



DZP- 29/2021

Bytom, dnia 28.10.2021 r.

ZMIANA I WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **”Zakup mammografu cyfrowego dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 4 w Bytomiu”**.

Działając na podstawie art. 135 ust. 1,2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą, SP ZOZ Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 4 w Bytomiu (zwany dalej Zamawiającym), zmienia i wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej SWZ) w sposób następujący:

Pytanie 1

Do opisu w pozycji 76: „Wstrzykiwacz automatyczny kontrastu” zał. nr 3 do SIWZ. Czy Zamawiający wymaga oferty na wstrzykiwacz z dwoma ekranami dotykowymi o parametrach: Ekran dotykowy konsoli sterującej – przekątna 33,80 cm (17 cali), rozdzielczość 1280x1024. Ekran dotykowy na głowicy strzykawki – przekątna 20,3 c, (8 cali) rozdzielczość 600 x 800.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, by zaoferowany system do biopsji mammotomicznej posiadał MENU w języku polskim.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Wykonawca w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego ma przekazać deklaracje/certyfikaty dotyczące samego urządzenia medycznego tj. Mammograf czy też do jego części składowych takich jak detektor, konsola technika wyspecyfikowanych w OPZ?

Odpowiedź

NIE. Wykonawca ma przekazać pełną dokumentację całego pełnego urządzenia a nie składowych wchodzących w skład pełnego zestawu.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści kartę katalogową lub opis techniczny w języku angielskim?

Odpowiedź

NIE. Zamawiający jasno określił, w jakim języku ma być dostarczona dokumentacja tj. język polski.

[Handwritten signature]

Pytanie nr 5

Czy Wykonawca ma złożyć karty katalogowe oraz opisy techniczne czy też ulotki do wyposażenia dodatkowego opisanego w OPZ pozycja 116, 119, 120, 121 ?

Odpowiedź

Dla poz. 120-Tak, dla pozostałych bez zmian zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6**dotyczy załącznika nr 1A do SWZ**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający pisząc „*podatek VAT*” w formularzu cenowym ma na myśli % ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 7**dotyczy załącznika nr 1 A do SWZ**

Czy Zamawiający może wyjaśnić, w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać stawkę podatku vat %, w formularzu cenowym, kolumna podatek VAT, jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT tj. 8% i 23% - zgodnie z obowiązującymi Wykonawcę przepisami prawa podatku VAT?

Czy wystarczające jest wpisanie 8 % i 23% w tej pozycji formularza? I powielenie tego pod tabelą w miejscu gdzie należy podać podatek VAT słownie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie zmodyfikowanie formularza cenowego, aby do poszczególnych elementów, na które składa się mammograf dopasować odpowiednią stawkę podatku VAT.

Pytanie nr 8

Prosimy o informację w obecnej sytuacji epidemiologicznej Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z art. 78 Kodeksu Cywilnego? Lub też złożenie podpisu chociaż przez jedną ze stron podpisem kwalifikowanym.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9**dotyczy załącznika nr 1A do SWZ**

Prosimy o poprawę oczywistej omyłki w nazwie załącznika z „załącznik nr 1 do SWZ” na „załącznik nr 1A do SWZ”.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że formularz cenowy to załącznik Nr 1A do SWZ, a nie jak wskazano Załącznik Nr 1 do SWZ.

Pytanie nr 10**dotyczy załącznika nr 1A do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, iż w pozycji „cena jednostkowa netto” Wykonawca ma wycenić dostawę mammografu wraz z jego wyposażeniem dodatkowym, testami specjalistycznymi i ewentualnymi pracami adaptacyjnymi ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 11**dotyczy SWZ rozdział III, pkt 4 b**

Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie SWZ. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów

technicznych w katalogach firmowych lub dokumentacji technicznej itd. Oferowanego sprzętu. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w katalogach firmowych, prospektach itd.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

dotyczy załącznika nr 8 do SWZ – projektowane postanowienia umowy

Prosimy o potwierdzenie, że szkolenie personelu medycznego jest wymagane zgodnie z SWZ w terminie uzgodnionym z Zamawiającym co oznacza, że podpisanie protokołu końcowego nie będzie uwarunkowane przeprowadzeniem tego szkolenia.

Odpowiedź

Tak szkolenie personelu jest wymagane, ale w terminie uzgodnionym z Zamawiającym.

Pytanie nr 13

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/ cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy, pkt 29 „Generator zabudowany w statyw mammografu”

W tym punkcie Zamawiający promuje technologię, która ogranicza możliwości adaptacji pomieszczeń, co szczególnie w przypadku mammobusów – i ograniczonej przestrzeni – wydają się być niezasadne. Mammografy z generatorami niezintegrowanymi, można przymocować do ściany pomieszczenia, co zabezpiecza urządzenie podczas transport oraz oszczędzając znaczną ilość miejsca. Dodatkowo oddzielny montaż generatora zmniejsza grzanie się zespołów mammografu przedłużając tym samym ich żywotność.

Sam generator jest wielkości komputera klasy PC i można go zainstalować w dowolnym – dogodnym – miejscu. Dlatego prosimy o rezygnację z tego punktu.

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego pozwoli nam złożyć ważną ofertę.

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ Zamawiający uważa, że zewnętrzny generator powoduje konieczność położenia dodatkowego okablowania w pomieszczeniach a to utrudnia instalacje i eksploatacje.

Pytanie nr 14

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/ cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy, pkt 38 „Zestaw do zdjęć umożliwiający dodatkowo inny współczynnik powiększenia”

W tym punkcie Zamawiający premiuje większe niż 1,5x powiększenie co zapewnia lepsze możliwości diagnostyczne. Jednak obecność dwóch powiększeń nie daje dodatkowych możliwości w stosunku do jednego powiększenia – większego niż 1,5x.

Dlatego proponujemy zmianę punktacji:

38. Zestaw do zdjęć umożliwiający dodatkowo większy niż 1,5x współczynnik powiększenia	TAK	1.5x	–	0
	Podać współczynnik powiększenia	1.8x	–	2
		k		pkt
		a		

Odpowiedź

Nie, Zgodnie z SWZ posiadanie dwóch rodzajów powiększenia daje możliwości lekarzowi co do podjęcia odpowiedniej decyzji co do dalszej diagnostyki.

Pytanie nr 15

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/

cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy, pkt 51 „Rozmiar piksela”

Rozmiar piksela jest jednym z najistotniejszych parametrów opisujących detektor cyfrowy. Wielkość piksela wpływa znacząco na rozdzielczość przestrzenną obrazu. Z uwagi na fakt, iż na rynku dostępne są znacznie bardziej zaawansowane rozwiązania niż progowe 100 μm , proponujemy modyfikację punktacji tego parametru:

51.	max. 100 μm	< 55 μm –
Rozmiar piksela	$\leq 100 \mu\text{m}$	2 pkt
		$\geq 55 \mu\text{m}$ –
		1 pkt

Odpowiedź

Tak, Zamawiający zmienia punktację zaproponowaną.

Pytanie nr 16

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/ cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy, pkt 61 „Możliwość ustawienia głowicy i wykonania badania 3D i pozycji -180°(detektor na górze, lampa na dole)”

W tym punkcie Zamawiający premiuje ustawienie, które nie daje żadnych dodatkowych możliwości diagnostycznych, a jednocześnie stwarza dodatkowe ryzyko dla pacjentki – lampa RTG porusza się będzie w pobliżu nóg pacjentki.

Dlatego proponujemy rezygnację z tego punktu.

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ pozycja odwrócona jest jedną ze standardowych procedur dostępnych w badaniach mammograficznych.

