

Od: DCM DOLMED S.A., fax 71 77-11-708, joanna.grzegdala@dolmed.pl
Do: **Uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego - DIG.290.1.2019**
Data: 28/05/2019
L. dz. 2423 /2019

Ilość stron: 5

WYJAŚNIENIA / ZMIANA TREŚCI SIWZ

przedmiot postępowania: **Dostawa systemu rezonansu magnetycznego i tomografu komputerowego wraz z przebudową i adaptacją pomieszczeń na poziomie -1 w budynku DCM DOLMED S.A. we Wrocławiu przy ul. Legnickiej 40**
tryb postępowania: przetarg nieograniczony

Zamawiający udziela wyjaśnień na otrzymane w toku postępowania zapytania:

Pyt. 1

Dotyczy SIWZ, rozdział III pkt. 6.B.3).

Zamawiający w w/w rozdziale wskazuje, że załącznik nr 4 do SIWZ zawierający parametry wymagane i oceniane winien zostać złożony przez Wykonawcę, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza dopiero na wezwanie Zamawiającego w trybie art. 26 ust. 1 ustawy Pzp.

Pragnę zwrócić uwagę, że tabela parametrów urządzenia stanowi treść oferty i w związku z tym powinna stanowić nieodłączną część oferty składanej przez wykonawców. Zgodnie z art. 26 ust 1 Pzp Zamawiający wzywa Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia dokumentów (nie uzupełnienie o treść oferty) potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego czyli spełnianie deklaracji złożonej w ofercie w zakresie parametrów granicznych i ocenianych.

W związku z powyższymi zapisami Pzp Wykonawca po otwarciu ofert może być wezwany do złożenia dokumentów (np.

w postaci broszur, folderów, oświadczeń itp.) potwierdzających spełnianie parametrów zadeklarowanych w tabeli technicznej stanowiącej treść oferty.

Mając na uwadze powyższe wnoszę o wprowadzenie przez Zamawiającego wymogu załączenia do oferty specyfikacji technicznej - załącznik nr 4 do SIWZ - wypełnionego w całości w zakresie parametrów ocenianych jak i granicznych stanowiących treść składanej oferty i w sposób jednoznacznie identyfikujący oferowany przedmiot zamówienia.

Odp. Zamawiający wprowadza zmianę treści SIWZ - pkt III.1 otrzymuje brzmienie:

„1. Oferta powinna zawierać następujące oświadczenia i dokumenty niezbędne do przeprowadzenia postępowania:

1) wypełniony załącznik nr 1 do SIWZ: Oferta Wykonawcy wraz z wypełnionymi załącznikami nr 1a i 1c,

2) wypełniony Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), stanowiący wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu,

3) pełnomocnictwo do reprezentowania w niniejszym postępowaniu Wykonawcy lub Wykonawców w przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, chyba że prawo do reprezentacji Wykonawcy przez wymienioną osobę wynika bezpośrednio z właściwego rejestru lub ewidencji działalności gospodarczej.

Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba wymieniona w rejestrze, która jest wskazana jako upoważniona do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz,

4) zobowiązanie podmiotu trzeciego, o którym mowa w pkt II.3 - jeśli dotyczy,

5) wypełniony załącznik nr 4 - specyfikacja techniczna”

W pkt III.6.B wykreśla się pkt 3.

Powyższa zmiana podyktowana jest omyłką pisarską Zamawiającego i wynika z konieczności

umożliwienia Zamawiającemu prawidłowego dokonania badania i oceny ofert oraz ustalenia, która ze złożonych ofert jest najkorzystniejsza.

Pyt. 2

Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ – Oferta Wykonawcy

Czy Zamawiający poprawi oczywistą omyłkę pisarską i dostosuje zapisy Formularza oferty do zapisów rozdziału X pkt. 8 SIWZ poprzez modyfikację terminu związania ofertą z 30 dni na 60?

Odp. TAK, termin związania ofertą: 60 dni.

Pyt. 3

dot. IX. WADIUM I ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY, pkt 8.

