowień umownych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

202. Wykonawca zwraca się o dodanie do projektowanych postanowień umownych ust. 10 do §5 o treści:

„Rozwiązanie umowy albo odstąpienie od niej powoduje obowiązek zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za prawidłowo wykonaną część umowy.”.

Uzasadnienie:

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną płatność za prawidłowo wykonaną część umowy – niezależnie od przyczyny odstąpienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

203. Pytanie nr 1

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w zakresie przedmiotu zamówienia mieści się integracja z posiadanymi systemami RIS, PACS, HIS? Jeśli tak, to prosimy o wskazanie nazw producentów posiadanych systemów.

Odp.: Tak, PACS – Synektik, HIS/RIS – Comarch.

204. Pytanie nr 2

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna

W przypadku konieczności integracji z posiadanymi systemami RIS, PACS, HIS, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma podpisaną umowę serwisową pokrywającą koszt prac po stronie systemu RIS/PACS/HIS związanych z podłączeniem i integracją nowych urządzeń?

Odp.: Zamawiający posiada licencję DICOM, nie posiada umowy.

205. Pytanie nr 3

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 2

„Monitor opisowy:

Przekątna: 24”

Matryca: IPS LCD Matowa

Czas Reakcji: 4ms

Rozdzielczość minimalna: Full HD

Kontrast: 1000:1

Jasność: 250cd/m²

Kąty widzenia: 178 stopni

Złącza: HDMI, DP

Waga: do 5Kg”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania pod postacią monitora opisowego z czasem reakcji 5ms, jasnością 350 cd/m² oraz o wadze do 5 kg bez stopki.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

206. Pytanie nr 4

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Oprogramowanie przechowujące lokalnie dane obrazowe i bazę danych wykonanych badań/pacjentów (do 1000000 obrazów/10000 rekordów pacjenta).”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia oprogramowania przechowującego lokalnie dane obrazowe i bazę danych wykonanych badań/pacjentów. Przeglądarka nie służy do przechowywania danych. W przypadku integracji z systemem PACS dane obrazowe i baza danych są przechowywane w PACS.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

207. Pytanie nr 5

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Drukowanie :

-obsługa dodatkowych formatów papieru dla modułów DICOM dowolnego producenta, w tym druk DICOM w rozmiarze rzeczywistym (1:1) do 47 cali długości

- Windows® Print

Drukowanie obrazów badania na papierze w min. następujących trybach i z uwzględnieniem następujących funkcji:

- funkcja drukowania atrybutów badania; min. imienia i nazwiska pacjenta, daty badania, daty urodzenia pacjenta,

- funkcja dodania dowolnego tekstu do drukowanego obrazu,

- funkcja podglądu wydruku,

- tworzenie szablonów rozkładu wydruku z zakresem od 1x1 do 6x6 obiektów na wydruk.”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez przeglądarkę powyższych funkcjonalności. Biorąc pod uwagę fakt, iż aktualnie wyniki badań są udostępniane w formie elektronicznej (wydawane na płytach CD/DVD), nie ma konieczności by przeglądarka na stacji posiadała możliwość drukowania obrazów badania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

208. Pytanie nr 6

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Interfejs Dropbox”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie konfiguracji z interfejsem Dropbox.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

209. Pytanie nr 7

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Możliwość zmiany rozmiaru przycisków i czcionki (dla wyświetlaczy w wysokiej rozdzielczości)”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie możliwości zmiany rozmiaru przycisków i czcionki (dla wyświetlaczy w wysokiej rozdzielczości).

