**Gdynia, dnia 13.06.2023 r.**

**Wykonawcy**

**ubiegający się o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne w trybie przetargu nieograniczonego na:

***Dostawę tomografu komputerowego wraz z wyposażeniem oraz wykonanie robót budowlanych adaptacyjnych pomieszczeń Zakładu Diagnostyki Obrazowej Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni.***

***Nr sprawy - D25M/251/N/14-33rj/23***

**I.** Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie 1 – dot. postępowania**

Zwracam się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia tomografu wraz z pełnym oprogramowaniem oraz **wszelkimi kodami serwisowymi oraz danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzeń po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego przez podmiot wybrany przez Zamawiającego w konkurencyjnej procedurze.**

Wykonawca wskazuje, że tylko takie zapisy SWZ zagwarantują Zamawiającemu nabycie pełnoprawnego urządzenia, którym będzie mógł następnie swobodnie dysponować.

Powyższa okoliczność będzie miała szczególne znaczenie po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego. Wówczas, Zamawiający będzie zobowiązany wszcząć postępowanie na obsługę serwisową sprzętu w kolejnych latach. W celu należytego świadczenia tej usługi, wybrany wykonawca będzie musiał uzyskać pełny dostęp do urządzenia. W przypadku więc gdy Zamawiający nie będzie dysponentem niezbędnego oprogramowania oraz **kodów serwisowych**, na zdecydowanie uprzywilejowanej pozycji znajdzie się dostawca sprzętu wyłoniony w przedmiotowym Postępowaniu. Tylko on bowiem będzie posiadał wszelkie niezbędne oprogramowanie, kody i dostępy serwisowe. To zaś w istocie uniemożliwi przeprowadzenie konkurencyjnego postępowania na pogwarancyjną obsługę serwisową sprzętu – w szczególności, w sytuacji, w której od wykonawców będzie wymagane zawieranie dodatkowo odrębnych umów licencyjnych z producentem sprzętu.

W ocenie Wykonawcy, taką sytuację należałoby uznać za niedopuszczalne uzależnienie się Zamawiającego od podmiotu prywatnego, który dostarczy tomograf w przedmiotowym Postępowaniu. Należy przy tym wskazać, że problem ten, zwany *vendor lock-in*, nie jest obcy rynkowi zamówień publicznych w Polsce. Wręcz przeciwnie, jego powszechność na rynku usług informatycznych spowodowała wydanie przez Urząd Zamówień Publicznych Rekomendacji dla Zamawiających[[1]](#footnote-1), w której czytamy, że „*przyczyną opisanego tu zjawiska jest powstanie „uzależnienia” zamawiającego od pierwotnego wykonawcy systemu lub producenta sprzętu lub oprogramowania gotowego uniemożliwiające nabycie niezbędnych usług lub dostaw w trybach konkurencyjnych. Uzależnienie to jest w dużej mierze konsekwencją niewłaściwego przygotowania postępowania i udzielenia zamówienia publicznego”*.

Jako receptę na rozwiązanie tego problemu, **UZP rekomenduje m.in. zobowiązanie wykonawców w umowie do wydania kodów oraz pełnej dokumentacji technicznej systemu (urządzenia), jak również wyczerpujące uregulowanie kwestii ewentualnego przeniesienia na zamawiającego autorskich praw majątkowych do dostarczanego systemu lub praw do licencji (sublicencji) oprogramowania niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania systemu (urządzenia).** Warto przy tym zaznaczyć, że problematyka ta była już poruszana również w orzeczeniach Krajowej Izby Odwoławczej. W wyroku z dnia 12 grudnia 2017 roku, sygn. akt KIO 2506/17, Izba stwierdziła, że „*nabycie praw autorskich majątkowych do specyfikacji interfejsów nie prowadzi do wyeliminowania konkurencji na rynku właściwym, wręcz przeciwnie stanowi możliwość dla innych podmiotów zaistnienia na tym rynku. Izba podziela także pogląd Zamawiającego, że niezagwarantowanie sobie korzystania z utworów w określony sposób niewątpliwie może utrudnić udzielenie w przyszłości zamówień innym wykonawcom niż dotychczasowemu*”.