Pytanie nr 17

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/ cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy, pkt 75 „Oprogramowanie do obliczania ilości niezbędnego środka kontrastowego odliczające czas od podania środka kontrastującego oraz informujące o właściwym momencie wykonania ekspozycji”

Funkcja, którą Zamawiający opisuje w tym punkcie, nie ma istotnego wpływu na codzienną pracę mammografu.

Dlatego proponujemy rezygnację z tego punktu.

Odpowiedź

Nie, Zgodnie z SWZ oprogramowanie ułatwia obliczenie różnych objętości środka kontrastującego w zależności od stężenia i wagi pacjentki. Funkcja ta przyspiesza wykonanie badania.

Pytanie nr 18

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/ cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy

Parametr DQE jest jednym z najważniejszych parametrów opisujących detektor. Wartość DQE odpowiada na pytanie jak duża część sygnału wykorzystywana jest na uzyskanie obrazu. Im wyższy współczynnik DQE tym wyższe efektywne wykorzystanie dawki, co przekłada się na niższą dawkę, a także niższe koszty eksploatacyjne. W związku z tym proponujemy dodanie punktu:

Osiągany poziom współczynnika DQE dla 0,5 lp/mm	Min 70 %	< 80% – 0 pkt
		$\geq 80\%$ – 2 pkt

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadza dodatkowej punktacji.

Pytanie nr 19

Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (DZP – 29/2021), Wykaz wymaganych parametrów/ cech techniczno-użytkowych, Mammograf cyfrowy

Zakres kątowy w tomosyntezie wpływa na dwa istotne parametry – czas badania oraz jakość osiąganego wyniku. Im kąt mniejszy – tym krótszy czas badania, im kąt jest większy – tym

lepszej jakości wynik badania. W zależności od klinicznej potrzeby, można wykonać badanie krótsze – jakość otrzymywanych wyników bywa wystarczająca lub też zachodzi potrzeba uzyskania wyższej jakości wyników, kosztem dłuższego czasu badania – i tu niezbędny jest większy kąta.

Dlatego proponujemy dodanie punktu premiującego możliwość doboru odpowiedniego kąta w zależności od decyzji lekarza:

Możliwość wykonania badania tomosyntezy przy dwóch różnych zakresach kątowych	TAK/NIE	NIE – 0 pkt TAK – 2 pkt
---	---------	----------------------------

Odpowiedź

Zamawiający nie wprowadza dodatkowej punktacji.

Pytanie 20

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, II Lampa rentgenowska, pkt 12

Zwracamy uwagę Zamawiającego iż rodzaj i liczba materiałów, z których zbudowana jest anoda ma kluczowe znaczenie dla jakości obrazu i poziomu dawki. W badaniu mammograficznym obrazujemy zarówno struktury tłuszczowe, jak i gruczołowe – dlatego istotne jest zastosowanie odpowiedniego spektrum energetycznego promieniowania rentgenowskiego, w zależności od badanej struktury.

Najbardziej zaawansowane technologicznie mammografy posiadają anody zbudowane z dwóch materiałów – zapewniających obrazowanie zarówno struktur tłuszczowych, jak i gruczołowych - z niskim poziomem dawki.

W celu pozyskania przez Zamawiającego najnowocześniejszych technologii wnioskujemy o wprowadzenie punktu:

Materiał anody	Podać	Anoda zbudowana z dwóch materiałów (materiału dedykowany do obrazowania tkanki tłuszczowej oraz materiału dedykowanego do tkanki gruczołowej) – 2 pkt Anoda zbudowana z jednego materiału – 0 pkt
----------------	-------	--

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ promieniowanie można kształtować przy pomocy wbudowanych filtrów.

Pytanie 21

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, II Lampa rentgenowska, pkt 15

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż wartość pojemności cieplnej anody jest bardzo istotnym parametrem podczas pracy klinicznej – im większa wartość pojemności tym więcej badań można wykonać bez niebezpieczeństwa związanego z przegrzaniem anody. Jest to istotne zwłaszcza przy prowadzeniu programu przesiewowego.

W związku z powyższym wnioskujemy do Zamawiającego o wprowadzenie punktacji:

15. Pojemność cieplna anody	min. 160 kWhU	> 300 kWhU – 20 pkt
		≤ 300 kWhU – 0 pkt

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisem w SWZ.

Pytanie 22

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, IV Statyw mammograficzny, pkt 31

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż odległość powierzchni stolika od podłogi dla najniższej pozycji głowicy ma kluczowe znaczenie przy obrazowaniu pacjentek na wózkach inwalidzkich. System mammograficzny powinien umożliwiać obrazowanie niezależnie od wzrostu lub stanu zdrowia, dlatego proponujemy wprowadzenie oceny dla tego istotnego parametru:

31. Zakres ruchu głowicy w pionie (mierzony do górnej min. 71 - Najmniejsza

Handwritten signature/initials

powierzchni stolika mammograficznego)

140 cm

wartość
odległości
górnej
powierzchni
stolika od
podłogi dla
dolnej pozycji
głowicy -2 pkt,
pozostałe - 0
pkt

Odpowiedź;

Tak, Zamawiający wprowadza nową punktację.

Pytanie 23

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, IV Statyw mammograficzny, pkt 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu, w którym sterowanie ruchem płytki dociskowej góra/dół realizowane jest poprzez ręczne pokrętki oraz dwa zestawy przycisków nożnych ruch głowicy góra/dół realizowany jest natomiast przy pomocy przycisków ręcznych i dwóch zestawów przycisków nożnych? Taki sposób sterowania daje analogiczną funkcjonalność do wymaganej w niniejszym punkcie.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 24

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, V Detektor cyfrowy, pkt 55

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż czas pomiędzy ekspozycjami diagnostycznymi stanowi bardzo ważny parametr świadczący o technologii detektora – im jest on krótszy, tym krótszy czas odświeżania detektora. Parametr ma również wymiar wydajności pracy, który ma znaczenie zwłaszcza w skryningu. Długi czas oczekiwania na gotowość detektora do każdej z czterech projekcji (CC oraz MLO – prawej i lewej piersi) może znacznie wydłużyć czas badania. W celu pozyskania przez Zamawiającego najlepszej technologii, wnioskujemy o wprowadzenie punktacji:

55.

Czas pomiędzy ekspozycjami diagnostycznymi

max.30 s

Najkrótszy czas
– 20 pkt
Pozostałe – 0 pkt

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 25

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, VI Funkcja tomosyntezy, pkt 60

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż zbyt wąski zakres kąta skanu zmniejsza rozdzielczość w osi Z - cc powoduje słabą separację obiektów (tkanek, zmian) w zrekonstruowanych płaszczyznach tomosyntezy. Jest to kluczowy parametr podczas skanu tomosyntezy i wiele publikacji potwierdza fakt, iż kąt skanu na poziomie 15° nie pozwala na rekonstrukcję płaszczyzn z dobrą rozdzielczością w osi Z. Proponujemy modyfikację niniejszego wymagania, w celu pozyskania przez Zamawiającego rozwiązań które dostarczą pewność kliniczną podczas diagnostyki:

60. Zakres kątowy skanu tomosyntezy

min. $\pm 7.5^\circ$

$> \pm 10^\circ$ 20 pkt
 $\leq \pm 10^\circ$ – 0 pkt

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ. Separacja obiektów zależy nie tylko od zakresu kąтового skanu ale również od wielkości piksela detektora.