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

210. Pytanie nr 8

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Możliwość ukrycia / wyświetlania pasków narzędziowych na ekranach monitorów wyświetlających obrazy badań.”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie możliwości ukrycia/wyświetlania pasków narzędziowych na ekranach monitorów wyświetlających obrazy badań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

211. Pytanie nr 9

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Narzędzie lupy (Magnifier) z interpolacją 16-bitową i predefiniowanymi trybami przybliżenia”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie narzędzia lupy niewyposażonego w funkcjonalność interpolacji 16-bitowej oraz predefiniowanych trybów przybliżenia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

212. Pytanie nr 10**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„powiększanie stopniowe”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania pod postacią funkcjonalności powiększenia bezstopniowego, która jest rozwiązaniem lepszym, nieograniczającym Użytkownika, umożliwiającym wyświetlanie obrazu w dowolnym powiększeniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

213. Pytanie nr 11**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„Pomiary (w tym odległość, kąt, kąt Cobba, kąt dysplazji biodra, ROI, proporcje oraz opcje modyfikowania i usuwania)” *Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie funkcji pomiaru dysplazji biodra.*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

214. Pytanie nr 12**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„Wybór miniatur do podglądu serii (obraz ze środka serii lepiej reprezentuje jej zawartość)”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oprogramowania, w którym miniatura podglądu serii jest generowana automatycznie, bez ingerencji Użytkownika.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

215. Pytanie nr 13**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„Różne rozmiary kursora myszy Wyświetlanie plików DICOM Presentation States Okno z białym tłem* ułatwiające porównanie obrazów cyfrowych i tradycyjnych (na kliszy)”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie różnych rozmiarów kursora myszy oraz wyświetlania plików DICOM Presentation States Okno z białym tłem.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

216. Pytanie nr 14**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„Różne rozmiary kursora myszy Wyświetlanie plików DICOM Presentation States Okno z białym tłem* ułatwiające porównanie obrazów cyfrowych i tradycyjnych (na kliszy)”

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez funkcjonalność „Wyświetlanie plików DICOM Presentation States Okno z białym tłem”*

Odp.: Są niezależnymi instalacjami DICOM SOP zawierającymi informacje o sposobie wyświetlania określonego obrazu. Nie zawierają danych pikseli.

217. Pytanie nr 14**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„Konfigurowalne kontury do wyświetlania rzutowanych lub przecinających się projekcji”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez oprogramowanie funkcji konfigurowalnych konturów do wyświetlania rzutowanych lub przecinających się projekcji.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

218. Pytanie nr 15**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

“DICOM Query/Retrieve, C-FIND, C-STORE, klient druku DICOM, email DICOM”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu obsługiwanego przez oprogramowanie email DICOM.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

219. Pytanie nr 16**Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4**

„Narzędzie do zarządzania serwerem ułatwiające konfigurację DICOM”

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, w jakim zakresie dostarczane oprogramowanie ma zarządzać serwerem?

Odp.: Narzędzie do zarządzania serwerem pozwalającym na komunikację DICOM, konfigurację AET i portu komunikacyjnego składni transferu, ustawienia haseł poziomu logowania, ustawienia kontroli przepełnienia dysku i auto routingu.

220. Pytanie nr 17

Dotyczy Pakiet 1, XII. Lekarska stacja diagnostyczna, Lp. 4

„Narzędzie do zarządzania serwerem ułatwiające konfigurację DICOM”

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jaki serwer Zamawiający ma na myśli.

Odp.: Niezależną aplikację, która lokalnie na stacji opisowej tworzy serwer.

221. Pytanie nr 18

Dotyczy XIII - Informacje dodatkowe – warunki gwarancji i serwisu

„Oferowane urządzenie posiada dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Certyfikat CE

Deklaracja zgodności

Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów”

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że powyższy wymóg odnosi się do dostarczanego RTG oraz monitorów medycznych, obowiązek ten nie dotyczy dostarczanej stacji diagnostycznej, w skład której wchodzi sprzęt komputerowy niebędący wyrobem medycznym.

Odp.: Zamawiający potwierdza.

222. Pytanie nr 19

Dotyczy XIII - Informacje dodatkowe – warunki gwarancji i serwisu

„Dostępność części zamiennych po ustaniu produkcji zaoferowanego modelu (minimum) 10 lat”

Prosimy Zamawiającego o skrócenie do min. 5 lat okresu zagwarantowania dostępności części zamiennych dla dostarczanej stacji diagnostycznej.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakiet nr 9 – System kompresji klatki piersiowej

223. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość użycia na pacjentach o szerokości klatki piersiowej co najmniej 48 cm?