Jednocześnie, Wykonawca zwraca uwagę, że choć na pierwszy rzut oka może wydawać się, że pozyskanie wraz z tomografem pełnego oprogramowania oraz wszelkich kodów i dostępów serwisowych może rodzić dodatkowe, znaczące koszty po stronie Zamawiającego, to byłoby to nieuprawnione uproszczenie tej kwestii.

Należy bowiem zwrócić uwagę, że w sytuacji, w której Zamawiający nie będzie dysponował niezbędnym oprogramowaniem w chwili wygaśnięcia gwarancji, to wszyscy wykonawcy zainteresowani świadczeniem usługi serwisowej tomografu, będą zmuszeni nabyć je od producenta we własnym zakresie. Wydatki te (w szczególności koszt zawarcia odrębnej umowy licencyjnej) znajdą oczywiście odbicie w cenach zaoferowanych przez wykonawców w postępowaniu na świadczenie usług serwisowych, których koszt znacząco wzrośnie.

Innymi słowy, wydatki Zamawiającego związane z utrzymaniem tomografu w całym cyklu życia urządzenia będą dużo wyższe.

W tym kontekście, należy zaś zwrócić uwagę, że Zamawiający, jako dysponent środków publicznych, podlega ustawie o finansach publicznych[[2]](#footnote-2). Zgodnie z art. 44 ust. 3 ustawy, wydatki publiczne powinny być dokonywane w sposób celowy i oszczędny, przy zachowaniu zasad uzyskiwania najlepszych efektów z danych nakładów oraz optymalnego doboru metod i środków służących osiągnięciu założonych celów. Zgodnie zaś z wyrokiem KIO z dnia 3 października 2018 r., sygn. akt KIO 1913/18 dotyczącym właśnie obsługi serwisowej aparatury medycznej, „*możliwość zakupu serwisu pogwarancyjnego po jak najniższej cenie leży niewątpliwie w interesie zamawiającego (i finansów publicznych)”*.

Podsumowując, w ocenie Wykonawcy, jedynie nabycie przez Zamawiającego urządzenia wraz z pełnym oprogramowaniem oraz **wszelkimi kodami i dostępami serwisowymi**, a następnie dzięki temu przeprowadzenie konkurencyjnej procedury na pogwarancyjny jego serwis, można uznać za wyraz zastosowania wskazanej reguły w praktyce.

Na marginesie, Wykonawca wskazuje, że dalsze oszczędności dla Zamawiającego może przynieść również m.in. stosowanie części zamiennych innych niż te produkowane przez producenta. Jak bowiem wskazała Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 10 lutego 2011 roku, sygn. akt KIO 153/11, z przepisów ustawy o wyrobach medycznych nie wynika utrata certyfikatu zgodności CE dla całego produktu w wypadku użycia części zamiennej innej niż producenta, zwłaszcza jeśli niniejsza część ma także certyfikat zgodności CE, do tego jest dedykowana dla tomografu komputerowego danego producenta.

Uzyskanie informacji w powyższym zakresie ma dla Wykonawcy szczególnie istotne znaczenie – umożliwi mu bowiem złożenie oferty lepiej dostosowanej do potrzeb i wymagań Zamawiającego.

Podsumowując, Zamawiający może wymagać aby aparat oraz wszystkie oferowane urządzenia pozbawione były haseł, kodów, blokad serwisowych, itp., które po upływie gwarancji utrudniałyby właścicielowi dostęp do opcji serwisowych lub naprawę aparatu i urządzeń przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy lub udostępnienie haseł, kodów serwisowych, itp., załączonych najpóźniej w ostatnim dniu gwarancji – dotyczy kompletnego przedmiotu zamówienia.

Poniżej przedstawiamy przykładowy zapis w SWZ, stosowany przez Zamawiających w projektach umowy:

*Sprzedawca bezwzględnie gwarantuje (art. 473 § 1 kodeksu cywilnego) że Sprzęt, o którym mowa w § 1 ust. 1 Umowy, po upływie okresu gwarancji, o którym mowa w § … ust. … jest lub będzie pozbawiony wszelkich blokad itp., w tym w szczególności kodów serwisowych które po upływie gwarancji uniemożliwiałyby lub utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych lub naprawę Sprzętu przez inny niż Sprzedawca podmiot w przypadku niekorzystania przez Zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Sprzedawcy - na ryzyko Sprzedawcy. Sprzedawca najpóźniej w ostatnim dniu okresu gwarancji udostępni Zamawiającemu wszelkie kody serwisowe lub odblokuje urządzenie umożliwiając Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych i naprawę. Powyższe dotyczy również aktualizacji oprogramowania i zmiany kodów serwisowych.*

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga. Postępowanie na serwis po gwarancyjny zostanie przeprowadzone w ramach innego postępowania po wygaśnięciu gwarancji na urządzenie.

