



Gliwice 19-04-2021r.

Nr sprawy: 58-PN-21

Wyjaśnienia dot. postępowania na dostawę licencji dot. platformy badawczej Covid-19, systemu chmurowego VNA, wykonania prac programistycznych oraz dostawy niezbędnego sprzętu diagnostycznego i komputerowego.

1. Pytanie nr 1 - dot. opisu przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 2, Monitory stacji diagnostycznej:

Zamawiający wymaga monitorów diagnostycznych, które nie istnieją.

Zamawiający w punkcie:

„2 x diagnostyczny monitor kolorowy z możliwością zastosowania w trybie monochromatycznym min. 21” o rozdzielczości 1600 x 1200, wielkość plamki 0,270 mm, jasność maksymalna min. 800 cd/m², jasność skalibrowana min. 500 cd/m², kontrast 1400:1, kalibracja sprzętowa DICOM, Matryca 10-bitowa, certyfikat Medical Device Class IIb (MDD 93/42/EEC)”

wyspecyfikował monitory producenta BARCO, podczas gdy pozostałe parametry są wyspecyfikowane dla monitorów producenta EIZO (m.in. 6 trybów pracy oraz połączenie szeregowo Daisy Chain).

Czy zatem Zamawiający dopuści:

2 x diagnostyczny monitor kolorowy z możliwością zastosowania w trybie monochromatycznym min. 21” o rozdzielczości 1600 x 1200, wielkość plamki 0,270 mm, jasność maksymalna min. 800 cd/m², jasność skalibrowana min. 400 cd/m², kontrast 1400:1, kalibracja sprzętowa DICOM, Matryca 10-bitowa, certyfikat Medical Device Class I z równoczesnym spełnieniem wszystkich pozostałych parametrów? Specyfikacja ta spełnia wymogi Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 (z późniejszymi zmianami) – Zał. 1 dla radiologii ogólnej i tomografii komputerowej.

WYJAŚNIENIE: Zamawiający dopuszcza dostawę stacji z monitorami dla specyfikacji o zmienionym brzmieniu tj.:

2 x diagnostyczny monitor kolorowy z możliwością zastosowania w trybie monochromatycznym min. 21” o rozdzielczości 1600 x 1200, wielkość plamki 0,270 mm, jasność maksymalna min. 800 cd/m², jasność skalibrowana min. 400 cd/m², kontrast 1400:1, kalibracja sprzętowa DICOM, Matryca 10-bitowa, certyfikat Medical Device Class I z równoczesnym spełnieniem wszystkich pozostałych parametrów? Specyfikacja ta spełnia wymogi Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 (z późniejszymi zmianami) – Zał. 1 dla radiologii ogólnej i tomografii komputerowej.

2. Pytanie nr 2 - dot. opisu przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 3, Serwery, pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści serwer o wysokości 2U spełniający wszystkie pozostałe wymagania?

WYJAŚNIENIE: Zamawiający pozostawia obecny wymóg minimalny dla obudów serwerów tj. o wysokości 1U, z uzasadnieniem w odpowiedzi dla wyjaśnienia trzeciego.

3. Pytanie nr 3 - dot. opisu przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 3, Serwery, pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści aby dyski „2x 240 SSD – hot swap” były dyskami NVME? Obecnie nie istnieje na rynku rozwiązanie o wysokości 1U, które pomieści wymaganą konfigurację dyskową czyli 2 x 240GB SSD – hot swap i 4x 12TB.

WYJAŚNIENIE: Zamawiający, zgodnie z odpowiedzią na pytania z dnia 15.04.2021 nie wymaga dalej wyposażenia serwerów w dyski 4x12TB a wyłącznie 2xSSD 240GB HOT SWAP, podtrzymując taką zmianę w SWZ. Tym samym Zamawiający nie dopuszcza, aby dyski „2x 240 SSD – hot swap” były dyskami NVME.

4. Pytanie nr 4 – dot. SWZ, warunki udziału w postępowaniu, pkt. 16.4 zdolność techniczna lub zawodowa

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku udziału w postępowaniu w ramach zdolności technicznej lub zawodowej jeżeli Wykonawca, który składa ofertę w pakiecie 1, 2 i 3 wykaże, iż w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert wykonał należycie minimum 1 dostawę licencji na chmurową platformę badawczą COVID-19 z funkcjonalnością AI wraz z wdrożeniem (czyli dostawę o podobnym charakterze jak w przedmiotowym postępowaniu) o wartości nie mniejszej niż 1 800 000,00 zł brutto?