Odp.: Zamawiający oczekuje, aby urządzenie było odpowiednie dla szerokości klatki piersiowej 40 cm. Zapis nie wyklucza pacjentów o mniejszych i większych klatkach piersiowych.

224. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie do kompresji wyposażoną bezprzewodową transmisję danych z przebiegu RKO do komputerów typu PC za pomocą karty SD i możliwość dalszego przesłania zapisanych danych z przebiegu terapii, zamiast transmisji przez sieć WIFI?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

225. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści automatyczne urządzenie do kompresji posiadające programowanie trybów pracy urządzenia obejmujące głębokość uciśnięć oraz częstotliwość uciśnięć bezpośrednio w urządzeniu, nawet w trakcie prowadzonej reanimacji, dzięki czemu można na bieżąco modyfikować i dopasować parametry RKO do pacjenta, zamiast opisanej konfiguracji przez WIFI? W ocenie Wykonawcy jest to parametr lepszy, bardziej przydatny w codziennym użytkowaniu urządzenia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

226. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści automatyczne urządzenie do kompresji klatki piersiowej posiadające programowanie długości przerwy na wentylację pacjenta w zakresie 3-8 sekund, bezpośrednio w urządzeniu, dzięki czemu można modyfikować i dopasować parametry RKO do pacjenta?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

227. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie, którego konstrukcja i sposób użycia nie wymaga stosowania osobnej stabilizacji głowy oraz mocowania rąk pacjenta do urządzenia, dodatkowo system mocowania urządzenia do deski pod plecy składa się z jednego miejsca łączenia urządzenia z deską (załączamy poglądowe zdjęcie) dzięki czemu uzyskujemy większą czytelność obrazu podczas badań angiografii, a elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem są wielorazowe. System kompresji oparty na

jednym ramieniu, deska o grubości większej niż 15 mm, karbonowa, bez metalowych wzmocnień? Załączamy zdjęcie poglądowe.



Odp.: Zgodnie z SWZ.

228. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji częstości kompresji w pełny zakresie pomiędzy 100 – 120 uciśnień na minutę, a nie tylko w 3 wybranych częstościach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

229. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało płytę pod plecy przezierną dla promieni RTG?

Odp.: Zamawiający wymaga deski pod plecy przeziernej dla RTG.

230. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie do kompresji klatki piersiowej posiadało możliwość repozycjonowania miejsca ucisku klatki piersiowej wykonywanego przez jedną osobę i nie wymaga uniesienia ciała pacjenta celem przesunięcia elementu masującego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

231. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie do kompresji klatki piersiowej umożliwiło szerszy dostęp do klatki piersiowej pacjenta poprzez możliwość mocowania elementu masującego z różnych stron pacjenta - strona prawa lub lewa od strony barków lub dolnej połowy tułowia?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

232. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji głębokości uciśnień w pełnym zakresie pomiędzy 4-6 cm oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy:

Pakiet 1

Przedmiot zamówienia: Cyfrowy aparat rentgenowski

XIII - Informacje dodatkowe – warunki gwarancji i serwisu

Punkt 12

233. Czy Zamawiający wymaga aby oprogramowanie do zbierania informacji o dawce oraz obliczania dawki narządowej posiadało następujące funkcjonalności:

Oszacowanie dawki otrzymywanej przez płód z różnych etapów ciąży kobiety ciężarnej z wykorzystaniem przetestowanych fantomów zgodnych z algorytmem Monte Carlo opartej na GPU oraz technikach programowania Software as a Service (SaaS)

Oszacowanie dawki otrzymywanej przez płód z różnych etapów ciąży kobiety ciężarnej.

Uwzględnianych jest kilka parametrów: waga, wzrost, wiek, etapy ciąży itp.
Obliczenia zgodne z zaleceniami ICRP-60 i ICRP-103.
Oprogramowanie obsługujące urządzenia tj. CT, MG, RTG, RF, XA, NM, PT/CT, SPECT/CT, DX, CR, MRI
Odp.: Tak.