**Pytanie 2. Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ, pkt. I.5**

Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu wymaga zaoferowania urządzenia ze średnicą gantry minimum 80 cm. Aparaty takie są odpowiedzią producentów m.in. na potrzeby diagnostyki pacjentów bariatrycznych, których to odsetek zwiększa się w polskim społeczeństwie. Jednocześnie w pkt. I.5 określa maksymalną masę pacjenta na min. 160 kg. Oferowane na rynku tomografy z dużą średnicą gantry są dostosowane do badania pacjentów o większej niż oczekiwana przez Zamawiającego masie, gdyż w przeciwnym razie ograniczenie wagowe nie pozwalałoby na wykorzystanie profitów jakie niesie duża średnica gantry.

Czy Zamawiający podniesie oczekiwane wymogi poprzez określenie maksymalnej dopuszczalnej masy pacjenta jako ≥ 220 kg?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający zmienia powyższy parametr i określa go na poziomie maksymalnej dopuszczalnej masy pacjenta ≥ 220 kg

**Pytanie 3.Dotyczy załącznika nr 4 do SWZ, pkt. I.6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Zakres pochylania gantry ±25 stopni” co umożliwi nam zaoferowanie stołu zgodnego z wymogiem punktu I.5 i jednocześnie pozwoli wykorzystać wszystkie aspekty kliniczne wynikające z pochylania gantry?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji w tym zakresie.

**Pytanie 4.Dotyczy SWZ, rozdział VIII, pkt. 1.3**

Czy Zamawiający skoryguje oczywistą omyłkę pisarską i odstąpi od wymogu dołączenia do oferty Formularza Asortymentowo-Cenowego – załącznik nr 2 do SWZ?

Wymóg przedstawienia ceny w formie tabeli znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ – Formularzu oferty (co można traktować jako formularz asortymentowo-cenowy) Załącznik nr 2 do SWZ stanowi projekt umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający koryguje omyłkę poprzez wykreślenie pkt 1.3

**Pytanie 5.Dotyczy SWZ, rozdział VIII, pkt. 1.10**

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/Podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży tomografu komputerowego?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza w takiej sytuacji **jedynie oświadczenie producenta**. Oświadczenie takie winno zawierać potwierdzenie spełniania konkretnego wymogu, który określony jest w SWZ, a nie jest potwierdzony w dokumencie o którym mowa w rozdz. VIII pkt 1.10 SWZ. Zamawiający nie uzna oświadczenia, które będzie zawierało jedynie ogólne stwierdzenie o spełnieniu parametrów opisanych w SWZ be odniesienia się do konkretnego parametru.

**Pytanie 6.Dotyczy SWZ, rozdział VIII, pkt. 1.8, 1.10 i 1.11**

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

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający **nie** potwierdza. Wszystkie przedmiotowe środki dowodowe muszą zostać złożone wraz z ofertą.

**Pytanie 7.Dotyczy SWZ, rozdział XXIII, pkt. 2**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia dokumentu JEDZ w odniesieniu do podwykonawców, jeśli wykonawca nie zamierza powoływać się na ich zasoby. Z uwagi na fakt, iż wskazanie na etapie składania ofert nazw podwykonawców ma jedynie charakter informacyjny, a podwykonawcy będą realizować jedynie część zamówienia, za którą ostatecznie odpowiedzialność ponosi wykonawca konieczność przedłożenia dokumentacji podwykonawców nie udostępniających zasobów będzie stanowiła na etapie składania ofert jedynie dodatkową pracę biurokratyczną dla Zamawiającego.

W przypadku podwykonawców, na których zasoby wykonawca będzie się powoływać wymagane dokumenty, w tym JEDZ zostaną przedłożone.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 8.Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §5 ust. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Kserokopię odpowiednich umów ubezpieczenia lub certyfikatów je potwierdzających Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć w terminie 3 dni roboczych od dnia zawarcia niniejszej umowy.”?