Pytanie 26

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, VI Funkcja tomosyntezy, pkt 63

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż ruch ciągły lampy podczas skanu tomosyntezy powoduje rozmazanie obrazowanych obiektów w kierunku ruchu lampy. Uniknięcie tych artefaktów zapewni skokowy ruch lampy. Polega on na szybkim przesuwaniu lampy o pewien kąt i wykonywaniu zdjęć w chwilach między przesunięciami podczas gdy lampa jest nieruchoma. Unikalna budowa oferowanego mammografu umożliwi na szybkie przesunięcie lampy i zatrzymanie bez drgań.

W celu pozyskania przez Zamawiającego rozwiązań, które dostarczą pewność kliniczną podczas diagnostyki, proponujemy wprowadzenie punktacji:

63. Ruch lampy podczas tomosyntezy płynny lub skokowy	TAK (podać)	Ruch skokowy lampy – 2 pkt; Ruch płynny lampy – 0 pkt;
---	----------------	---

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ. Skokowy ruch lampy wprowadza niepotrzebny ruch lampy a to z kolei wpływa na jakość zdjęć.

Pytanie 27

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, VI Funkcja tomosyntezy, pkt 64

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż odległość między zrekonstruowanymi płaszczyznami w badaniu tomosyntezy ma krytyczne znaczenie ze względu na rozmiary mikrozwapnień (ich wielkość w większości przypadków nie przekracza 1 mm). Dlatego bardzo istotna jest minimalizacja odległości między zrekonstruowanymi płaszczyznami. W celu pozyskania przez Zamawiającego najlepszych technologii zwracamy się z prośbą o wprowadzenie punktacji:

64. Odległość między zrekonstruowanymi płaszczyznami w max. badaniu tomosyntezy	1 mm	Najmniejsza odległość – 2 pkt; Pozostałe wartości – 0 pkt;
---	---------	---

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ. Zalecane jest łączenie warstw w celu przyśpieszenia badań z tomosyntezą.

Pytanie 28

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, VII Biopsja, pkt 68

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie mammografu, którego waga przystawki do biopsji jest mniejsza niż 12 kg? Parametr ten jest nieznacznie większy od wartości granicznej. Do robota do biopsji dołączany jest mobilny stolik, który ułatwia przenoszenie przystawki do biopsji.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, VIII Funkcja mammografii spektralnej, pkt 75

Czy Zamawiający przyzna punkty dla rozwiązania posiadającego oprogramowanie odliczające czas od podania środka kontrastującego oraz informującego o właściwym momencie wykonania ekspozycji, które nie oblicza ilości niezbędnego środka kontrastowego?

Sugerujemy zmianę punktacji:

75. Oprogramowanie do obliczania ilości niezbędnego środka kontrastowego odliczające czas od podania środka	TAK/NIE podać	Oprogramowanie do obliczania ilości środka
---	------------------	---

kontrastującego oraz informujące o właściwym momencie wykonania ekspozycji

kontrastowego odliczające czas od podania środka kontrastującego oraz informujące o właściwym momencie wykonania ekspozycji – 2 pkt;
Oprogramowanie odliczające czas od podania środka kontrastującego oraz informujące o właściwym momencie wykonania ekspozycji - 1 pkt;
Pozostałe – 0 pkt;

Odpowiedź

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, X Stanowisko obrazowo-opisowe radiologa, pkt 100

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekarskiej stacji do opisów, w której dwa dyski o pojemności 1TB pracują w systemie RAID0? Oprogramowanie stacji zaprojektowane jest tak, żeby aplikacja działała płynnie i szybko - niezależnie od wielkości obrazów (np. tomosyntezy czy MR) – na co również duży wpływ ma sposób zapisu danych na dyskach (RAID 0 zapewnia duży transfer danych). Obecnie sformułowany wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź

Nie, Zgodnie z zapisem w SWZ. RAID0 zwiększa zawodność systemu. RAID1 lub RAID3 umożliwia powrót do pracy i pozwala na odzyskanie danych po awarii dysków.

Pytanie 31

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, X Stanowisko obrazowo-opisowe radiologa, pkt 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym stacja diagnostyczna umożliwi oznaczenie obszaru zainteresowania wraz z adnotacją tekstową bez możliwości przesłania obrazu wraz z zaznaczeniami do stacji akwizycyjnej? Zaznaczone obszary oraz adnotacje możliwe są do zarchiwizowania na serwerze PACS, w celu późniejszego odczytu lub porównania z badaniami bieżącymi. Obecnie sformułowany wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź

Tak pod warunkiem, późniejszego wczytania zarchiwizowanych obrazów do mammografu.

Pytanie 32

Dotyczy integracji pkt. 118 Podłączenie mammografu i stacji lekarskiej do szpitalnego systemu PACS i RIS - wymagane licencje: Prosimy Zamawiającego o podanie dostawcy systemów PACS i RIS.

Odpowiedź

ResQmed- Infinitt; RIS-AMMS

Pytanie 33

Dotyczy ochrony osobistej pkt. 121 Fartuszki ochronne dla pacjentek (dwa rozmiary): Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie z jakiego materiału mają być wykonane fartuchy, w jakim równoważniku Pb oraz w jakich rozmiarach. Dane te będą istotne dla właściwego oszacowania ceny.

Odpowiedź

Równoważniku Pb-0,35mm Pb do 0,5mm; materiał Novalite lub rozwiązanie równoważne dla Novalite. rozmiar: S oraz L.

Pytanie 34

Czy Zamawiający potwierdza, że w pomieszczeniach mammografu istnieje sprawna wentylacja, która spełnia wymogi polskich przepisów.

Odpowiedź

Jest wentylacja mechaniczna. Zamawiający nie potwierdza, że spełnia ona wymogi obowiązujących przepisów.

Pytanie 35

Prosimy o udostępnienie wyników pomiarów wentylacji nie starszych niż 1 rok.

Odpowiedź

Zamawiający nie dysponuje takimi wynikami pomiarów.

Pytanie 36

Prosimy o wskazanie drogi transportowej urządzenia z parkingu do pomieszczeń w których ma nastąpić instalacja. Czy na drodze występują schody, windy? Jeśli transport urządzenia ma się odbywać przy pomocy windy to prosimy o zapewnienie obecności serwisu windy podczas dostawy urządzenia.

Odpowiedź

Transport od ul. Aleja Legionów. Na drodze transportu brak schodów, windy.

Pytanie 37

Jeśli urządzenie ma być instalowane na wyższych kondygnacjach budynku, w którym nie ma wind czy Zamawiający wyrazi zgodę na transport urządzenia za pomocą dźwigu przez wykonany w tym celu otwór w ścianie zewnętrznej budynku.

Odpowiedź

Patrz odpowiedź na pytanie 36.

Pytanie 38

Czy budynek, w którym ma zostać zainstalowany mammograf jest pod opieką konserwatora zabytków?

Odpowiedź

Budynek, w którym ma być zainstalowany mammograf nie jest umieszczony w rejestrze lub ewidencji zabytków.

Pytanie 39

Jeśli pomieszczenie przeznaczone do instalacji urządzenia wymaga adaptacji lub dostosowania do wytycznych instalacyjnych urządzenia podawanych przez producenta to kto będzie odpowiedzialny za wykonanie prac dostosowawczych? Czy Zamawiający wykona je we własnym zakresie ?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ, Zamawiający wykona je we własnym zakresie.

Pytanie 40

Czy Zamawiający zapewni dostępność zasilania doprowadzonego do miejsca instalacji kablem o odpowiednich parametrach ? Wymagana dostępna moc pobierana przez urządzenie, które chcemy zaoferować to ok 5kVA (maksymalny chwilowy pobór mocy)

Odpowiedź:

Zamawiający zapewni dostępną moc na poziomie 5kVA. Zamawiający nie ma wiedzy jaki to kabel o odpowiednich parametrach.