234. Czy Zamawiający dopuści wyłączenie zapisów z:

Pakiet 1 Przedmiot zamówienia: Cyfrowy aparat rentgenowski

XIII - Informacje dodatkowe – warunki gwarancji i serwisu

Punkt 12

„1. Bezterminowa licencja oprogramowania do wspomagania testów podstawowych kontroli jakości w radiografii cyfrowej i oceny narażenia pacjentów na działanie promieniowania, zawierającego co najmniej następujące funkcje:

- różnicowanie dawek w zależności od płci, BMI, wieku pacjentów, operatora, procedury
- raportowanie o konieczności wykonania testu lub przekroczeniu ustawowego limitu dawki (e-mail lub sms)
- automatyczne obliczanie wyników testów, porównywanie ich z parametrami odniesienia i wyświetlanie przekroczeń
- wyświetlanie i automatyczne wysyłanie do wybranych adresatów cyklicznych raportów w postaci wykresów w celu oceny trendów odchyleń dla wyników testów i dawek (częstotliwość generacji raportów wybiera użytkownik)
- możliwość rozszerzenia licencji na kolejne aparaty rtg
- automatyczne generowanie raportu zgodnego z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 6 grudnia 2022 roku ((Dz. U. 2022 poz. 2759) w sprawie szczegółowego zakresu audytów klinicznych wewnętrznych oraz audytów klinicznych zewnętrznych oraz wzoru raportów z ich przeprowadzenia
- oprogramowanie w języku polskim wraz z pomocą kontekstową
- wliczona w cenę oferty aktualizacja oprogramowania w terminie do 7 dni od wprowadzenia zmian obowiązującego prawa co najmniej w okresie gwarancji”

z uwagi na spełnienie wszystkich ww funkcjonalności poprzez oprogramowanie Dose raport wdrożone przez AbMed serwis opisane w pkt 2:

„2. Wykupienie dodatkowej licencji do oprogramowania Dose raport AB med serwis „
i funkcjonujące w Szpitalu od 2022 r.

Uzasadnienie:

Jako dystrybutor ww wymienionego oprogramowania Dose raport uważamy, że powielanie kolejnego oprogramowania rażąco narusza interesy Zamawiającego, naraża na niepotrzebne koszty związane z ponownym wykupieniem, instalacją i wdrożeniem kolejnego oprogramowania. Proces ponownej instalacji zaburzy działania i spowoduje brak synchronizacji z kluczową modalnością TK oraz utratę danych aktualnie działającego w Szpitalu systemu monitorującego dawkę promieniowania jonizującego.

Dodatkowo zapisy z pkt 1 nie wykraczają poza aktualnie dostępne funkcje oprogramowania Dose raport, które jest aktualnie użytkowane przez Zamawiającego, a dopuszczenie rozwiązań spełniających tylko wymienione funkcjonalności znacznie ogranicza zakres możliwości vs aktualnie użytkowane oprogramowanie.

Odp.: Tak.

Zadanie 1

zał nr 1 do SWZ - przedmiot zamówienia parametry techniczne

235. Pytanie 1

II Parametry techniczne pkt 1

Czy Zamawiający dopuści aparat z zawieszeniem sufitowym lamy RTG, statywem płucnym, stołem generatorem, oprogramowaniem certyfikowanym wspólnie przez jednego producenta i **posiadające jeden certyfikat CE na cały aparat wraz z oprogramowaniem**? Pragniemy zwrócić uwagę, że oferowany przez nas aparat może posiadać n.p. lampę czy generator innych uznanych producentów jednakże z punktu widzenia ustawy o wyrobach medycznych wciąż jest to **jeden produkt** certyfikowany w całości.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

236. Pytanie 2

VII. Stół pacjenta pkt 4

Czy Zamawiający dopuści aparat z minimalną odległością blatu od podłogi 54,5 cm? Jest to jedynie 2,5 cm różnicy względem wymagań Zamawiającego co nie będzie powodowało dużej różnicy w użytkowaniu aparatu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

237. Pytanie 3

VII. Stół pacjenta pkt 9

Czy Zamawiający dopuści aparat z pochłaniałnością blatu - ekwiwalent 1,4 mm Al?