Wykonawca nie przedstawia kontrahentom całych polis, standardem jest posługiwanie się certyfikatami z umów ubezpieczenia wystawianymi przez Ubezpieczycieli.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

**Pytanie 9.Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §5 ust. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Wykonawca zobowiązany jest do utrzymania ciągłości zawartej umowy ubezpieczenia przez cały okres realizacji przedmiotu umowy, w tym do zapłacenia wszystkich należnych składek. Na każde wezwanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dowody dotrzymania warunków ubezpieczenia , w tym dowody opłacenia składek lub oświadczenie o niezaleganiu z płatnością składek”?

Polisy spółki są opłacane centralnie w Niemczech, wnioskujemy aby oświadczenie o niezaleganiu było akceptowane na równi z poświadczeniem płatności.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 10.Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §5 ust. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Żadne zmiany polegające na pogorszeniu wymaganych warunków ubezpieczenia nie zostaną dokonane bez zgody Zamawiającego”?

Polisy spółki są częścią programu światowego grupy, wnioskujemy o doprecyzowanie zapisu aby nie każda, nawet nieistotna zmiana, wymagała akceptacji Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 11. Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §10**

Czy Zamawiający potwierdza, że w/w paragraf umowy nie dotyczy tomografu komputerowego? Warunki rękojmi i gwarancji dla tomografu komputerowego określone są w paragrafie 10a.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 12. Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §10, ust. 3**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie:

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. W związku z powyższym prosimy o dodanie wymogu posiadania przeszkolenia potwierdzonego przez producenta przez wskazany podmiot trzeci.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Odpowiedź była twierdząca**.**

**Pytanie 13.Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §10a, ust. 6 i ust. 12**

W związku z oczekiwaniem możliwie dużej dostępności tomografu komputerowego do wykonywania badań, Producenci dokładają wszelkich starań celem minimalizacji czynności konserwacyjnych, wykorzystując komponenty oraz rozwiązania nie wymagające tak częstej kontroli i konserwacji. W związku z powyższym oferowany tomograf komputerowy, zgodnie z zaleceniami producenta wymaga czynności konserwacyjnych (przeglądu) 1 raz w roku (co 12 miesięcy). Prosimy zatem o stosowną modyfikację wymagań, co jest podyktowane interesem Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający dokona modyfikacji z zastrzeżeniem, że takie są zalecenia producenta.

**Pytanie 14.Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §10a, ust. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z zapisu dotyczącego pokrycia kosztów badań wykonanych w innej placówce? Nie możemy akceptować nieznanych kosztów (pokrycia kosztów badań wykonanych w innej placówce wskazanej przez Zamawiającego).

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający nie wyraża zgody .

**Pytanie 15.Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, §19 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „[…] z zastrzeżeniem, że 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”?

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.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający nie wyraża zgody .

**Pytanie 16.Dotyczy załącznika nr 9 do umowy, §3 ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Podmiot przetwarzający upoważni swoich pracowników do przetwarzania danych powierzonych danych osobowych .

(1) Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

(2) Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem ……………………………….

(3) Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.

(4) Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.

(5) W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania

a. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub

b. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.

(6) W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciążących na podprzetwarzającym.

(7) W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.”?

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń (które mogą mieć siedzibę poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę na poniższe brzmienie

**Podmiot przetwarzający** upoważni swoich pracowników do przetwarzania danych powierzonych danych osobowych.

1. Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.
2. Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający zleci czynności, Podmiot przetwarzający przekaże pisemnie Administratorowi danych przez zleceniem czynności związanych z przetwarzaniem danych.
3. Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym, z zastrzeżeniem ustępu poniższego.
4. Zlecenie czynności podprzetwarzającego uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej lub w formie elektronicznej, w terminie 1 miesiąca od otrzymania takich informacji.
5. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania

1. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub
2. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.
3. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciążących na podprzetwarzającym.
4. W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.”

**Pytanie 17.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przekaże Wykonawcy wszystkie niezbędne dokumenty stanowiące wymagane załączniki do składanego wniosku na uzyskanie zgody Sanepidu.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający dostarczy Wykonawcy poprawnie wypełniony wniosek do sanepidu, reszta dokumentów jest po stronie Wykonawcy.

