

Nr spr. SPZOZ/869/14/DT/2024

Sulęcín, dnia 8 maja 2024r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**Dotyczy: postępowania nr spr. SPZOZ/869/14/DT/2024 pn. „Dostawa i montaż sprzętu medycznego”**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sulęcínie informuje, iż wpłynęły zapytania do treści SWZ. Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) udziela wyjaśnień:

Pytanie 1: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - W zakresie wymaganych przedmiotowych środków dowodowych – Czy z uwagi na to, że w folderach, instrukcjach, katalogach, ulotkach/broszurach, folderach, czy innych ogólnodostępnych materiałach informacyjnych zawarta jest tylko część parametrów i funkcjonalności przedmiotu zamówienia, Zamawiający dopuści złożenie ogólnej broszury informacyjnej oferowanego wyrobu i oświadczenie producenta o spełnianiu przez oferowany przedmiot zamówienia oferowanych parametrów / funkcjonalności spełniających wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści złożenie ogólnej broszury informacyjnej oferowanego wyrobu i oświadczenie producenta o spełnianiu przez oferowany przedmiot zamówienia oferowanych parametrów / funkcjonalności spełniających wymogi Zamawiającego.

Pytanie 2: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - Czy Zamawiający dopuści podpisanie umowy o przetwarzaniu danych z wykonawcą, który zawrze umowę na realizację przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści podpisanie umowy o przetwarzaniu danych z wykonawcą, który zawrze umowę na realizację przedmiotu zamówienia

Pytanie 3: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - Czy na potrzeby realizacji usług wdrożeniowych, aplikacyjnych, przeglądowych i utrzymaniowych aparatu DR Zamawiający wyrazi zgodę na zestawienie bezpiecznego szyfrowanego dostępu zdalnego do aparatu DR z systemu obsługi serwisowej utrzymywanego przez producenta aparatu DR przy zachowaniu najwyższych standardów bezpieczeństwa? Specyfikacja rozwiązania technicznego została przedstawiona przez Wykonawcę do ostatecznej weryfikacji i akceptacji przez Zamawiającego. Rozwiązanie takie zapewnia szybką realizację wszelkich zadań wynikających z realizacji umowy oraz zleconych przez Zamawiającego niewymagających bezpośredniego dostępu do aparatu (np. modyfikacje użytkowe i aplikacyjne oprogramowania, aktualizacja wersji oprogramowania do bieżącej, analiza logów, zebranie informacji diagnostycznych przed wizytą serwisową na miejscu itp).

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na zestawienie bezpiecznego szyfrowanego dostępu zdalnego do aparatu DR z systemu obsługi serwisowej utrzymywanego przez producenta aparatu DR przy zachowaniu najwyższych standardów bezpieczeństwa.

Pytanie 4: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - Prosimy o potwierdzenie, czy poprzez dni robocze należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: poprzez dni robocze należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 5: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - W zakresie wymogu dostępności części zamiennych min. 10 lat prosimy o dopuszczenie dostępności części dla urządzeń komputerowych do 5 lat. Z uwagi na postęp technologicznie producenci zapewniają krótsze (do 5 lat) okresy dostępności części komputerowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostępność części dla urządzeń komputerowych do 5 lat.

Pytanie 6: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie dokumentacji technicznej Zamawiający rozumie wyłącznie dokumenty upubliczniane i udostępniane przez producentów, w tym w szczególności poza standardowymi instrukcjami użytkownika otrzyma między innymi możliwość korzystania z oprogramowania aparatu RTG na poziomie użytkownika kluczowego (tzw. key user), dostęp do oprogramowania stacji akwizycyjnej systemów DR z uprawnieniami administratora szpitalnego oraz otrzyma informacje i instrukcje na temat kalibracji paneli DR, diagnozy podstawowych problemów, wymiany bezpieczników i przeprowadzania czynności konserwacyjnych i przeglądowych dostarczanych aparatów.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - Prosimy o potwierdzenie, że czas oczekiwania na udzielenie ewentualnych opinii, decyzji niezależnych instytucji, nie będzie wliczony w termin realizacji.