Prosimy o zmniejszenie zabezpieczenia należytego wykonania umowy do 5%. Jest to zwyczajowa wysokość zabezpieczenia przyjęta do postępowań na urządzenia medyczne wysokiej wartości. Obowiązująca wysokość zabezpieczenia tj. 10%, biorąc pod uwagę wielkość zamówienia, jest za wysoka, implikuje wysokie koszty wliczone do oferty, oraz jest trudna do uzyskania u towarzystw wystawiających zabezpieczenia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pyt. 4

dot. załącznik 1a Specyfikacja cenowa

Prosimy o wykreślenie zapisu pod tabelką aby sporządzić szczegółowe zestawienie cenowe poszczególnych elementów zamówienia. Obecna forma tabeli uniemożliwia przedstawienie tych informacji. Wnosimy, aby przedłożyć Zamawiającemu kosztorys ofertowy prac adaptacyjnych oraz szczegółowe zestawienie cenowe poszczególnych elementów zamówienia po wyborze oferty, przed podpisaniem umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę. Szczegółowe zestawienie cenowe wg załącznika nr 1a do SIWZ jest niezbędne do dokonania przez Zamawiającego badania i oceny ofert, w tym prawidłowości obliczenia ceny. Zamawiający zwraca uwagę, że w trakcie postępowania ciąży na nim obowiązek odrzucenia oferty, która zawiera błędy w obliczeniu ceny lub kosztu, a także poprawienia oczywistych omyłek rachunkowych.

Pyt. 5

Podłączenie nowych urządzeń do systemu IntraPACS /IntraRIS wiąże się także z pracami w zakresie systemu HIS firmy Lab-Bit Software S.A. Ponieważ w SIWZ nie ma żadnych wymogów odnośnie systemu HIS, prosimy o potwierdzenie, że koszty prac po stronie systemu szpitalnego firmy Lab-Bit wymagane w trakcie realizacji zadania: "Dostawa systemu rezonansu magnetycznego i tomografu komputerowego wraz z przebudową i adaptacją pomieszczeń na poziomie -1 w budynku DCM DOLMED S.A. we Wrocławiu przy ul. Legnickiej 40 Numer referencyjny: DIG.290.1.2019" leżą po stronie Zamawiającego.

Odp. Zakres prac i modyfikacji w systemach informatycznych Zamawiającego związanych z podłączeniem nowych urządzeń i uruchomieniem dwóch nowych pracowni dotyczy przede wszystkim systemów RIS i PACS. Prace związane z systemem HIS nie wymagają wprowadzenia nowych funkcjonalności ani innych modyfikacji na poziomie architektury systemu, tym niemniej należy się spodziewać kosztów związanych ze skonfigurowaniem w strukturze organizacyjnej Przychodni dwóch nowych pracowni diagnostycznych. Zamawiający wymaga, aby koszty te zostały wliczone w cenę zamówienia. Dodatkowe wyjaśnienia dotyczące integracji systemów informatycznych Zamawiający opracował w oddzielnym dokumencie pod nazwą „Integracja systemów IT”, plik „2019-1-Integracja_systemów_IT.pdf”, stanowiący nowy załącznik do SIWZ. W uzupełnieniu tego dokumentu Zamawiający dołącza deklaracje firm LAB-BIT Software SA i IMS Medica Sp. z o.o. w zakresie równego traktowania wszystkich wykonawców w zakresie integracji.

Pyt. 6

Dotyczy punktu 3.5.8.4. Integracja stanowiskowa przeglądarki DICOM z aplikacją RIS w zakresie wyszukiwania badań np. za pośrednictwem przekazywania parametrów w wywołaniu (wierszu polecenia) lub komunikatu. Dotyczy punktu 4.5.8.4. Integracja stanowiskowa przeglądarki DICOM z aplikacją RIS w zakresie wyszukiwania badań np. za pośrednictwem przekazywania parametrów w wywołaniu (wierszu polecenia) lub komunikatu.

Prosimy o podanie nazwy systemu RIS i danych producenta.

Odp. Zgodnie z informacją podaną przez Zamawiającego w punktach 1.7.1.1., 1.7.7.8., 2.9.7.1., 2.9.7.8., 3.4.7., 3.5.11.5., 4.4.7., 4.5.9.5. oraz 5.3.16. systemem RIS jest IntraRIS produkcji firmy IMS Medica Sp. z o. o.