**Pytanie 18.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że protokół bezusterkowego odbioru sprzętu (zwany też protokołem końcowym) zostanie podpisany po realizacji zadania, rozumianym jako adaptacji pomieszczenia, wykonaniu dostawy , instalacji, uruchomienia i przekazanie do użytkowania tomografu komputerowego wraz z wykonaniem testów akceptacyjnych, a sam czas oczekiwania na wydanie decyzji Sanepidu nie będzie wliczany do czasu realizacji całego zadania. Termin uzyskania zezwolenia nie jest w żadnym stopniu zależny od Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 19.Dotyczy SWZ**

Prosimy o opublikowanie aktualnego Projektu Osłon Stałych dla obecnie zainstalowanego tomografu komputerowego .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający dołącza do wyjaśnień wnioskowany projekt.

**Pytanie 20.Dotyczy SWZ**

Prosimy o określenie przeznaczenia miejsc poniżej i powyżej pracowni TK .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Pomieszczenie znajduje się na najniższej kondygnacji. Powyżej pracowni TK znajdują się Pokoje badań, Fragment korytarza i Pomieszczenie porządkowe.

**Pytanie 21.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że założenia do Projektu Osłon Stałych dla obecnie zainstalowanego tomografu komputerowego (ilość i typ badań) nie ulegają zmianie i należy je użyć dla Projektu Osłon Stałych dla nowego tomografu komputerowego .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wskazuje, że obecnie nie przewiduje się zmiany. Charakter badań się nie zmieni, ale w przyszłości może ulec zmianie ilość wykonywanych badań.

**Pytanie 22.Dotyczy SWZ**

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o podanie szacowanej tygodniowej ilości badań, a także wartości napięcia, natężenia prądu oraz czasu ekspozycji dla planowanych badań. Dane są potrzebne do projektu osłon stałych .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Odpowiedź była pozytywna.

**Pytanie 23.Dotyczy SWZ**

Prosimy o udostępnienie planu pomieszczeń przewidzianych do projektu osłon radiologicznych z uwidocznieniem:

• grubości ścian

• technologii wykonania ścian i tynków

• osłon radiologicznych

**Odpowiedź Zamawiającego:** Informacje takie znajdują się w Projekcie ochrony radiologicznej w załączniku.

**Pytanie 24.Dotyczy SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na wykorzystanie istniejących osłon RTG (okna RTG) w przypadku braku konieczności ich modyfikacji .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Jeżeli istniejące osłony RTG będą spełniły obowiązujące przepisy i wymagania techniczne to nie ma konieczności ich modyfikacji

**Pytanie 25.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że ewentualne wzmocnienie osłon stałych ścian i stropów pracowni TK wynikające z nowego projektu osłon stałych nie jest w zakresie prac Wykonawcy .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Przedmiotowy zakres prac jest do wykonania po stronie Wykonawcy jeśli zajdzie taka konieczność dla realizacji umowy.

**Pytanie 26.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że czas, który jest niezbędny na uzyskanie zgody Sanepidu dot. uruchomienia pracowni RTG oraz zezwolenia na uruchomienie i stosowanie dostarczonego aparatu RTG (od momentu złożenia wniosku do momentu uzyskania zezwolenia) nie będzie liczony w ramach terminu przewidzianego na realizację zadania.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza

**Pytanie 27.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku gdy nie będzie to konieczne nie wymaga od Wykonawca wykonania projektu budowlanego a jedynie opracowania wielobranżowej dokumentacji projektowej .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający wymaga wykonania dokumentacji zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa budowlanego

**Pytanie 28.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dysponuje zapasem mocy elektrycznej przyłączeniowej na poziomie 87 kVA .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Potwierdza, ale zaleca dokonanie pomiaru linii zasilającej.

**Pytanie 29.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o podanie odległości od pomieszczenia technicznego do najbliższej stacji transformatorowej zasilającej szpital oraz o podanie przekroju obecnie używanych kabli do zasilania tomografu komputerowego .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Odległość stacji transformatorowej do ZK (złącze kablowe) na budynku 26 wynosi ~200mTrafostacja: zabezpieczenie w RNN 160 A, przewód YKY 4x150 (linka miedziana).Na budynku 26 ZK (złącze kablowe) ZK1A: zabezpieczenie 100A, od ZK do zasilacza TK przewód YKY 5x95 (linka miedziana) W rozdzielni TK zabezpieczenie 80A.