Do oceny uzyskiwanych obrazów najczęściej używa się następujących parametrów:

- wielkość matrycy: wielkość obszaru obrazowania podczas ekspozycji,
- rozmiar piksela oraz powiązana z nim rozdzielczość przestrzenna,
- funkcja przenoszenia modulacji MTF

Funkcja przenoszenia modulacji (*Modulation Transfer Function, MTF*) polega na określeniu zdolności detektora do przekazywania modulacji sygnału wejściowego z określoną częstotliwością przestrzenną do sygnału wyjściowego.

Służy do szacowania wydajności odwzorowywania kontrastu elementu o danej wielkości. Parametr może przyjmować wartości między 0 a 1, gdzie 1 odpowiada doskonałemu przenoszeniu.

- kwantowa wydajność detekcji DQE.

Kwantowa wydajność detekcji (*Detective Quantum Efficiency, DQE*) wyraża stosunek liczby fotonów promieniowania rejestrowanego przez detektor do liczby wszystkich padających fotonów. Parametr może przyjmować wartości między 0 a 1, gdzie 1 odpowiada stanowi idealnemu, czyli każdy foton padający na detektor jest rejestrowany.

Pochłalność blatu stołu na poziomie 1,4 mm Al.

- spełnia międzynarodowe standardy

- jest REKOMPENSOWANA dzięki detektorom, które posiadają bardzo wysoki poziom DQE (76%) i MTF (86%) (jedne z najwyższych wartości na rynku)

- protokoły APR – zoptymalizowane przez producenta automatyczne protokoły badań. Dawka jest dobierana na podstawie budowy ciała pacjenta (w przypadku dzieci występuje podział wagowy, który precyzyjnie dobiera dawkę do masy ciała)

- Algorytmy przetwarzania obrazu – dzięki zastosowaniu mniejszych dawek i odpowiednim algorytmom można uzyskać bardzo dobrej jakości obrazy (normalnie, aby uzyskać wspomniany efekt potrzebne byłoby zastosowanie o wiele wyższej dawki)

REASUMUJĄC: Najważniejsza jest dawka na rejestratorze potrzebna do uzyskania optymalnego obrazu rentgenowskiego. Wystarczająco mała dawka na detektorze rekompensuje większą wartość pochłalności stołu, kratki przeciwrozproszeniowej i komór AEC.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

238. Pytanie 4

Czy Zamawiający mając na uwadze komfort użytkownika będzie wymagał, aby system był w pełni autopozycjonujący tzn. że ruchy zawieszenia sufitowego są w pełni zautomatyzowane i zintegrowane z ruchem stołu oraz statywu?

Alternatywnie,

Czy Zamawiający wprowadzi aparat w pełni autopozycjonujący jako kryterium 10% i zmniejszy wartość ceny do 70%?

Odp.: Zamawiający dopuści aparat w pełni zautomatyzowany.

239. Pytanie nr 1 – dotyczy zapisów umowy, §2 ust. 9:

Z uwagi na to, że aparat RTG jest wysokospecjalistycznym urządzeniem medycznym, prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na: „Jeżeli w okresie gwarancji dostarczony przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy okaże się wadliwy lub ulegnie awarii, Dostawca zobowiązuje się do jego naprawy w ciągu 5 (maksymalnie) dni kalendarzowych od chwili zgłoszenia bez konieczności sprowadzania części z zagranicy a w przypadku konieczności sprowadzenia części, w terminie maksymalnie 10 dni.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

240. Pytanie nr 2 - dotyczy zapisów umowy, §2 ust. 10:

Z uwagi na to, że aparat RTG jest wysokospecjalistycznym urządzeniem medycznym produkowanym na indywidualne zamówienie w konkretnej, określonej przez Zamawiającego konfiguracji parametrów technicznych, prosimy o wykreślenie ww. zapisu, ponieważ nie ma możliwości dostarczenia zastępczego aparatu RTG. Pozytywna odpowiedź umożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