Pytanie 41

Czy Zamawiający udostępni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mb/s (upload/download) ze stałym adresem IP oraz urządzenie sieciowe umożliwiające zestawienie tunelu VPN w celu zdalnej diagnostyki urządzenia?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający udostępni dostęp do sieci szpitalnej z wykorzystaniem istniejącego łącza internetowego którego przepustowość łącza jest 100/100 Mb/s na zasadach zgodnych z polityką bezpieczeństwa Szpitala.

Pytanie 42

Jeśli na powyższe pytanie odpowiedź brzmi nie to czy Zamawiający zapewni łącze internetowe o parametrach jak w poprzednim pytaniu i wyrazi zgodę na instalację odpowiedniego urządzenia dostarczonego przez Wykonawcę w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki urządzenia?

Odpowiedź

Patrz na odpowiedź pytanie 41.

Pytanie 43

Jeśli na oba poprzednie pytania odpowiedź brzmi nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na uruchomienie zdalnej diagnostyki za pomocą urządzenia sieciowego z modułem 3G

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

Pytanie 44

Prosimy o informację po czyjej stronie będzie sporządzenie nowego projektu osłon stałych.

Odpowiedź

Zamawiający wykona je we własnym zakresie.

Pytanie 45

Prosimy o udostępnienie istniejącego projektu osłon stałych w celu weryfikacji konieczności montażu dodatkowych osłon w pracowni.

Odpowiedź

Zamawiający nie posiada projektu istniejących osłon stałych.

Pytanie 46

Prosimy Zamawiającego o udostępnienie rysunku pomieszczenia przeznaczonego do instalacji urządzenia – najlepiej w formie DWG lub innej zawierającej wymiary pomieszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada w zasobach rysunku pomieszczenia. W załączeniu skan rysunku z wymiarami z natury (pracownia mammograf.pdf)

Pytanie 47

Prosimy Zamawiającego o informację czy Wykonawca ma przewidzieć wymianę wykładziny podłogowej. Jeśli tak, prosimy o sprecyzowanie jaki obszar (ilość m²) podlega wymianie.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48

Prosimy Zamawiającego o informację czy Wykonawca ma przewidzieć wymianę drzwi do pracowni. Jeśli tak, prosimy o podanie ilości oraz rodzaj (ochronne rtg czy zwykłe).

Odpowiedź

Nie, zamontowane są atestowane drzwi.

Pytanie 49

Prosimy o informację czy Zamawiający przewiduje jakieś prace remontowe np. szpachlowanie, malowanie pomieszczeń, montaż sufitów podwieszanych, wymiany oświetlenia itp. za wykonanie, których odpowiedzialny będzie wykonawca? Prosimy o ich wyszczególnienie.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zakres prac nie obejmuje wymiany drzwi ochronnych RTC jeśli istniejąca stolarka będzie spełniała wymogi ochrony radiologicznej.

Odp.: Tak, potwierdzamy.

Pytanie 51

Prosimy Zamawiającego o podanie informacji w zakresie ilości planowanych akwizycji w tygodniu.

Odp.: Ilość planowanych akwizycji w tygodniu wynosi 300.

Pytanie 52

Prosimy o informację jakiego typu jest strop pod pomieszczeniami pracowni mammografii.

Odp.: Strop żelbetowy.

Pytanie 53

Prosimy o informację jakiego typu jest strop nad pomieszczeniami pracowni mammografii.

Odp.: Strop Ackermanna.

Pytanie 54

Prosimy o informację jaką funkcję pełnią pomieszczenia pod i nad pomieszczeniem pracowni mammografii (pomieszczeniem badań) oraz je otaczające. Jak długo w tych pomieszczeniach przebywają ludzie.

Odp.:

Pod – pomieszczenia techniczne, piwnica, nie przebywają ludzie.

Nad – jest to ostatnia kondygnacja, powyżej jest stropodach.

Obok po lewej – rejestracja, pobyt ludzi powyżej 4h na dobę.

Obok po prawej – pokój opisowy, pobyt ludzi powyżej 4h na dobę.

Pytanie 55

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zatwierdzenie projektu osłon stałych RTG w WSSE będzie w gestii Zamawiającego.

Odp.: Zgodnie z SWZ, wszystkie prace dodatkowe są po stronie Zamawiającego.

Pytanie 56

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zakres prac nie obejmuje sporządzenia dokumentacji projektowej,

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 57

Czy Zamawiający będzie wymagał przekazania dokumentacji powykonawczej (niezbędne pomiary, próby instalacji, atesty certyfikaty) jeśli tak to prosimy o wyszczególnienie jakiej?

Odp.: Tak będzie wymagał dokumentację opisaną w SWZ dotyczącą wykonania testów.

Pytanie 58

Prosimy Zamawiającego o informację dot. typu, przekroju istniejącego kabla zasilającego mammograf.

Odp.: Kabel zasilający 3x25 mm² Cu

Pytanie 59

Prosimy Zamawiającego o informację w jakiej odległości od pracowni mammografii zlokalizowana jest rozdzielnia elektryczna, z której zasilany będzie nowy aparat.

Odp.: 10 m

Pytanie 60

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w pracowni mammografu znajduje się działające gniazdo sieci komputerowej, które może zostać wykorzystane przez nowy mammograf.

Odp.: W pracowni mammografu znajduje się działające gniazdo sieci komputerowej.

Pytanie 61

Jeśli na powyższe pytanie odpowiedź brzmi „nie” to prosimy o potwierdzenie, że doprowadzenie odpowiedniej sieci komputerowej do miejsca montażu mammografu będzie leżało po stronie Zamawiającego.

Odp.: Patrz odpowiedź na pyt. 60.

Pytanie 62

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że instalacja komputerowa, telefoniczna, p.poż. itp. nie podlega modernizacji, wymianie i jest sprawna. W innym przypadku prosimy o podanie szczegółowego zakresu prac.

Odp.: Zamawiający sprawdzi we własnym zakresie stan instalacji i dokona ewentualnych modernizacji.

Pytanie 63

Jeśli wentylacja nie jest sprawna prosimy Zamawiającego o informację czy Wykonawca ma wykonać nową instalację wentylacji mechanicznej we własnym zakresie?

Odp.: Wykonawca ma wykonać nową instalację wentylacji mechanicznej we własnym zakresie.

Pytanie 64

Jeśli wykonawca będzie miał obowiązek wykonać nową instalację wentylacji we własnym zakresie prosimy o informację, gdzie Zamawiający dopuści posadowienie centrali wentylacyjnej dla pracowni? Prosimy o wskazanie miejsca jej montażu.

Odp.: Piwnica pod pomieszczeniem pracowni mammografu.

Pytanie 65

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zapewni odpowiednie chłodzenie pomieszczeń pracowni mammografii, spełniające wytyczne producenta aparatu.

Odp.: Nie potwierdzamy, zamawiający nie zna producenta aparatu, dlatego nie zna też wytycznych dla danego urządzenia.

Pytanie 66

Jeśli Zamawiający nie potwierdzi zapewnienia odpowiedniego chłodzenia pomieszczeń prosimy o informację czy Wykonawca ma przewidzieć montaż dodatkowych klimatyzatorów typu split w celu zapewnienia prawidłowej pracy mammografu?

Odp.: Tak.

Pytanie 67

W przypadku konieczności montażu dodatkowych klimatyzatorów prosimy Zamawiającego o potwierdzenie możliwości instalacji jednostek zewnętrznych klimatyzacji na elewacji budynku.

Odp.: Tak, potwierdzamy taką możliwość.

Pytanie 68

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w zakresie dostawy nowego mammografu nie ma dostawy mebli lub innego wyposażenia ruchomego pracowni.