**Pytanie 30.Dotyczy SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, ze wentylacja w pomieszczeniu spełnia aktualne wymagania dla pomieszczenia TK. Prosimy u udostępnienie ostatniego protokołu sprawności wentylacji .

**Odpowiedź Zamawiającego:** W zakresie prac wykonanych przez Wykonawcę jest nowa instalacja wentylacji i klimatyzacji.

**Pytanie 31.Dotyczy SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o następujących parametrach: połączenie szerokopasmowe (min. 4 MBit/s przy pobieraniu i 768 kBit/s przy wysyłaniu) oraz umożliwi instalację routera cisco z wyjściem na zewnątrz po sieci szpitalnej (dodatkowo wymagany dostęp do niego z zewnątrz po ustalonym porcie oraz po ssh.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający w ramach wewnętrznych procedur bezpieczeństwa i w związku z posiadaniem statusu Operatora Usług Kluczowych dopuszcza jedyne rozwiązanie połączeń typu serwisowego jako wykreowany dla tego celu kanał transmisji VPN IPSec w zakresie łącza brzegowego oraz wydzielonej wewnętrznej podsieci VLAN do określonego urządzenia końcowego. Szczegóły takiego połączenia pozostaną do określenia z Wykonawcą i Działem Informatyki Zamawiającego na etapie prac wdrożeniowych. Jednocześnie Zamawiający żąda podpisania w ramach realizowanej umowy Załącznika nr 11 do umowy „ZASADY\_UDZIELENIA\_ZDALNEGO\_DOSTEPU\_DO\_ZASOBOW\_v.0.2.doc“ – w załączeniu.

**Pytanie 32.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wykonanie wszystkich szkoleń na aparacie nie warunkuje podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego przedmiotu umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Tak. Wykonanie tylko części szkoleń warunkuje podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego przedmiotu umowy: są to szkolenia personelu Zamawiającego w następującym zakresie czasowym: - 5 dni x 6 godz. - po instalacji i uruchomieniu aparatu

**Pytanie 33.Dotyczy SWZ**

Prosimy o informację, w jakim terminie od podpisania Umowy, Zamawiający przekaże protokolarnie stary aparat CT celem jego demontażu i utylizacji.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Urządzenie zostanie przekazane do utylizacji zgodnie z harmonogramem, który zostanie ustalony po podpisaniu umowy.

**Pytanie 34. Dotyczy SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że testy podstawowe aparatu CT i urządzeń pomocniczych zostaną wykonane przez Zamawiającego. Testy podstawowe powinny być przeprowadzane przez pracowników jednostki ochrony zdrowia uprawnionych do obsługi urządzeń radiologicznych.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 35.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zapis punktu 3 w paragrafie 2 UMOWY nr znak: D25M/251/N/14-33rj/23 (PROJEKT UMOWY), stanowiącej Załącznik nr 2 do SWZ, jest omyłką pisarską i nie stanowi przedmiotu postępowania.

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający potwierdza i dokonuje stosownej korekty tej omyłki.

**Pytanie 36.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o podanie nazwy i producenta posiadanego systemu informatycznego RIS/PACS z jakim ma się komunikować nowy aparat .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający informuje, że w chwili obecnej znajduje się na etapie wymiany rozwiązań w zakresie systemów PACS i RIS. Żądaniem Zamawiającego jest wykonanie przez Wykonawcę skutecznej integracji z systemem PACS Conquest (system aktualnie użytkowany i pozostający u Zamawiającego jako system backupowy po wymianie na nowe rozwiązanie) i PACS/RIS CGM NetRaad (wdrażany i główny system obsługi zobrazowań diagnostycznych).

**Pytanie 37.Dotyczy SWZ**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że po stronie Wykonawcy sprzętu jest tylko podłączenie i konfiguracja dostarczanego urządzenia do systemów informatycznych RIS/PACS w szpitalu , natomiast szpital dysponuje odpowiednimi licencjami na serwerze PACS umożliwiającymi podpięcie nowego urządzenia i przekaże je Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego**: Zamawiający żąda dostarczenia przez Wykonawcę wszelkich niezbędnych licencji bezterminowych i usług podłączeniowych dla oferowanego urządzenia do integracji z systemami zewnętrznymi PACS/RIS.