241. Pytanie nr 3 - dotyczy zapisów umowy, §2 ust. 13:

Z uwagi na to, że aparat RTG jest wysokospecjalistycznym urządzeniem medycznym produkowanym na indywidualne zamówienie w konkretnej, określonej przez Zamawiającego konfiguracji parametrów technicznych i nie ma możliwości wymiany urządzenia, prosimy o zmianę zapisu na następujący: „W przypadku nieskutecznego usunięcia tej samej wady, Dostawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego elementu urządzenia na wolny od wad. Ilość napraw gwarancyjnych kwalifikująca do wymiany elementu urządzenia na nowe: 3 naprawy tego samego elementu.”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 1.

242. Pytanie nr 4 – dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §...umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony, lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

243. Pytanie nr 5 – dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu 1 - cyfrowy aparat rentgenowski

244. Pytanie 1

VII. Stół pacjenta. Punkt 4. Minimalna odległość blatu od podłogi ≤ 52 cm.

Czy Zamawiający dopuści aparat rtg, gdzie minimalna odległość blatu od podłogi wynosi 54,5 cm.

Oferowany przez nas zakres ruchu blatu w pionie i wysokości minimalna oraz maksymalna umożliwiają prawidłowe wykonanie wszystkich procedur diagnostycznych. Zamawiający promuje jedynie wartość techniczną, która jest nieznacznie mniejsza od wymaganej i nie zmienia to w żaden sposób ergonomii pracy z aparatem RTG. Zapis w obecnym brzmieniu uniemożliwia pytającemu złożenie ważnej, konkurencyjnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty na aparat rtg klasy Premium.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

245. Pytanie 2

VIII. Statyw kostno-płucny. Punkt 5. Zmotoryzowany i ręczny przesuw detektora w pionie.

Czy Zamawiający dopuści aparat rtg ze statywem kostno-płucnym, w którym zmotoryzowany przesuw detektora w pionie odbywa się przy pomocy pilota lub przycisku na panelu zainstalowanym na statywie. Przesuw poprzez przycisk jest dwustopniowy, i wyróżnia dwie prędkości przesuwu: normalny i precyzyjny. Czy za przesuw ręczny Zamawiający uzna przycisk sterowany przez ręcznie przez operatora?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

246. Pytanie 3 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o podanie informacji w zakresie ilości planowanych ekspozycji w ciągu 1 tygodnia w pracowni rtg.

Odp.: Ok. 600 badań w tygodniu.

247. Pytanie 4 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie na stronie aktualnych projektów osłon stałych dla pracowni rtg.

Odp.: Zamawiający udostępni.

248. Pytanie 5 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o podanie informacji w jakiej odległości od pracowni rtg jest zlokalizowana rozdzielnia elektryczna, z której zasilany będzie nowy aparat rtg. Czy mają Państwo zapas mocy, jeżeli tak, to proszę podać informację, jaki?

Odp.: Aparat zasilany ze skrzynki rozdzielnicowej umieszczonej w sterowni.

249. Pytanie 6 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, jakiego typu i jakiej grubości jest strop pod pomieszczeniami pracowni rtg.

Odp.: Strop Ackerman grubości ok. 30 cm.

250. Pytanie 7 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, jakiego typu i jakiej grubości jest strop nad pomieszczeniami pracowni rtg.

Odp.: Strop Ackerman grubości ok. 30 cm.

251. Pytanie 8 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, jaką funkcję pełnią pomieszczenia pod i nad pomieszczeniami pracowni rtg oraz je otaczające. Jak długo przebywają osoby w tych pomieszczeniach?

Odp.: Pod pomieszczeniami Pracowni rtg – Pracownia Fizjoterapii, nad – Sala Operacyjna; strony: Gabinet RTG, Gabinet Psychologa – 4h.