Alternatywnie prosimy o dopuszczenie przedstawienia w ramach spełnienia tego warunku minimum 2 należycie wykonanych dostaw sprzętu medycznego wraz z integracją z systemami informatycznymi RIS/PACS o wartości nie mniejszej niż 800 000,00 zł brutto.

- **WYJAŚNIENIE:** Niniejszym Zamawiający postanawia o zmianie treści SWZ w pkt. 16. 4: **W ramach spełnienia warunku, Zamawiający dopuszcza w miejsce warunków wskazanych w SWZ, przedstawienie środków dowodowych dot. wykonania dwóch zadań o wartości nie mniejszej niż 800 000,00 zł brutto każde, polegających na wykonaniu dostaw sprzętu medycznego (wyrobów medycznym) połączonym z wykonaniem prac informatycznych związanych z integracją sprzętu z szpitalnymi systemami informatycznymi (RIS/PACS).**

5. Pytanie nr 5 – dot. SWZ, dokumenty składane wraz z ofertą, pkt. 13.2

Czy Zamawiający uzna za równoważne i dopuści złożenie w ramach przedmiotowych środków dowodowych certyfikatów jak poniżej:

1) Aktualny Certyfikat ISO 27001, certyfikat dotyczący projektowania, rozwoju, produkcji i dystrybucji oprogramowania dla służby zdrowia. Wdrażanie rozwiązań informatycznych oraz usługi powdrożeniowe i serwisowe.

2) Aktualny Certyfikat Zarządzania Jakością ISO 9001 – certyfikat dotyczący systemu zarządzania jakością w zakresie projektowania, rozwoju, produkcji i dystrybucji oprogramowania dla służby zdrowia. Wdrażanie rozwiązań informatycznych oraz usługi powdrożeniowe i serwisowe lub ISO 13485, certyfikatu dotyczącego systemu zarządzania jakością dotyczący wyrobów medycznych.

Uzasadnienie:

Wymagane przez Zamawiającego certyfikaty zawężają listę Wykonawców tylko do podmiotów leczniczych, co może przyczynić się do braku ofert w przedmiotowym postępowaniu. Wymaganie posiadania certyfikatu ISO 27001 oraz 9001 dotyczącego systemu zarządzania bezpieczeństwem informacji oraz zarządzania jakością „w szpitalach i placówkach ochrony zdrowia” jednoznacznie wskazuje, iż takie certyfikaty jest w stanie uzyskać tylko podmiot leczniczy.

Nasza firma nieprzerwanie od wielu lat posiada system zarządzania bezpieczeństwem jak i jakością rozwiązań informatycznych „dla służby zdrowia” i takie sformułowanie pojawia się na certyfikatach producentów oraz dystrybutorów oprogramowania.

Dodatkowo należy nadmienić, że często na certyfikatach nie ma aż tak szczegółowo wskazanych informacji co do konkretnego oprogramowania jak to określił Zamawiający. Nasze certyfikaty obejmują oprogramowanie do diagnostyki obrazowej, ale nie jest to wprost w nich wskazane. Mając na uwadze powyższe wnosimy jak na wstępie, o dopuszczenie ww. wymienionych certyfikatów, co umożliwi naszej firmie złożenie ważnej oferty oraz przywróci zasady uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców.

WYJAŚNIENIE: Zamawiający w ramach składanych przedmiotowych środków dowodowych dopuszcza możliwość przedstawienia certyfikatów jak poniżej:

1) Aktualny Certyfikat ISO 27001, certyfikat dotyczący projektowania, rozwoju, produkcji i dystrybucji oprogramowania dla służby zdrowia. Wdrażanie rozwiązań informatycznych oraz usługi powdrożeniowe i serwisowe.

2) Aktualny Certyfikat Zarządzania Jakością ISO 9001 – certyfikat dotyczący systemu zarządzania jakością w zakresie projektowania, rozwoju, produkcji i dystrybucji oprogramowania dla służby zdrowia. Wdrażanie rozwiązań informatycznych oraz usługi powdrożeniowe i serwisowe lub ISO 13485, certyfikatu dotyczącego systemu zarządzania jakością dotyczący wyrobów medycznych.