**Pytanie 38.Dotyczy SWZ**

Proszę o podanie informacji jakie systemy RIS/PACS posiada Zamawiający oraz czy są wolne licencje w tym zakresie .

**Odpowiedź Zamawiającego:** Zamawiający informuje, że w chwili obecnej znajduje się na etapie wymiany rozwiązań w zakresie systemów PACS i RIS. Żądaniem Zamawiającego jest wykonanie przez Wykonawcę skutecznej integracji z systemem PACS Conquest (system aktualnie użytkowany i pozostający u Zamawiającego jako system backupowy po wymianie na nowe rozwiązanie) i PACS/RIS CGM NetRaad (wdrażany i główny system obsługi zobrazowań diagnostycznych).

Jednocześnie Zamawiający informuje, że żąda dostarczenia przez Wykonawcę wszelkich niezbędnych licencji bezterminowych i usług podłączeniowych dla oferowanego urządzenia do integracji z systemami zewnętrznymi PACS/RIS.

**Pytanie 39.Dotyczy SWZ**

Proszę o doprecyzowanie parametrów osłon zewnętrznych dla pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

- fartuch lekki jednostronny o parametrach 0,5 mm ołowiu – 1 szt.

- fartuch lekki na miednicę 0 parametrach 0,5 mm ołowiu – 1 szt.

- ochraniacz na miednicę 0 parametrach 0,5 mm ołowiu – 2 szt.

Lekki koc ołowiany dla pacjenta o parametrach 0,5 mm ołowiu – 1 szt. rozmiar 160 x 160 cm

**Pytanie 40.Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Zestawienie parametrów wymaganych i ocenianych, pkt X. „WYPOSAŻENIE DODATKOWE: WSTRZYKIWACZ” parametry od 155 do 169**

Czy zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie 3-kanałowego bezwkładowego wstrzykiwacza (niewykorzystującego technologii tłokowej) do sekwencyjnego podawania kontrastu i roztworu NaCl do diagnostyki TK. Wstrzykiwacz jest zintegrowany z tomografem w klasie IV wg standardu CIA 425. Głównymi zaletami wstrzykiwacza są:

Technologia umożliwiająca wstrzykiwanie bezpośrednio ze wszystkich dostępnych na rynku pojemników środka kontrastowego (pojemności od 50 do 500 ml) oraz NaCl (do 1000 ml). Eksploatacja wstrzykiwacza prowadzona z wykorzystaniem wyłącznie materiałów eksploatacyjnych NIEzawierających związków DEHP (ftalany dietyloheksylu).

Zestaw materiałów eksploatacyjnych składający się z wężyka pompy oraz wężyka pacjenta. Wężyki pompy 24-godzinne umożliwiające wykonanie dowolnej ilości iniekcji. Wężyk pacjenta podłączany do wężyka pompy za pomocą złącza Luer-Lock i wymieniany po zakończeniu badania u każdego pacjenta.

Oszczędność środka kontrastowego w wyniku wstępnego i wtórnego wypełnienia NaCl systemu wężyków.

Dane techniczne wstrzykiwacza:

Rodzaj zasilania: bateryjne + sieciowe 230V,

System o gwarantowanej sterylności zestawu dziennego przez 24 godziny, Dwa źródła środka kontrastowego i jedno soli fizjologicznej,

Aktywne podgrzewanie zainstalowanych pojemników z kontrastem,

Ostrza typu spike o 24-godzinnej gwarancji sterylności zintegrowane z zestawem dziennym z możliwością wymiany w razie konieczności,

Automatyczne odpowietrzanie systemu przed badaniem oraz automatyczne wypełnienie linii pacjenta po każdej wymianie,

Funkcja podawania kontrastu i soli fizjologicznej umożliwiająca uzyskanie równomiernego zakontrastowania obu komór serca z możliwością zaprogramowania procentowej zawartości soli i kontrastu,

Pamięć 100 programów (maksymalnie 40 faz w jednym protokole), które można łatwo zapisać na nośniku USB i ponownie odtworzyć,