Odp.: Zamawiający nie przewiduje dostawy mebli, jedynie wyposażenie ruchome określone w SWZ.

Pytanie 69

Prosimy o informację, czy Zamawiający wyraża zgodę na prowadzenie instalacji w korytach naściennych bądź napodłogowych w formie systemowych rozwiązań plastikowych.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 70

Jeśli na powyższe pytanie odpowiedź brzmi „nie” to prosimy o wskazanie jak mają być prowadzone kable łączące elementy urządzenia i kto będzie odpowiedzialny za wykonanie odpowiednich dróg kablowych?

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie nr 69.

Pytanie 71

Dotyczy wzoru umowy Par. 3 ust. 9:

Zwracamy uwagę, iż przedmiot umowy jest skomplikowaną aparaturą, której montaż i instalacja jest dokonywana na miejscu. W związku z tym, ewentualne nieprawidłowości przy dostawie mogą dotyczyć jedynie niewielkiej części przedmiotu umowy (np. naruszone opakowanie jednego elementu/podzespołu).

które nie uzasadnia nałożenia na Wykonawcę obowiązku dostarczenia nowego, całego Urządzenia, jak również do naliczenia kary umownej w za zwłokę w dostawie. Wobec tego, proponujemy następujące brzmienie par. 3 ust. 9:

„9. W przypadku wystąpienia sytuacji, o których mowa w ust. 8 Zamawiający wyznaczy Wykonawcy dodatkowy termin na usunięcie stwierdzonych nieprawidłowości lub dostawę Urządzenia lub jego elementu, którego dotyczą stwierdzone nieprawidłowości, zgodnego z Opisem przedmiotu zamówienia. W przypadku konieczności dostawy całego Urządzenia zgodnego z Opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający zachowuje prawo naliczenia kar umownych zgodnie z § 9 ust. 1 pkt 1 umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 72

Dotyczy wzoru umowy Par. 9 ust. 2:

Prosimy o usunięcie postanowienia § 9 ust. 2 zdanie 1 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Ponadto zwracamy uwagę, iż w obecnej sytuacji związanej z COVID-19 przepisy prawa wprost zakazują Zamawiającemu dokonywania tego typu potrąceń. Zgodnie bowiem z art. 15r¹ ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych z dnia 2 marca 2020 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 374, ze zm.) w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy o zamówienie publiczne z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 73

Dotyczy wzoru umowy Par. 9 ust. 1 pkt.1): W naszej ocenie zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odp.: Zamawiający zmienia wysokość kary umownej, o której mowa w par. 9 ust. 1 pkt 1 z 0,5% na 0,2%.

Pytanie 74

Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 6 oraz Załącznik nr 3 „Warunki gwarancji i serwisu” pkt. 4: W celu uniknięcia rozbieżności interpretacyjnych na etapie realizacji umowy prosimy o poprawienie omyłki w Par. 10 ust. 6 wzoru umowy i określenie terminu przewidzianego na naprawę zgodnie z postanowieniem pkt. 4 „warunków gwarancji i serwisu” tj. 7 dni roboczych.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z treścią par. 10 ust. 6 ppu usługa naprawy zostanie przez Wykonawcę zrealizowana nie później niż w czasie 5 (pięciu) dni roboczych licząc od upływu terminu przystąpienia do naprawy. Biorąc pod uwagę, że zgodnie z ust. 5 Wykonawca winien przystąpić do naprawy do 2 dni roboczych, licząc od dnia zgłoszenia usterki, czas na usunięcie usterki wynosi w sumie 7 dni roboczych, a zatem nie ma rozbieżności.

Pytanie 75

Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku zapewnienia urządzenia zastępczego na czas trwania naprawy? Przedmiot zamówienia obejmuje skomplikowany system, którego czas dostawy od producenta wynosi kilka tygodni. Po dostawie sprzętu medycznego i komputerowego przez producenta należy wykonać montaż oraz instalację całego oprogramowania medycznego, kalibrację oraz wykonanie wszystkich testów rozruchowych. Dopiero po tym procesie następuje uruchomienie systemu. Końcowym zaś elementem zajmującym również bardzo

dużo czasu jest formalny odbiór pomieszczeń. Biorąc pod uwagę powyższe, zakończenie nawet najbardziej skomplikowanej naprawy będzie możliwe w terminie przewidzianym w SWZ niż dostarczenie nowego systemu.

Odp.: Tak, Zamawiający zmienia treść par. 10 ust. 6 i 7 ppu, które otrzymują następujące brzmienie:

„6. Strony ustalają, że usługa naprawy zostanie przez Wykonawcę zrealizowana nie później niż w czasie 5 (pięciu) dni roboczych licząc od upływu terminu przystąpienia do naprawy, z zastrzeżeniem ust. 7.

7. Strony ustalają, że w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych, usługa naprawy zostanie przez Wykonawcę zrealizowana w terminie do 15 (piętnastu) dni roboczych licząc od upływu terminu przystąpienia do naprawy”.

Pytanie 76

Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 1:

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania czwartego do § 5 ust. 4 i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającemu należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy (tj. trwałego montażu w specjalnie do danego, konkretnego sprzętu przystosowanym pomieszczeniu) – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie zdania drugiego do § 5 ust. 4 o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 77

Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 2:

Jak rozumiemy Zamawiający chce uzyskać gwarancję jakości tj. dotyczącą jakości produktu i dotyczącą „wad tkwiących w produkcie”. Gwarant w związku z tym nie powinien jednocześnie odpowiadać za sytuacje, gdy awaria spowodowana została okolicznościami wynikającymi z działań podmiotów trzecich. Objęcie takich usterek gwarancją może prowadzić do istotnego zwiększania ceny usługi, gdyż Sprzedawca będzie musiał wziąć na siebie dużo większe ryzyko. Nie jest możliwe także uwzględnienie gwarancji, gdy szkoda powstała wskutek nieprawidłowo obsługiwanego lub serwisowania urządzenia (przez następcę wykonawcy) jako sprzecznych z istotą gwarancji. Prosimy o doprecyzowanie w/w okoliczności, który odzwierciedla zakres gwarancji jakości a jednocześnie przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy w następujący sposób:

„Gwarancja jakości nie obejmuje usterek wynikających z:

- a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania lub najnowszą instrukcją serwisową;*
- b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*
- c) jakiegokolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;*
- d) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.);*
- e) normalnego zużycia rzeczy.”*

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 78

Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 3:

Zwracamy uwagę, iż w przypadku zlecenia wykonania zastępczego innemu podmiotowi ten podmiot jako profesjonalista będzie ponosił odpowiedzialność wobec zamawiającego za realizację zlecenia. Niewłaściwym jest nakładanie na wykonawcę obowiązku ponoszenia ryzyka w tym zakresie, skoro Wykonawca nie ma żadnego wpływu na wybór tego podmiotu, dlatego prosimy o wykreślenie odniesienia do „ryzyka” w § 10 ust. 3 lub przynajmniej wskazanie, że zastępczy wykonawca będzie posiadał autoryzację producenta Urządzenia.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 79

Dotyczy wzoru umowy Par. 12 ust. 2 lit. k):

Prosimy o doprecyzowanie, iż odstąpienie będzie możliwe jedynie w przypadku, gdy Wykonawca **bezzasadnie** odmówił dostarczenia Urządzenia wolnego od wad. W związku z tym, proponujemy następujące brzmienie tego postanowienia:

„w przypadku gdy Wykonawca bezzasadnie, wbrew odmówił dostarczenia Urządzenia wolnego od wad;”

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 80

Dotyczy wzoru umowy Par. 14:

Zwracamy uwagę, że obie strony w toku umowy przekazują sobie informację mające cechy tajemnicy przedsiębiorstwa. Tym samym, mając na uwadze zasadę poszanowania równości stron w umowie, proponujemy zmianę umowy tak, aby zobowiązanie do poufności dotyczyło zarówno Zamawiającego, jak i Wykonawcy.