6. Pytanie nr 6 – dot. załącznika nr 3 - Projektowane postanowienia umowy – pakiet 1, § 1 ust. 2 lit. a i b

Czy Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca nie był właścicielem Platformy i/lub VNA posiadającym pełnię praw autorskich, lecz podmiotem uprawnionym przez właściciela do udzielenia Zamawiającemu licencji na Platformę i/lub VNA? Wykonawca wyjaśnia, że Zamawiający wymagając, aby Wykonawca był właścicielem rozwiązań, ogranicza możliwość udziału w przetargu podmiotów niebędących właścicielami tych rozwiązań, tymczasem potencjalni wykonawcy mogą dysponować zezwoleniem właścicieli do dalszego udzielania licencji lub też zapewniać udzielenie licencji Zamawiającemu przez właściciela rozwiązania.

WYJAŚNIENIE: Zamawiający postanawia o zmianie brzmienia ww. wskazanych zapisów w projektowanych postanowieniach umowy dot. pakietu 1 na:

- udzielenie Zamawiającemu licencji na korzystanie z Platformy Badawczej COVID-19 („Platforma”) – której jest właścicielem i co do której posiada pełnię praw autorskich lub jest uprawnionym przez właściciela do dalszego udzielenia Zamawiającemu stosownej licencji. Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu i ceny jednostkowe określa oferta Wykonawcy (formularz ofertowy oraz opis przedmiotu zamówienia) stanowiące załączniki do umowy i jej integralną część.
- udzielenie Zamawiającemu licencji na korzystanie z systemu VNA - medycznego systemu archiwizacji danych obrazowych („VNA”) – której jest właścicielem i co do której posiada pełnię praw autorskich lub jest uprawnionym przez właściciela do dalszego udzielenia Zamawiającemu stosownej licencji. Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu i ceny jednostkowe określa oferta Wykonawcy (formularz ofertowy oraz parametry licencji), stanowiąca załącznik nr 1 do umowy i jej integralną część.

7. Pytanie nr 7 – dot. załącznika nr 3 - Projektowane postanowienia umowy – pakiet 1, § 9 ust. 2 Czy Zamawiający określi limit odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu kar umownych na poziomie niższym, niż całkowita wartość umowy brutto, tj. do kwoty stanowiącej równowartość 20% wartości umowy brutto? Wykonawca zwraca uwagę, że Zamawiający w ust. 6 zapewnił sobie możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, zatem interes prawny Zamawiającego został w pełni zabezpieczony, natomiast limit kar umownych określony na równowartość całkowitej wartości umowy brutto wydaje się być nadużyciem pozycji Zamawiającego.

WYJAŚNIENIE: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe – Zamawiający podtrzymuje brzmienie obecnych zapisów.

8. Pytanie nr 8 – dot. załącznika nr 3 - Projektowane postanowienia umowy – pakiet 2 i 3, § 5 ust. 11

Czy Zamawiający dopuszcza następującą modyfikację § 5 ust. 11:

„W razie nie usunięcia przez Wykonawcę wad lub usterek objętych gwarancją w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 5 dni roboczych lub sprzecznie z warunkami gwarancji, Zamawiający może usunąć je na koszt Wykonawcy we własnym zakresie lub zlecić ich usunięcie osobie trzeciej będącej

autoryzowanym serwisem producenta uszkodzonego urządzenia, z zachowaniem swoich praw wynikających z gwarancji, chyba że działanie Zamawiającego lub osoby trzeciej spowoduje uszkodzenie naprawianego sprzętu. W przypadku zamiaru skorzystania z powyższego uprawnienia Zamawiający zobowiązany jest, w formie pisemnej, do niezwłocznego powiadomienia Wykonawcy zawierającego równoczesne wyznaczenie Wykonawcy co najmniej 3 dniowego terminu dodatkowego na naprawę. Zamawiający powiadomi Wykonawcę o zakresie wykonanych prac (napraw, zmian, wymiany na nowe urządzenie itp.), w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wypłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą równowartość poniesionego przez Zamawiającego kosztu wykonania tych prac.”

WYJAŚNIENIE: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe – Zamawiający podtrzymuje brzmienie obecnych zapisów.

9. Pytanie nr 9 – dot. załącznika nr 3 - Projektowane postanowienia umowy – pakiet 2 i 3, § 5 ust. 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę na poniższą modyfikację § 5 ust. 12:

„W razie trzykrotnej naprawy w okresie gwarancji tego samego urządzenia elementu lub podzespołu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany urządzenia tego elementu lub podzespołu na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany urządzenia obciążają Wykonawcę. Termin na wymianę wynosi maksymalnie 10 dni kalendarzowych od chwili zgłoszenia żądania przez Zamawiającego. W razie wymiany urządzenia na nowy, wolny od wad, zostanie udzielona gwarancja na okres 12 miesięcy, z tym zastrzeżeniem, że gwarancja ta nie może skończyć się wcześniej niż gwarancja udzielona na cały przedmiot umowy termin gwarancji biegnie na nowo.”