252. Pytanie 9 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, jakiego rodzaju i przekroju jest kabel zasilający obecnie zasilający aparat rtg ?

Odp.: Kabel aluminium 50 mm².

253. Pytanie 10 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający posiada wystarczającą ilość gniazd logicznych , aby wpiąć się z kablami RJ-45 internetowymi, w pomieszczeniach pracowni rtg i w serwerowni?

Odp.: Tak.

254. Pytanie 11 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację na temat instalacji telefonicznej i komputerowej oraz zabezpieczenie wynikającego z p.poż. . Czy w/w opisane instalacje i zabezpieczenia są sprawne w pomieszczeniach pracowni rtg? Czy będą wymagały modernizacji lub wymianie?

Odp.: Zamawiający informuje, że w/w opisane instalacje i zabezpieczenia są sprawne i nie będą wymagały modernizacji.

255. Pytanie 12 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o udzielenie informacji, czy wentylacja w pomieszczeniach pracowni rtg spełnia wymogi obowiązujących przepisów ? Czy jest zachowana wartość 1,5 krotności wymiany na godzinę?

Odp.: Wymaga zbadania.

256. Pytanie 13 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający posiada aktualny pomiar skuteczności wentylacji dla pracowni rtg? Jeżeli nie, czy wykonawca ma uwzględnić ten pomiar przy projekcie?

Odp.: Wykonawca ma uwzględnić ten pomiar przy projekcie.

257. Pytanie 14 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o udzielenie informacji, czy w przypadku niesprawnej wentylacji w pracowni rtg, czy Zamawiający dokona usprawnień we własnym zakresie, czy oczekuje wykonania prac od oferenta?

Odp.: Zamawiający oczekuje wykonania prac od oferenta.

258. Pytanie 15 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający oczekuje wymiany instalacji oświetleniowej i wymiany osprzętu oraz lamp w pomieszczeniach pracowni rtg? Proszę podać założone ilości dla pomieszczeń pracowni rtg oddzielnie.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

259. Pytanie 16 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o zgodę na przejęcie przez Zamawiającego odpowiedzialności za uzyskanie wszelkich zgód administracyjnych, w szczególności uzyskania pozwolenia na ponowne uruchomienie pracowni rtg przez lokalną WSSE (oczywiście przy pełnym wsparciu wykonawcy) i wyłączenie zapisu z zakresu umowy. Wykonawca nie jest stroną dla organów administracji, WSSE. Prosimy o przychylne rozważenie naszej prośby. Przy tak krótkim czasie realizacji, analogicznie wydłuża czas oczekiwania na wydanie wszelkim zgód i zezwoleń w przypadku starania się o nie przez wykonawcę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

260. Pytanie 17 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie czasu potrzebnego na uzyskanie zgód administracyjnych z czasu liczonego na realizację umowy.

Odp.: Zamawiający zwalnia Wykonawcę z uzyskania zezwolenia. W kwestii Dostarczającego są tylko dokumenty leżące po jego stronie.

261. Pytanie 18 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że w zakresie dostawy nowego aparatu rtg, oferent nie ma obowiązku dostarczenia mebli lub innego wyposażenia ruchomego.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

262. Pytanie 19 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że zatwierdzenie projektu osłon stałych w WSSE będzie leżało w gestii Zamawiającego.

Odp.: Zatwierdzenie projektu osłon stałych w WSSE leży po stronie Dostarczającego.

263. Pytanie 20 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający oczekuje wymiany wykładziny podłogowej w pomieszczeniach pracowni rtg z wyszczególnieniem wszystkich pomieszczeń dodatkowych (np. sterownia, kabiny, inne) ? Proszę podać założone ilości dla każdej pracowni rtg oddzielnie.

Odp.: Zgodnie z SWZ. Wymiana w zakresie uszkodzonej powierzchni instalacji.

264. Pytanie 21 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający oczekuje pomalowania ścian w pracowni rtg z wyszczególnieniem wszystkich pomieszczeń dodatkowych (np. sterownia, kabiny, inne) ? Proszę podać założone ilości dla każdego pomieszczenia pracowni rtg oddzielnie.