Odpowiedź: W termin realizacji nie będzie wliczony czas oczekiwania na udzielenie ewentualnych opinii, decyzji niezależnych instytucji.

Pytanie 8: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni - Z uwagi na fakt, iż Wykonawca nie ma wpływu na procesowanie i terminy realizacji przez niezależne instytucje, w tym SANEPID, a w celu uzyskania zgody inspektora Sanitarnego, koniecznym jest złożenie szeregu innych informacji i dokumentów, którymi dysponuje wyłącznie Zamawiający, a także to Zamawiający odpowiada za ich prawidłowość / aktualność. Tym samym wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za czynności od niego niezależne, dlatego prosimy o potwierdzenie, że w termin realizacji będzie wliczony wyłącznie termin złożenia wniosku celem uzyskania decyzji o użytkowaniu pracowni rtg.

Odpowiedź: W termin realizacji będzie wliczony wyłącznie termin złożenia wniosku celem uzyskania decyzji o użytkowaniu pracowni RTG.

Pytanie 9: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – wnosimy o zmiarkowanie kar umownych w zakresie § 11 ust. 1.3 do 0,1% w szczególności biorąc pod uwagę zakres realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę. Jednocześnie informujemy, że załączniki do SWZ zostały zmodyfikowane.

Pytanie 10: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – z uwagi na rozbieżności pomiędzy wymogami w zakresie realizacji serwisu pomiędzy umową, a tabelą opisu przedmiotu zamówienia, prosimy o wyjaśnienie, czy wiążące wykonawcę dla obu aparatów rtg mają być zapisy jak w tabeli OPZ dla aparatu z zawieszeniem sufitowym tj.

Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako kontakt telefoniczny lub rozpoczęcie interwencji zdalnej) [godz. w dni robocze]	≤ 8 godz., podać
Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako przyjazd serwisu) [godz. w dni robocze]	≤ 48 godz., podać
Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) [godz. w dni robocze]	≤ 96 godz., podać

Wnosimy też o ujednoczenie zapisów celem zachowania spójności dokumentacji.

AKTUALNE ZAPISY w naszej ocenie pozostają w sprzeczności:

UMOWA: Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się zapewnić:

- 1) Gwarantowany czas reakcji serwisu (przyjęcie zgłoszenia i podjęcie naprawy) wynosi: 48 godzin od zgłoszenia awarii. Zgłoszenie awarii zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
- 2) usunięcia awarii w okresie gwarancji do 3 dni roboczych, licząc od podjęcia naprawy, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 10 dni roboczych licząc od podjęcia naprawy.

OPZ – opis wstępny przedmiotu zamówienia punkt I ust. 4 g „Wymagany czas naprawy gwarancyjnej nie może przekroczyć 7 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego. (...)”

OPZ Tabela specyfikacji aparatu RTG z zawieszeniem sufitowym

5	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako kontakt telefoniczny lub rozpoczęcie interwencji zdalnej) [godz. w dni robocze]	≤ 8 godz., podać
6	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako przyjazd serwisu) [godz. w dni robocze]	≤ 48 godz., podać
7	Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) [godz. w dni robocze]	≤ 96 godz., podać

OPZ Tabela specyfikacji aparatu RTG mobilnego (jak niżej i brak odwołania do czasu naprawy)

5	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako kontakt telefoniczny lub rozpoczęcie interwencji zdalnej) [godz. w dni robocze]	≤ 8 godz., podać
6	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych (rozumiane jako przyjazd serwisu) [godz. w dni robocze]	≤ 48 godz., podać

Odpowiedź: Zamawiający ujednolicił zapisy w załącznikach SWZ (w załączeniu modyfikacje załącznika nr 1 i nr 12 do SWZ).