Odp.: Zamawiający zmienia treść par. 14 w następujący sposób:

- „1. Zamawiający i Wykonawca zobowiązują się do bezwzględnego zachowania w poufności wszelkich informacji uzyskanych w związku z wykonywaniem umowy, także po zakończeniu jej realizacji. Obowiązek ten nie dotyczy informacji, co do których Zamawiający i Wykonawca ma nałożony ustawowy obowiązek publikacji lub która stanowi informację jawną, publiczną opublikowaną przez Zamawiającego.*
- 2. Pracownicy Zamawiającego i Wykonawcy zobowiązani są do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji i faktów, z którymi zapoznali się w związku z wykonywaniem przedmiotu umowy, a zwłaszcza dotyczących pacjentów szpitala”.*

Pytanie 81

Dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych Par. 4 ust. 2:

Zwracamy uwagę, iż RODO nie narzuca konkretnej formy kontroli przetwarzania danych. W przypadku przeprowadzanie audytów w miejscu pracy, jest to najdalej idąca forma takiej kontroli i stwarza ryzyko dostępu do tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu przetwarzającego, w tym informacji poufnych Podmiotu przetwarzającego i ich klientów. W związku z tym, proponujemy doprecyzowanie postanowienia o zapewnienia nieujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa podmiotu przetwarzającego, poprzez dodanie następującego zdania drugiego do par. 4 ust. 2:

„Przeprowadzanie kontroli nie może prowadzić do ujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu Przetwarzającego.”

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 82

Dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych Par. 5 ust. 1 i 2:

Zwracamy uwagę, iż w przypadku Wykonawców zrzeszonych w ramach międzynarodowych grup kapitałowych oraz ze względu na stopień skomplikowania sprzętów będących przedmiotem postępowania odpowiednie czynności serwisowe mogą wymagać konieczności natychmiastowego wsparcia podwykonawców. Konieczność uzyskania każdorazowej zgody Administratora na powierzenie danych w sposób istotny utrudni czynności serwisowe, a nawet uniemożliwi zdalną diagnostykę sprzętu

Proponujemy zatem, aby wymóg każdorazowego uzyskiwania pisemnej zgody Administratora nie dotyczył stałych podwykonawców Wykonawcy, których lista zostanie dołączona do umowy powierzenia. Dodatkowo, dla celów realizacji zdalnego dostępu i zdalnych napraw, może istnieć konieczność konsultacji z fabryką lub inżynierem znajdującym się w USA lub w innym kraju znajdującym się poza EOG. Zapewniamy, że ewentualny transfer danych jest sytuacją wyjątkową i jest poddanych wymogom odpowiadającym prawu unijnemu. W związku z tym proponujemy następujące brzmienie par. 5 ust. 1 i 2:

„1. Podmiot Przetwarzający może powierzyć dane osobowe do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania umowy i po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych. Pisemnej zgody Administratora danych nie wymaga powierzenie danych osobowych do dalszego przetwarzania podwykonawcom świadczącym usługi na rzecz Podmiotu Przetwarzającego, znajdujących się na liście stanowiącej Załącznik do niniejszej Umowy.”

„2. Przekazanie powierzonych danych osobowych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na podstawie uprzedniej zgody Administratora danych udzielonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności chyba, że dane przekazywane są do podmiotu znajdującego się na liście, o której mowa w §1 ust. 1 zdanie drugie lub obowiązek taki nakładają na Podmiot Przetwarzający przepisy prawa. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot Przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym lub o konieczności przekazania danych osobowych do podmiotu znajdującego się na liście, o której mowa w §1 ust.1 zdanie drugie, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.”

Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, jednak gdy taka sytuacja będzie miała miejsce, Wykonawca zobowiązany będzie do poinformowania o tym fakcie Zamawiającego oraz do dostarczenia Zamawiającemu Listy Zaakceptowanych Podprzetwarzających.

Pytanie 83

Dotyczy Załącznika nr 3 „Warunki gwarancji i serwisu” pkt. 7: z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas każdej naprawy również takiej, która nie ma wpływu na funkcjonowanie systemu ani nie uniemożliwia prowadzenie badań, ale o czas całkowitej niesprawności urządzenia.

W związku z tym wnosimy o następującą modyfikację zapisu: „Czas trwania naprawy gwarancyjnej powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas całkowitej niesprawności aparatu”.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 84

Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

Odp.: Tak, Zamawiający udostępni dostęp do sieci szpitalnej z wykorzystaniem istniejącego łącza internetowego którego przepustowość łącza jest 100/100 Mb/s na zasadach zgodnych z polityką bezpieczeństwa Szpitala.

Pytanie 85

W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie 65

Pytanie 86

Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłacanym przez Wykonawcę?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

Pytanie 87

Czy Zamawiający zaakceptuje termin realizacji do 15 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Odp.: Nie, Zgodnie z zapisem w SWZ.

Pytanie 88

Dot. pkt. III Ppkt. 4. a) SWZ:Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie SWZ. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w folderach prospektach, danych technicznych lub instrukcjach oferowanego sprzętu. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w folderach katalogowych.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Generator Wysokiego Napięcia pkt 5

Czy Zamawiający dopuści generator o zakresie wysokiego napięcia 23 – 35 kV oraz 45 – 49 kV? Jest to zakres odpowiedni zgodnie z polskimi przepisami do wykonywania standardowej mammografii, a także zgodnie ze sztuką wykorzystywany podczas tomosyntezy oraz mammografii spektralnej. Zakres pomiędzy 35 a 45 kV nie jest użyteczny klinicznie w przypadku żadnego z tych typów badań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 90

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Generator Wysokiego Napięcia pkt 10

Czy Zamawiający dopuści maksymalny prąd małego ogniska min. 34 mA?

Małe ognisko jest wykorzystywane tylko w przypadku zdjęć ze stolikiem do powiększeń, co zdarza się rzadko, a prąd do 34 mA w połączeniu z SID 65 cm w aparacie, który chcemy zaoferować nie powoduje wydłużenia badania.

Odp.: Nie, Zgodnie z zapisem w SWZ. Proponowane ograniczenie lampy powoduje szybsze jej zużycie.

Pytanie 91

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Statyw mammograficzny pkt 38

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić punkt 38 w całości? Zamawiający określił już swoje wymaganie co do stolika do powiększeń w punkcie 37, poza tym jest on sobie sprzeczny, ponieważ punktacja dopuszcza jeden współczynnik powiększenia, ale zapis „Zestaw do zdjęć umożliwiający dodatkowo inny współczynnik powiększenia” właściwie wymusza dwa współczynniki. Ponadto dwa zestawy współczynników do powiększeń powodują brak standaryzacji badań.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 92

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Statyw mammograficzny pkt 40

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis „przyciski i pokrętła” na „przyciski lub pokrętła”?

Obecny zapis blokuje bardzo popularne rozwiązanie kontroli ucisku przy pomocy przycisków nożnych oraz ręcznych pokręteł (bez ręcznych przycisków do kontroli ucisku).

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 93

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Statyw mammograficzny pkt 45

Czy zamawiający zgodzi się zmienić zapis na „Pole obrazowania przesuwane automatycznie wraz z przesuwem płytki uciskowej do formatu obrazowania min 18 x 23 cm lub wraz z kątowaniem lampy do projekcji MLO dla płytki przesuwanej”? Jest to równoważny sposób pracy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 94

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Funkcja tomosyntezy pkt 65

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić punkt w całości? Odpowiednia konstrukcja osłony może równoważyć to, że się ona porusza.