Odp.: Zamawiający oczekuje pomalowania ścian w przypadku uszkodzenia powierzchni przy instalacji aparatu RTG.

265. Pytanie 22 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający oczekuje wymiany okna rtg w sterowni rtg?

Odp.: Nie.

266. Pytanie 23 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający oczekuje wymiany stolarki drzwiowej, drzwi ochronnych rtg w pomieszczeniach pracowni rtg z wyszczególnieniem wszystkich pomieszczeń dodatkowych (np. sterownia, kabiny, inne)? Proszę podać założone ilości dla każdego pomieszczenia pracowni rtg oddzielnie.

Odp.: Nie.

267. Pytanie 24 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację, czy Zamawiający oczekuje wymiany stolarki okiennej w pomieszczeniach pracowni rtg z wyszczególnieniem wszystkich pomieszczeń dodatkowych? Proszę podać założone ilości dla każdego pomieszczenia pracowni rtg oddzielnie.

Odp.: Nie.

268. Pytanie 25 Dotyczy prac adaptacyjnych

Zwracamy się z prośbą o informację czy Zamawiający oczekuje wraz z demontażem starego aparatu rtg? Jeżeli tak, to proszę napisać w czyjej gestii jest demontaż i odpowiednie zabezpieczenie aparatów rtg na czas adaptacji i instalacji nowego aparatów rtg w pracowni rtg?

Odp.: Zamawiający oczekuje tylko demontażu starego RTG.

269. Pytanie 26

Czy Zamawiający mając na uwadze sąsiedztwo innych oddziałów i parking, oraz pomieszczenia ZDO, wydzieli, wyznaczy i zabezpieczy drogę dostawy systemów rtg zgodnie z przyjętymi ogólnymi zasadami bezpieczeństwa, a w szczególności drogę dojazdu, możliwość manewru samochodem ciężarowym i wózkiem widłowym?

Odp.: Tak.

270. Pytanie 27

XIII - Informacje dodatkowe – warunki gwarancji i serwisu. Punkt 12. Bezterminowa licencja oprogramowania do wspomaganie testów podstawowych kontroli jakości w radiografii cyfrowej i oceny narażenia pacjentów na działanie promieniowania

Prosimy o doprecyzowanie zapisów.

a. Czy Zamawiający oczekuje dostawy 1 kompleksowego oprogramowania tego samego producenta co aparat rtg?

b. Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku dostarczenia oprogramowania DIAGNOMATIC wraz z dedykowanym zestawem do testów w radiografii cyfrowej oraz fluoroskopii wyposażonej w system AEC i systemu do automatycznej archiwizacji, monitorowania i optymalizacji dawki promieniowania jonizującego spełniającego dyrektywę EUROATOM 2013/59 z 5 grudnia 2013 roku?

Odp.: Zamawiający oczekuje wykupienia dodatkowej licencji.

271. Prosimy o wskazanie, jakie dokumenty Wykonawca powinien złożyć wraz z formularzem oferty (Załącznik nr 2 do SWZ) – w dokumencie Specyfikacji Warunków Zamówienia nie jest wskazany jednoznaczny wykaz dokumentów, z których powinna składać się oferta, a pominięcie wymaganych dokumentów może skutkować odrzuceniem przez Zamawiającego złożonej przez Wykonawcę oferty.

Odp.: Dokumenty składane wraz z ofertą: 1) Oferty należy złożyć, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej. 2) Do oferty Wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu czyli Jednolity europejski dokument zamówienia Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy, że nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. 3) Formularz oferty załącznik nr 2 do swz wraz z potwierdzeniem parametrów technicznych (załącznik nr 1), 4)

Formularz cenowy oferty (załącznik nr 10 do swz) 5) Pełnomocnictwo. 6) Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na wnioski Wykonawców, a także wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia przy składaniu ofert.

Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania wyjaśnienia i odpowiedzi na wnioski Wykonawców, bez dodatkowego wyodrębniania wprowadzonych zmian.