Pytanie 11: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – Zamawiający wymaga sprzętu zastępczego, co w przypadku aparatu rtg, w szczególności z zawieszeniem sufitowym jest w praktyce niemożliwe, gdyż wymagałoby stworzenia nowej pracowni, dlatego wnosimy o odstąpienie od wymogu sprzętu zastępczego oraz usunięcie dla części nr 1 zapisów odwołujących się do niego (w tym pozostających w sprzeczności zapisów umowy § 7 pkt. 7 (urządzenie w 3 dniu) dodatkowo w tym przypadku Zamawiający oczekuje urządzenia zastępczego w terminie krótszym niż wymagany czas naprawy) oraz OPZ pkt. 4 g i ust. (urządzenie po 7 dniach). Z uwagi na specyfikę przedmiotu zamówienia wnosimy o dopuszczenie całkowitego wyłączenia wymogu sprzętu zastępczego dla aparatów rtg.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1 do SWZ poprzez dodanie Zapisu: pod literą h) "W przypadku naprawy aparatu RTG mobilnego po upływie 4 dni Wykonawca dostarczy urządzenie zastępcze o tych samych parametrach na czas konieczny do naprawy. Dostarczenie, wstawienie, podłączenie oraz przeszkolenie w zakresie obsługi urządzenia zastępczego nastąpi na koszt Wykonawcy."

Pytanie 12: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – Zamawiający wymaga zgodnie z OPZ pkt. I 4 i) W przypadku, gdy czas naprawy gwarancyjnej będzie dłuższy niż 7 dni, gwarancja ulega przedłużeniu o czas przerwy w eksploatacji, natomiast zgodnie z umową § 7 pkt. 6 Każdy dzień przestoju przedmiotu umowy, w okresie gwarancji powoduje odpowiednie wydłużenie okresu gwarancji, obliczanego w oparciu o faktyczny czas przestoju, w stosunku: 1 dzień kalendarzowy przestoju powoduje przedłużenie gwarancji o 1 dzień kalendarzowy. Wnosimy o wyjaśnienie, który z warunków będzie obowiązujący i ujednolicenie zapisów celem zachowania spójności.

Odpowiedź: Zapis w OPZ został zmodyfikowany. Poprzez wykreślenie: " W przypadku, gdy czas naprawy gwarancyjnej będzie dłuższy niż 7 dni, gwarancja ulega przedłużeniu o czas przerwy w eksploatacji".

Pytanie 13: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – Zamawiający w opisie OPZ pkt. I.4.h) – prosimy o dopuszczenie zgłoszeń serwisowych również w formie wiadomości na adres e-mail.

Odpowiedź: W załączniku nr 1 do SWZ – OPZ część 1 jest zapis: Zamawiający zgłasza Wykonawcy awarię telefonicznie, potwierdzając zgłoszenie faxem lub pocztą elektroniczną.

Pytanie 14: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – Zamawiający w OPZ pkt. I 4.j i k) wskazuje: „j) Obligatoryjna wymiana poszczególnego składnika Przedmiotu Umowy na nowy nastąpi w przypadku wystąpienia jego trzeciej awarii, k) Wymiana elementu / podzespołu na nowy nastąpi w przypadku dwukrotnej naprawy tego samego elementu / podzespołu”. Z uwagi na specyfikę aparatów RTG będących złożonymi systemami zbudowanymi z tysięcy części, wielu modułów i oprogramowania, w naszej ocenie nadmiernym jest wymóg wymiany np. całego systemu. Wymiana całego systemu, w sytuacji, kiedy skuteczna będzie wymiana jedynie konkretnego modułu tego systemu jest nieuzasadniona pod każdym względem, w tym ekonomicznym, organizacyjnym,

logistycznym, terminowym, a nawet ekologicznym. Przykładowo w przypadku problemów ze statywem płucnym nie jest uzasadnionym wymiana całego systemu, w tym stołu, konstrukcji zawieszenia sufitowego – wystarczającym w naszej ocenie będzie wymiana danego wadliwego elementu / modułu systemu.