Odp.: Nie, zgodnie z SWZ. Dla bezpieczeństwa pacjenta osłona nie powinna się poruszać.

Pytanie 95

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Stacja akwizycyjna pkt 80

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis „UPS dedykowany przez producenta do podtrzymania ...” na „UPS do podtrzymania ...”? Dopuściło by to równoważne rozwiązania, a nie ma potrzeby, aby producent decydował jaki model UPSa należy dostarczyć ze stacją technika.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 96

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Stanowisko obrazowo – opisowe pkt 96

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie tego punktu w całości? Zamawiający wymaga już kompatybilności mammografu i stacji opisowej w punkcie 95 i nie ma potrzeby zapewnienia tego samego producenta tych dwóch elementów.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 97

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ Stanowisko obrazowo – opisowe pkt 99 i 100

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie tych punktów w całości? Stacja opisowa to nie jest archiwum długotrwałego przechowywania obrazów, dlatego też układ RAID zabezpieczający obrazy nie jest na stacji potrzebny. W celu zapewnienia archiwizacji obrazów wymagana jest integracja z systemem PACS szpitala.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie 98

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ Stanowisko obrazowo – opisowe pkt 111

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić ten punkt ze specyfikacji? Jest to funkcja zbędna ponieważ tomosyntezę w Polsce wykonuje się w ramach diagnostyki pogłębionej i zazwyczaj dotyczy ona jednej piersi.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie 99

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ pkt 61, 62, 75, 89

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić punktację w tych wierszach tabeli jak poniżej

- pkt 61: „TAK – 1 pkt, NIE – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

- pkt 62: „ ≥ 20 projekcji – 2 pkt, < 20 i ≥ 15 projekcji – 1 pkt, < 15 projekcji – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

- pkt 75: „oprogramowanie z oboma funkcjonalnościami – 2 pkt, oprogramowanie co najmniej odliczające czas od podania środka kontrastującego – 1 pkt, Nie – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

- pkt 89: „obie funkcjonalności – 2 pkt, tylko zmiana strony i projekcji – 1 pkt, Nie – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

Pozwoli to ocenić w szerszym zakresie oferowane rozwiązania

Pytanie 100

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ pkt 31, 33, 35, 60

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić odpowiednio:

- pkt 31 „zakres co najmniej 70 – 150 cm – 2 pkt, mniejszy zakres – 0 pkt”

Odp.: Zgodnie z odpowiedziami w pkt 31-zmiana opisu SWZ

- pkt 33 „ $\geq 360^\circ$ - 1 pkt, $< 360^\circ$ - 0 pkt”

Odp.: Tak, Zamawiający zgadza się na zmianę punktacji i zakresu ocenianego

- pkt 35 „po naciśnięciu jednego przycisku – 2 pkt, jednego przycisku oraz klawisza bezpieczeństwa – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

- pkt 60 „ $\geq +/-25^\circ$ - 5 pkt, $< +/-25^\circ$ - 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

- pkt 68 „ ≤ 5 kg – 2 pkt > 5 kg – 0 pkt”

Odp.: Tak, Zamawiający zgadza się na zmianę punktacji i zakresu ocenianego

- pkt 69 „obrazowanie podczas biopsji na detektorze mammografu pobranych wycinków bez zwalniania ucisku pacjentki, z zastosowaniem automatycznej kolimacji od strony wieży biopsyjnej obejmującej tylko specjalny pojemnik na wycinki bez naświetlania piersi pacjentki – 5 pkt brak powyższej funkcji – 0 pkt”?
Pozwoli to ocenić w szerszym zakresie oferowane rozwiązania.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ

Pytanie 101

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ pkt 107, 109, 110.

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie tych punktów w całości? Są to funkcjonalności wskazujące jednoznacznie na jednego wykonawcę.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ; dla pkt 110 SWZ- taki jak posiada Zamawiający licencję PACS-ResQmed-Infinitt /RIS-AMMS

Pytanie 102

Dotyczy rozdziału III SWZ, pkt. 4.b)

Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego mammografu?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza opis przedstawienia parametrów i ich potwierdzenie.

Pytanie 103

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. mammografu), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby również dla drukarki oraz mammografu przedstawić przedmiotowych środków dowodowych.

Dotyczy rozdziału III SWZ, pkt. 4.c)

Pytanie 104

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku dystrybutorów, dopuszcza zamiast złożenia z zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych, powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu na rynek polski? W obecnie obowiązującej ustawie o wyrobach medycznych dystrybutorzy mają jedynie administracyjny obowiązek powiadomienia o wprowadzeniu wyrobu na rynek polski.

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 105

Prosimy zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zadania do 50 dni

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 106

Prosimy Zamawiającego o podanie nazwy dostawcy PACS/RIS.

Odp.: ResQmed-Infinitt; RIS-AMMS.

Pytanie 107

Czy zamawiający dysponuje w pracowni zasilaniem 3 fazowym?

Odp.: Tak, Zamawiający dysponuje zasilaniem 3 fazowym w pracowni.

Pytanie 108

Do opisu w pozycji 76: „Wstrzykiwacz automatyczny kontrastu” zał. nr 3 do SIWZ

Czy Zamawiający wymaga oferty na wstrzykiwacz z dwoma ekranami dotykowymi o parametrach: • Ekran dotykowy konsoli sterującej - przekątna 33,80 cm (17 cali), rozdzielczość 1280 x 1024. • Ekran dotykowy na głowicy strzykawki - przekątna 20,3 cm (8 cali), rozdzielczość 600 x 800.

Odp.: Zamawiający wymaga aby wstrzykiwacz był dwukomorowy. Zamawiający nie podał szczegółowego opisu wstrzykiwacza.

Pytanie 109**Dotyczy punktu nr 71**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, by zaoferowany system biopsji mammotonicznej posiadał menu w języku polskim.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 110:**Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, III. Automatyka**

Prosimy o wyjaśnienie czy automatyka oferowanego mammografu musi posiadać funkcję wskazywania przez operatora miejsc, z których AEC dobiera parametry ekspozycji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 111**Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 36**

Prosimy o wprowadzenie punktacji dla systemu, które posiadają największą odległość SID. Wpływa to na łatwiejsze pozycjonowanie pacjentki oraz wykonywanie procedur biopsyjnych. Proponujemy:

36.	Odległość ognisko – detektor obrazu (SID)	Min. 65cm	>68 cm – 2pkt ≤68 cm – 0 pkt
-----	---	-----------	---------------------------------

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian w punktacji dla punktu 36.

Pytanie 112:**Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 44**

Prosimy o wprowadzenie punktacji dla rozwiązania automatycznego przesuwania płytki, które znacząco ułatwia i przyspiesza pracę oraz eliminuje ryzyko powtarzania zdjęć w przypadku nie przesunięcia ręcznej płytki uciskowej.

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wprowadza dodatkowej punktacji.

Pytanie 113:**Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 51**

Prosimy o zmianę zapisów punktacji. Obecnie Zamawiający przyznaje 1 pkt nawet za wartość graniczną tj. 100µm rozmiar piksela. Proponujemy: „< 75 µm – 2 pkt, ≥ 75 µm – 0 pkt”

Odp. Zamawiający wprowadza w/w punktację

Rozmiar piksela	max. 100µm	< 55 µm – 2
	≤100 µm	pkt ≥ 55 µm – 1 pkt

Handwritten signature and initials.