Pojemnik na płyny do odpowietrzania wbudowany w urządzenie

Szybkość przepływu (ze środkiem kontrastowym): 0.1-10.0 ml/s, krokowo 0.1 ml/s,

Maksymalna objętość płynów gotowa do podania: 400 ml/1 pacjenta, krokowo 1.0 ml,

Maksymalne ciśnienie w systemie: 17 bar (246,6 psi),

Praca z funkcją automatycznego przełączania się pomiędzy butelkami dla takiego samego kontrastu,

Praca z funkcją manualnego wyboru kontrastu przy zastosowaniu dwóch różnych środków kontrastowych,

Monitorowanie ciśnienia: 2 czujniki piezoelektryczne, wykres ciśnienia w czasie rzeczywistym, 5 detektorów szybko i niezawodnie wykrywających powietrze w systemie,

Jeden kolorowy dotykowy panel sterujący umieszczony w sterowni tomografu, z którego programuje się wszystkie parametry iniekcji oraz drugi panel umieszczony nawstrzykiwaczu, który wyświetla parametry zadanej iniekcji oraz ciśnienie w systemie wężyków podczas podawania płynów. Sposób połączenia: bezprzewodowo (technologia bluetooth), Interfejs urządzenia w języku polskim zwiększa przejrzystość obsługi, a zarazem przyspiesza pracę i zmniejsza ryzyko błędu, czyniąc obsługę łatwą i bezpieczną.

W urządzeniu, które chcemy zaoferować, diagnostykę i obsługę serwisową można przeprowadzić za pomocą wywiadu telefonicznego z użytkownikiem. Terminal sterujący wstrzykiwaczem oraz wstrzykiwacz wyświetlają komunikaty w określonym formacie, zawierające szczegółowe informacje dotyczące stanu urządzenia, na podstawie których można zdiagnozować problem.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający przy tak skonstruowanym wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, nie jest w stanie się do niego jednoznacznie odnieść, albowiem Pytający przedstawił pełną specyfikację techniczną swojego produktu bez odniesienia się do załączonego do SWZ zestawienia parametrów poprzez wskazanie konkretnych parametrów, które miałyby być zmodyfikowane w stosunku do pierwotnego opisu SWZ. W związku z tak sformułowanym pytaniem Zamawiający nie uzna produktu za równoważny.

**Pytanie 41 Zestawienie parametrów wymaganych i ocenianych - ZAŁĄCZNIKI nr 4 do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wraz z dostawą urządzenia wymaga zapewnienia Zamawiającemu lub wskazanym przez niego podmiotom swobodnego dostępu do oprogramowania serwisowego zainstalowanego na urządzeniu. Rozwiązanie takie zapewni Zamawiającemu swobodny wybór firmy serwisującej po okresie gwarancji co wydatnie przyczyn się do obniżenia kosztów obsługi serwisowej kupowanego urządzenia

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak. Zamawiający wraz z dostawą urządzenia wymaga zapewnienia Zamawiającemu lub wskazanym przez niego podmiotom swobodnego dostępu do oprogramowania serwisowego zainstalowanego na urządzeniu. Z jednoczesnym zachowaniem zobowiązań Wykonawcy wynikających z wymagań serwisowych zapisanych w SWZ oraz dochowaniem wszelkich norm prawnych i proceduralnych wiążących się z właściwym użytkowaniem i serwisem urządzeń dopuszczonych do użycia w systemach medycznych.

**Pytanie 42.**W związku z dostawą tomografu komputerowego prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Tak Zamawiający wymaga.

**Pytanie 43.** W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację tomografu komputerowego z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego:** Tak, Zamawiający wymaga.

**II. Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, informuje o zmianie treści SWZ w zakresie VIII pkt 1, poprzez wykreślenie ppkt 1.3 oraz zmianie Załącznika nr 4 do SWZ. Zmodyfikowany załącznik nr 4 w załączeniu do nn pisma.**

**WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.**

Z poważaniem

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Beata Martyn Mrozowska

1. *Rekomendacje udzielania zamówień publicznych na systemy informatyczne* wydane w 2009 roku dostępne są na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem <https://www.uzp.gov.pl/__data/assets/pdf_file/0025/27574/Rekomendacje_UZP20ws._zamowiec584_na_systemy_informatyczne.pdf> [↑](#footnote-ref-1)
2. Ustawa z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (tekst jednolity: (Dz.U. z 2017 r. poz. 2077 ze zm.). [↑](#footnote-ref-2)