Z uwagi na powyższe wnosimy o dopuszczenie modyfikacji dla aparatów RTG wymogu w zakresie wymiany podzespołów, czy systemu do następującego brzmienia: „Trzykrotne naprawy tego samego elementu sprzętu zaistniałe w okresie gwarancji, obligują Wykonawcę do wymiany tego podzespołu / modułu na nowy, wolny od wad. W przypadku braku możliwości naprawy w inny sposób, wymiany urządzenia na nowe, wolne od wad.”

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy w Załączniku nr 1 do SWZ OPZ część 1.

Pytanie 15: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – wnosimy o dopuszczenie modyfikacji brzmienia punktu OPZ I.4.I) do brzmienia: Okres gwarancji w przypadku wymiany urządzenia na nowe uruchamia bieg gwarancji od nowa. Wykonawca udziela gwarancji na części zamienne zgodnie z gwarancją producenta, jednak nie krótszy niż do zakończenia okresu gwarancji **na cały przedmiot zamówienia.**

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy w Załączniku nr 1 do SWZ OPZ część 1 poprzez zmianę zapisu: „Okres gwarancji w przypadku wymiany przedmiotu zamówienia na nowy lub elementu podzespołu na nowy będzie wynosić okres zaoferowany przez Wykonawcę i będzie liczony od momentu wymiany Przedmiotu Umowy lub elementu podzespołu na nowy”.

Pytanie 16: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – 1. Zamawiający w pkt. 1 poddaje kryteriom okres gwarancji

1	Okres gwarancji i obsługi serwisowej na oferowane urządzenia (lampa, detektor, generator, mechanika)	Tak	12 miesięcy-0 pkt ≥ 24 miesiące- 3 pkt
---	--	-----	---

W SWZ Zamawiający w pkt. 4 określa kryterium „okres gwarancji”

4. Kryterium „okres gwarancji” (G).
Wartość punktowa zostanie ustalona w sposób jak poniżej:
Minimalny Okres gwarancji 24 miesiące.
1) Okres gwarancji 24 miesiące - 0 pkt.
2) Okres gwarancji 30 miesięcy - 10 pkt
3) Okres gwarancji powyżej 36 miesięcy - 20 pkt
Maksymalna liczba punktów w tym kryterium wynosi 20 pkt.

Prosimy o poprawienie błędu pisarskiego w załączniku nr 1.

Dostawa przesyłowego cyfrowego aparatu RTG 1.
Zamawiający w pkt. 1 poddaje kryteriom okres gwarancji

1	Okres gwarancji i obsługi serwisowej na oferowane urządzenia (lampa, detektor, generator, mechanika) min.12 miesięcy.	Tak	12 miesięcy-0 pkt ≥ 24 miesiące- 3 pkt
---	---	-----	---

W SWZ Zamawiający w pkt. 4 określa kryterium „okres gwarancji”

4. Kryterium „okres gwarancji” (G).
Wartość punktowa zostanie ustalona w sposób jak poniżej:
Minimalny Okres gwarancji 24 miesiące.
1) Okres gwarancji 24 miesiące - 0 pkt.
2) Okres gwarancji 30 miesięcy - 10 pkt
3) Okres gwarancji powyżej 36 miesięcy - 20 pkt
Maksymalna liczba punktów w tym kryterium wynosi 20 pkt.

Prosimy o poprawienie błędu pisarskiego w załączniku nr 1.

Odpowiedź: Zamawiający poprawił oczywistą omyłkę pisarską w załączniku nr 1 OPZ Część 1

Pytanie 17: Część nr 1 - Dostawa aparatów RTG z dostosowaniem pracowni – prosimy o potwierdzenie, że dla aparatów rtg Zamawiający oczekuje realizacji wymaganych testów odbiorczych / specjalistycznych jednorazowo po dostawie / montażu.