Pytanie 114:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 59

Prosimy o zmianę zapisów punktacji. Obecnie Zamawiający przyznaje 1 pkt nawet za wartość graniczną tj. 30s czas skanu tomosyntezy. Proponujemy: „< 4s – 2 pkt ≥ 4s – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian w punktacji.

Pytanie 115:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 62

Prosimy o zmianę zapisów punktacji. Obecnie Zamawiający przyznaje 1 pkt nawet za wartość graniczną tj. 9 projekcji uzyskany w badaniu tomosyntezy. Proponujemy: „≥ 15 projekcji – 2 pkt

< 15 projekcji – 0 pkt”

Odp.: Nie. Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian w punktacji.

Pytanie 116:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 71

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowany system do biopsji mammotomicznej oprócz mammografu ma być kompatybilny też z biopsją pod USG i MRI?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza aby zaoferowany system do biopsji mammotomicznej oprócz mammografu był kompatybilny też z biopsją pod USG i MRI.

Pytanie 117:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 71

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowany system próżniowy do biopsji mammotomicznej musi zapewniać szybki proces wycinania zmiany tj. cały cykl max 5s?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 118:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, Funkcja mammografii Spektralnej

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowany mammograf musi posiadać możliwość wykonywania badania spektralnego w połączeniu z tomosyntezą. Połączenie tych dwóch funkcji w jednym badaniu zapewnia pełne ich wykorzystanie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 119:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, Stacja akwizycyjna

Prosimy o wyjaśnienie czy stacja akwizycyjna oprócz przycisków ręcznych do ekspozycji musi posiadać przycisk nożny do wykonywania zdjęć? Rozwiązanie znacząco ułatwia pracę technika.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 120:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 108

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowana klawiatura musi posiadać możliwość regulacji siły świecenia w celu dobrania najbardziej optymalnych warunków pracy w zaciemnionym pomieszczeniu opisowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 121:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 118

Prosimy o wyjaśnienie jaka firma jest dostawcą systemu PACS/RIS?

Odp.: Firmą dostarczającą system PACS - ResQmed-Inffinit RIS-Amms

Pytanie 122:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, punkt 119

Prosimy o określenie parametrów parawanu oraz ekwiwalentu ołowiu

Odp.: Zamawiający określa, aby to w oparciu o dostarczony aparat Wykonawca określił parametry parawanu oraz ekwiwalentu ołowiu.

Pytanie 123:

W związku z obecną sytuacją epidemiologiczną oraz zagrożeniem związanym z chorobą COVID-19, która zmusiła do znacznych ograniczeń w funkcjonowaniu zarówno instytucje publiczne jak i przedsiębiorców, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy mammografu do 28 dni od dnia podpisania umowy.

Wyjaśniamy, że w przypadku tak specjalistycznego aparatu rentgenodiagnostycznego, jakim jest przedmiot zamówienia, termin 21 dni może okazać się niewystarczający.

Należy wziąć pod uwagę, że aparat mammograficzny jest specjalistycznym sprzętem rentgenodiagnostycznym, produkowanym przez producenta zagranicznego, zgodnie z konfiguracją określoną przez przyszłego Użytkownika, a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy, a więc termin ten jest niewystarczający. W przypadku nieusprawiedliwionego opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawcy grożą kary umowne.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni od dnia podpisania umowy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje termin dostawy określony w ogłoszeniu.

Pytanie 124:

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w dniach roboczych zapisu tj. od pn - pt (z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy).

Wyjaśniamy, iż serwis Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w określonych godzinach, dlatego też prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 125:

Dotyczy ust. 9 § 4 projektu Umowy i pkt 3 Warunki Gwarancji i serwisu

Czy Zamawiający uzna kontakt telefoniczny lub zdalny jako przystąpienie do naprawy?

Odp.: Tak Zamawiający uzna wyłącznie kontakt zdalny jako przystąpienie do naprawy. Pod pojęciem kontaktu zdalnego uważa się zgłoszenie poprzez korespondencję e-mail.

Pytanie 126:

Dotyczy ust. 6 i 7 § 10 projektu umowy

W nawiązaniu do w/w punktu, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, zapewnienia sprzętu zastępczego, gdyż w przypadku mammografu - urządzenia rentgenodiagnostycznego, montowanego na stałe do podłoża, jest niemożliwe.

Wyjaśniamy, iż dostarczenie aparatu mammograficznego na czas przedłużającej się naprawy, w przypadku tak specjalistycznego aparatu jakim jest mammograf, jest niezasadne w krótkim czasie, ze względu na szereg czynności związanych z tym procesem. Najpierw należy zdemontować uszkodzony mammograf, przygotować ponownie pomieszczenie pod instalację zastępczego aparatu, zainstalować go, przeprowadzić kalibrację, ale najważniejsze uruchomić aparat. Uruchomienie aparatu zastępczego jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację tego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, które wynosi do 30 dni, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

Dlatego też, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu zapewnienia sprzętu zastępczego.

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie Nr 75.

Pytanie 127:

W nawiązaniu do ust.1.1) § 9 projektu Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych z 0,5% do wysokości 0,2% wartości wynagrodzenia za każdy dzień opóźnienia w dostawie.

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j.w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy.

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie Nr 73.

Pytanie 128:

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, prosimy o umieszczenie zapisu obciążającego również Zamawiającego karą umowną (w wysokości, jak przewidziana dla Wykonawcy), w przypadku odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn leżących pod stronie Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 129:

Dotyczy ust.1 § 7 projektu Umowy

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na 30-dniowy termin płatności licząc od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający wyraża na 30-dniowy termin płatności licząc od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego.

Pytanie 130:

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ -formularz cenowy

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w przypadku mieszanych stawek VAT (8 i 23%) w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającą danej stawce podatku VAT? Wyjaśniamy, iż w Wykazie wymaganych parametrów(zał.3 do SWZ) występują pozycje (m.in. fantomy, testy itp.), które są objęte stawką VAT wynoszącą 23%.

Odp.:

Patrz odpowiedź na pytanie 7.

Pytanie 131:

Dotyczy ust.3§ 4 umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Zwracamy się z prośbą o niewielką modyfikację wg poniższego zapisu:

Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie w terminie uzgodnionym z Administratorem danych nie dłuższym niż 14 dni.

Wyjaśniamy, że termin 7 dni w praktyce może być nie możliwy do dotrzymania w przypadku, gdy hipotetycznie trzeba będzie ponieść nakłady inwestycyjne, gdzie termin może być niezależny od podmiotu przetwarzającego. Wymagania RODO nie nakładają w tym zakresie żadnych wiążących terminów.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Równocześnie zmianie ulegają poniższe zapisy SWZ, które otrzymują następujące brzmienie:
Rozdział XX SWZ pkt. 1: „Ofertę należy złożyć nie później niż do dnia: **3 listopada 2021r. do godz. 9.00**”.

Rozdział XXI SWZ: „Termin związania ofertą wynosi: **90 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą. Powyższe oznacza, iż termin związania ofertą upływa w dniu: **31 stycznia 2022 r.**”

WD

Rozdział XXII pkt 1: „Otwarcie ofert nastąpi w dniu **3 listopada 2021r. o godzinie 9:05**, w Dziale Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia, na komputerze Zamawiającego, po odszyfrowaniu i pobraniu z platformazakupowa.pl złożonych ofert”.

Załączniki:

- rysunek
- Załącznik Nr 3 do SWZ parametry (NOWY)

p.o. Z-CY DYREKTORA

ds. Lecznictwa
SP ZOZ Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Nr 4 w Bytomiu

dr n. med. Janusz Kuśmierz

ZATWIERDZAM

Kuśmierz