WYJAŚNIENIE: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe – Zamawiający podtrzymuje brzmienie obecnych zapisów.

10. Pytanie nr 10 – dot. załącznika nr 3 - Projektowane postanowienia umowy – pakiet 2 i 3, § 7 ust. 2 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie górnego limitu odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu kar umownych z 30% na 20% łącznej wartości brutto umowy?

WYJAŚNIENIE: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

11. Pytanie nr 11 – dot. Wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, § 2 ust. 1 Wykonawca zwraca uwagę na niewłaściwy cel przetwarzania danych osobowych określony w § 2 ust. 1 umowy, jak również na niewystarczający katalog danych osobowych. W wykonaniu umowy głównej Wykonawca będzie przetwarzał dane osobowe przetwarzane w Platformie oraz w VNA, jak również dane osobowe przechowywane w urządzeniach diagnostycznych dostarczanych w ramach przetargu, stąd cel przetwarzania określony jako: prawidłowe wykonywanie usługi : transport osób dializowanych, jest nieprawidłowy. Ponadto Wykonawca zwraca uwagę, że oprócz danych pacjentów, przetwarzane mogą być także dane pracowników Zleceniodawcy (takie jak imię, nazwisko, numer prawa do wykonywania zawodu). Wykonawca zwraca uwagę na konieczność modyfikacji § 2 ust. 1 umowy.

WYJAŚNIENIE: Doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w treści wzoru umowy powierzenia danych: Przedmiotem umowy jest: dostawa licencji dot. platformy badawczej covid-19, systemu chmurowego vna, wykonania prac programistycznych oraz dostawy niezbędnego sprzętu diagnostycznego i komputerowego. Ponadto Zamawiający postanawia o rozszerzeniu zakresu stosowania umowy o dane pracowników : imię nazwisko, pesel, numer prawa wykonywania zawodu, adres zamieszkania.

Pytanie nr 12

Dot. Załącznika: 02.1A Opis Przedmiotu zamówienia pakiet 1 - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Chmurowa Platforma Badawcza - medyczna platforma diagnostyczna

sekcja IX, wiersz 2
sekcja XI, wiersz 21
sekcja V, wiersz 4

Prosimy o określenie, która wersja systemu macOS ma być minimalnie wspierana - 10.13 czy 11.0 i czy wszystkie funkcjonalności mają być dostępne w minimalnej wspieranej wersji macOS. W obecnym kształcie zapisy są nieprecyzyjne i nie pozwalają jednoznacznie określić minimalnej wymaganej wersji systemu macOS.

WYJAŚNIENIE: Zamawiający omyłkowo wpisał stare wersje systemów MAC OS. We wszystkich przypadkach kompatybilność powinna być zachowana dla systemu MAC OS w minimalnej wersji 10.15 (Catalina)

Pytanie nr 13

Dot. Zał. Załącznika: 02.1A Opis Przedmiotu zamówienia pakiet 1 - OPIS PRZEDMIOTU

ZAMÓWIENIA - Chmurowa Platforma Badawcza - medyczna platforma diagnostyczna, sekcja III, wiersze 3 i 4

Wnosimy o usunięcie ww. wierszy z opisu chmurowej platformy badawczej, gdyż wymienione w tych wierszach wymagania dotyczą systemu VNA i znajdują się już w załączniku: 02.1B Opis Przedmiotu zamówienia pakiet 1 - „Opis przedmiotu zamówienia Systemu VNA - medyczny system archiwizacji danych obrazowych” w sekcji III wiersze 2 i 3.

Z

WYJAŚNIENIE: Zamawiający wyjaśnia, iż w Załączniku: 02.1A Opis Przedmiotu zamówienia pakiet 1 - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Chmurowa Platforma Badawcza - medyczna platforma diagnostyczna, sekcja III, wiersze 3 i 4, omyłkowo zdublowana została funkcjonalność (tj. moduł komputerowego wspomaganie diagnostyki), która wyspecyfikowana jest już w systemie VNA. W związku z powyższym Zamawiający postanawia o wykreśleniu powyższych.

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ.

W załączeniu Zamawiający przekazuje zmodyfikowany, zgodnie z powyższymi wyjaśnieniami załącznik nr 02.1A Opis Przedmiotu zamówienia pakiet 1

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.