Odpowiedź: Dla aparatów RTG Zamawiający oczekuje realizacji wymaganych testów odbiorczych / specjalistycznych jednorazowo po dostawie / montażu.

Pytanie 18. DOTYCZĄCE ZAKRESU PRAC BUDOWLANYCH - Zgodnie z poniższym zakresem opisanym w SWZ oraz załącznikach: "Wykonanie dokumentacji projektowej wraz z niezbędnymi uzgodnieniami dla zadania polegającego na przystosowaniu pomieszczeń i dostosowaniu instalacji w celu montażu nowego, cyfrowego aparatu RTG w istniejących pomieszczeniach pracowni RTG w budynku Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sulęcinie, wykonanie na jej podstawie robót budowlanych, instalacyjnych wraz z przeprowadzeniem odbiorów i uzyskaniem pozwolenia na użytkowanie. W szczególności Zamawiający oczekuje:

- 1) wymiany/modernizacji instalacji elektrycznej – jeśli zaistnieje taka potrzeba,
 - 2) naprawa ubytków w miejscach tego wymagających po zainstalowaniu aparatu – jeśli zaistnieje taka potrzeba,
 - 3) montaż instalacji intercom,
 - 4) wykonanie podłączenia sieci komputerowej, zasilającej w miejscu zlokalizowania dostarczonych urządzeń
- Czy zamawiający mając na uwadze powyższy zapis w związku z dostawą, montażem oraz usytuowaniem nowego typu aparatu wymaga wykonania niżej wskazanych prac:

- Wykonania przygotowania konstrukcji nośnej dla zawieszenia sufitowego z demontażem starego sufitu, odtworzeniem go i przełożeniem elementów będących w kolizji z tą konstrukcją?
- Wykonania przełożenia, zmiany lokalizacji drzwi wejściowych ze sterowni do pracowni RTG wraz z ich zabudową w technologii lekkiej?
- Przełożenia drzwi kabiny wraz z wykonaniem nowego fartucha z instalacją wod.-kan. w nowym miejscu?
- Zdjęcie starej wykładziny wykonanie nowych kanałów podłogowych i ułożenie nowej wykładziny na potrzeby nowego aparatu?
- Uzupelnienie osłon stałych Pb zgodnie z projektem w miejscach naruszonych pracami budowlanymi?

Prosimy Zamawiającego o opublikowanie wraz z odpowiedziami bieżącego projektu osłon stałych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonanie wszelkich robót budowlanych i instalacyjnych w celu adaptacji pomieszczeń aktualnej pracowni RTG dla potrzeb nowego cyfrowego aparatu RTG w tym:

- Wykonania przygotowania konstrukcji nośnej dla zawieszenia sufitowego z demontażem starego sufitu, odtworzeniem go i przełożeniem elementów będących w kolizji z tą konstrukcją;
- Wykonania przełożenia, zmiany lokalizacji drzwi wejściowych ze sterowni do pracowni RTG wraz z ich zabudową w technologii lekkiej;
- Przełożenia drzwi kabiny wraz z wykonaniem nowego fartucha z instalacją wod.-kan. w nowym miejscu;
- Zdjęcie starej wykładziny wykonanie nowych kanałów podłogowych i ułożenie nowej wykładziny na potrzeby nowego aparatu.

Pytanie19: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – Część nr 2. Aparat USG do badań ogólnych pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG z 12 - bitowym przetwornikiem z systemem cyfrowego formownia wiązki 128 kanałów Tx/Rx, Liczba kanałów cyfrowych powyżej 8 255 000 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat USG z 12 - bitowym przetwornikiem z systemem cyfrowego formownia wiązki 128 kanałów Tx/Rx, Liczba kanałów cyfrowych powyżej 8 255 000.

Pytanie 20: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – Część nr 2. Aparat USG do badań kardiologicznych pkt. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG z 12 - bitowym przetwornikiem z systemem cyfrowego formownia wiązki 128 kanałów Tx/Rx, Liczba kanałów cyfrowych powyżej 8 255 000?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat USG z 12 - bitowym przetwornikiem z systemem cyfrowego formownia wiązki 128 kanałów Tx/Rx, Liczba kanałów cyfrowych powyżej 8 255 000.

Pytanie 21: W zakresie części 4 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści ssak ścienny próżniowy z wakuometrem opisanym w skali mbar i hPa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ssak ścienny próżniowy z wakuometrem opisanym w skali mbar i hPa.

Pytanie 22: W zakresie części 4 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści ssak ścienny próżniowy z przyłączem do mocowania pojemnika zabezpieczającego z gwintem 1/2"?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ssak ścienny próżniowy z przyłączem do mocowania pojemnika zabezpieczającego z gwintem 1/2"

Pytanie 23: W zakresie części 4 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści pojemnik zabezpieczający z poliwęglanu o poj. 300 ml z gwintem 1/2"?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pojemnik zabezpieczający z poliwęglanu o poj. 300 ml z gwintem 1/2".

Pytanie 24: W zakresie części 5 poz.10. „Izolator transportowy pacjenta” Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia był oznakowany znakiem CE, posiadał deklarację zgodności CE oraz wymaga dołączenia jej do oferty. Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu.

Izolator transportowy pacjenta nie został zakwalifikowany przez producenta jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych. W związku z tym, nie podlega on przepisom cytowanej ustawy. Dla tego typu wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności CE ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. Produkt ten nie posiada również oznakowania CE.

Czy dla produktu z części nr 5 pozycja 10 Izolator transportowy pacjenta Zamawiający wyrazi zgodę na brak dostarczenia deklaracji zgodności i CE?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia posiadał deklarację zgodności CE oraz wymaga dołączenia jej do oferty.

Pytanie 25: W zakresie części 5 poz. 12. Zestaw narzędzi zabiegowych do chirurgii ambulatoryjnej

Zamawiający w punkcie 13 formularza parametrów technicznych wymaga dostarczenia wraz z ofertą próbek następującego wyrobu:

- Taśma do znakowania narzędzi, szer. 6,4 mm, dł. 7,62 m, kolor niebieski 1 szt.
- Adapter wielorazowy do ostrzy nr 3, wtyk 4 mm 1 szt.

W związku z tym proszę zamawiającego o wskazanie w jaki sposób potencjalny wykonawca ma dostarczyć próbki wraz z ofertą, skoro składanie ofert jest w formie elektronicznej, proszę również o wskazanie dokładnych danych adresowych, personalnych do bezpiecznego dostarczenia próbek wskazanych w zapytaniu materiałów.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla wymóg dostarczenia próbek wraz z ofertą, pozostałe zapisy bez zmian.

Pytanie 26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu podjęcia naprawy/działania serwisu z 48 do 72h?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu podjęcia naprawy/działania serwisu z 48 do 72h

Pytanie 27 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności za dostawę z 60 do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu płatności za dostawę z 60 do 30 dni.

Pytanie 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla części 5 z 60 do 80 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy dla części 5 z 60 do 80 dni.

Pytanie 29: **Dotyczy Videolaryngoskopu bezprzewodowego** Czy przy zachowaniu pozostałych wymagań OPZ Zamawiający dopuści ofertę na videolaryngoskop UeScope UED-A o bardzo zbliżonych parametrach wymienionych poniżej?

- Ekran 3" dołączany do rękojeści/toru wizyjnego

- Wymiary maksymalne urządzenia: (z łyżką nr 4) 190 x 80 x 150 mm, ekran 85 x 63 x 20 mm.
- Urządzenie wyposażone w baterię 2250mAh,
- Ładowanie odbywa się bez jednoczesnej możliwości pracy na urządzeniu,
- Rozdzielczość ekranu HD 720x480px
- Regulacja kąta nachylenia ekranu w pionie: 110°
- Regulacja kąta nachylenia ekranu w poziomie: 270°
- Natężenie oświetlenia: 150lx
- Zapis video w standardzie MOV
- Wodoszczelność: tor wizyjny IPx7, ekran IPx3

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania urządzenia o powyższych parametrach.

Pytanie 30: Dotyczy pakietu 5 - dotyczy pozycji „Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie. Mocowanie łyżek twardej bezpośrednio w obudowie urządzenia spełniające normę PN-EN 1789.” Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora, który posiada możliwość automatycznego wydruku po każdej defibrylacji oraz ręczne z poziomu panelu czołowego defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora, który posiada możliwość automatycznego wydruku po każdej defibrylacji oraz ręczne z poziomu panelu czołowego defibrylatora.

Pytanie 31: dotyczy pozycji „ Częstość stymulacji 40-170 impulsów/minutę” - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 dokonującego nieinwazyjnej stymulacji w tryba fix oraz demand w zakresie od 30 do 150 imp/ min oraz w trybie overdrive od 30 do 300 imp/ min. Pragniemy zwrócić uwagę, że stymulacja pacjenta z bradykardią do wartości 150 ud/ min jest już wartością bardzo dużą i według naszej wiedzy nie ma uzasadnionego medycznego powodu by przekraczać tą wartość.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 dokonującego nieinwazyjnej stymulacji w tryba fix oraz demand w zakresie od 30 do 150 imp/ min oraz w trybie overdrive od 30 do 300 imp/ min.

Pytanie 32: dotyczy pozycji „ Regulacja prądu stymulacji 0-170 mA” - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężeniu od 0 do 150mA. Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 33: dotyczy pozycji „ Zakres pomiaru tętna od 20-250 u/min” - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora umożliwiającego monitorowanie tętna za pomocą technologii Masimo Rainbow set w zakresie od 25- 240 ud/ min. Pragniemy zwrócić uwagę, że defibrylatory takie jak Lifepak 15, Corpuls 3 oraz Zoll X series advanced również wykorzystują taką technologię.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 34: dotyczy pozycji „ Urządzenie kompatybilne z posiadanym przez zamawiającego system do transmisji danych medycznych na oddział hemodynamiki (LIFENET).” Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, wykorzystującego do przesyłu zapisu EKG i innych danych medycznych system oparty na przesyłaniu tych danych na adres email. Proponowane przez nas rozwiązanie, używa modemu GSM zainstalowanego w defibrylatorze do połączenia się z serwerem, który otrzyma zapis EKG. W tym miejscu należy zwrócić uwagę na fakt, że system teletransmisji defibrylatora Corpuls 3 oparty na przesyłaniu danych na adres email jest całkowicie bezpłatny (Zamawiający ponosi jedynie koszt karty SIM- tak jak w przypadku każdego oferowanego na rynku systemu).

Chcemy w tym miejscu podkreślić fakt, że system transmisji EKG oferowany w opisanym przez Państwa defibrylatorze jest systemem płatnym oraz zamkniętym- nie dającym możliwości połączenia go z innymi dostępnymi na

rynku systemami. System Lifenet jest systemem dedykowanym tylko i wyłącznie defibrylatorom marki Lifepak, które dystrybutorem jest firma Styryr Polska, wcześniej Physiocontrol. System MedGate jest systemem dedykowanym tylko i wyłącznie defibrylatorom marki ZOLL, dystrybuowanym w Polsce przez firmę Pramedica Polska,

W naszym przekonaniu, oferowany przez nas system transmisji EKG jest produktem równoważnym, zapewniającym Zamawiającemu nadrzędną funkcjonalność jaką jest przesył zapisu EKG do pracowni hemodynamiki, celem oceny stanu pacjenta pod kątem konieczności pilnej interwencji angioplastyki. W przypadku defibrylatora Corpuls 3, proces ten polega na zmierzeniu zapisu EKG, wraz ze wszystkimi mierzonymi w chwili wykonywania badania parametrami życiowymi pacjenta- np. NIBP, EtCO₂, SpO₂, SpMet, SpHb, RR, temperatury ciała. Te wszystkie parametry mogą być mierzone i wysyłane bezpłatnie do pracowni hemodynamiki. Po przesłaniu tych danych system transmisji wysyła zapis w formie dokumentu „PDF” na wskazany przez odbiorcę adres email, do którego będzie zawsze miał dostęp lekarz dyżurny w pracowni.

Z medycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy przesył danych EKG jest realizowany za pomocą jednego lub dwóch niezależnych systemów. Celem bowiem jest ich sprawne dostarczenie do pracowni hemodynamiki.

Wskazywanie konkretnego systemu teletransmisji jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (wyniki kontroli doraźnej w zakresie legalności wyboru zamówienia z wolnej ręki UZP/DKD/KSR/2881/KZ/655/09). W przedstawionym wyniku Prezes Urzędu podaje, że „defibrylatory z możliwością transmisji danych oferowane są bowiem przez różne podmioty funkcjonujące na rynku, zatem Zamawiający nie może określać przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający krąg potencjalnych wykonawców danego zamówienia poprzez powiązanie go z innymi produktami (w niniejszej sprawie z systemem teleinformatycznym), gdyż takie działanie narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców opisaną w art. 7 ust. 1 ustawy. W ocenie Prezesa Urzędu, realizacja zamówień przez zamawiających powinna prowadzić do możliwości swobodnego wyboru spośród dostępnych na rynku produktów lub usług. Nie może być akceptowana sytuacja, w której Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia wyłącza konkurencję w zakresie obszaru, co do którego można dokonać wyboru wykonawcy w trybie konkurencyjnym. W przeciwnym przypadku mielibyśmy bowiem do czynienia z sytuacją, w której stosowanie określonego systemu teleinformatycznego determinowałoby na wiele lat zakup urządzeń tylko jednego producenta. Działania takie prowadziłyby do naruszenia zasad wolnego rynku, na którym działają podmioty konkurencyjne, stały również w sprzeczności z ustawą Prawo zamówień publicznych, a ich sankcjonowanie prowadzi do patologii systemu zamówień publicznych”.

Pragniemy w tym miejscu nadmienić, że Zamawiający nie wymaga w modemu do transmisji- co tym samym podważa zasadność takowego wymogu- szczególnie, że w przypadku oferowanego przez nas rozwiązania, nie są ponoszone zarówno, przez wysyłającego teletransmisję oraz odbierającego go żadne opłaty.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 35: Prosimy o jednoznaczne określenie czy Zamawiający posiada licencje umożliwiającą bez kosztową integrację dostarczanego w ramach przedmiotowego postępowania aparatu RTG z posiadanym systemem RIS i PACS. W załączniku nr 1 do SWZ powołanym w treści wyżej wskazanego pytania Zamawiający wskazuje, że posiada licencje ale koszty integracji obciążają Wykonawcę. Prosimy o jednoznaczne określenie kto ponosi koszty integracji dostarczanego RTG z posiadanym przez Zamawiającego systemem RIS i PACS.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada licencji umożliwiających bez kosztową integrację dostarczanego w ramach przedmiotowego postępowania aparatu RTG z posiadanym systemem RIS i PACS. Koszt integracji i zakupu licencji pozostaje po stronie Wykonawcy.

Do niniejszych wyjaśnień Zamawiający udostępnia obecny projekt osłon stałych pracowni RTG.

DYREKTOR
mgr Agnieszka Żuręba