Dodatkowe wyjaśnienia dotyczące integracji systemów informatycznych Zamawiający opracował w oddzielnym dokumencie, udostępnionym w dokumentacji postępowania jako „2019-1-Integracja_systemów_IT.pdf”.

Pyt. 7

Dotyczy punktu 3.5.11.5. DICOM Part 10 (Media Storage and File Format for Media Interchange) przygotowanie obrazu nośnika CD lub DVD i współpraca z robotem 4.5.9.5. DICOM Part 10 (Media Storage and File Format for Media Interchange) – przygotowanie obrazu nośnika CD lub DVD i współpraca z robotem (replikatorem) obsługiwany przez system IntraRIS. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu? W przetargu przewidziano dostawę 1 robota CD/DVD. Podłączenie jednego robota do kilku systemów na raz nie jest bezpieczne i nie można zagwarantować prawidłowości działania takiego rozwiązania. W zamian proponujemy podłączenie robota do systemu IntraPACS i z niego nagrywanie badań. Tak jak to opisano w punkcie 5.3.16.

Odp. Zamawiający w obecnie zainstalowanym rozwiązaniu używa dwóch robotów, oba są obsługiwane ze stacji diagnostycznych za pośrednictwem systemu IntraRIS. Inny dostęp do robotów lub wypalanie płyt na lokalnych nagrywarkach mają wyłącznie charakter procedur awaryjnych. Zamawiający wymaga zachowania logiki tego rozwiązania z tą poprawką, że po rozbudowie Dział Diagnostyki Obrazowej będzie dysponował trzema robotami. Zamawiający wyjaśnia więc, że spełnienie wymagania opisanego w punkcie 5.3.16. automatycznie zapewni spełnienie wymagań opisanych w punktach 3.5.11.5. i 4.5.9.5. pod warunkiem prawidłowego skonfigurowania oprogramowania (nie tylko przeglądarki obrazów) na lekarskich stacjach opisowych. System IntraRIS umożliwia skonfigurowanie kilku różnych urządzeń do wypalania płyt na każdej stacji roboczej. Dodatkowe wyjaśnienia dotyczące integracji systemów informatycznych Zamawiający opracował w oddzielnym dokumencie, udostępnionym w dokumentacji postępowania jako „2019-1-Integracja_systemów_IT.pdf”.

Pyt. 8

Dotyczy punktu 5.2.1.1.19. – „Zintegrowany procesor graficzny obsługujący tryb z rozdzielczością 1280 x 1024. Dostępne co najmniej 2 gniazda VGA (D-SUB), z czego jedno na frontowej ścianie obudowy.”

Czy zamawiający dopuści rozwiązanie posiadające 1x port VGA z tyłu obudowy plus 1x port Display Port z przodu obudowy?

Odp. Zamawiający dopuści rozwiązanie posiadające 1 port VGA z tyłu obudowy plus 1 port DisplayPort z przodu obudowy.

Pyt. 9

Dotyczy punktu 5.2.1.1.26. – „Wyświetlacz LCD lub LED umieszczony na frontowej ścianie obudowy, umożliwiający wyświetlenie informacji o stanie procesorów, pamięci, dysków, BIOS-a, zasilania.”

Czy zamawiający dopuści rozwiązanie bez wyświetlania powyższych informacji na wyświetlaczu LCD lub LED?

Odp. Zamawiający dopuści rozwiązanie obudowy serwera bez wyświetlacza prezentującego tekstowe komunikaty o stanie maszyny pod warunkiem zastosowania innego rozwiązania, np. zestawu lampek kontrolnych. Zamawiający wymaga rozwiązania zapewniającego szybką wzrokową ocenę stanu najważniejszych podzespołów, w szczególności sygnalizowania sytuacji wymagających interwencji.

Pyt. 10

Dotyczy pkt 5.3.6. Wbudowane 2 wydajne nagrywarki obsługujące nośniki CD, DVD i BD.

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wymogu na:

„Wbudowane 2 wydajne nagrywarki obsługujące nośniki CD i DVD”

Uzasadnienie:

Instalowanie nagrywarek BD nie ma sensu ekonomicznego, nośników BD nie wykorzystuje się do nagrywania badań pacjentów.

Zastosowanie nagrywarki BD jedynie podniesie koszt urządzenia oraz serwisu pogwarancyjnego.

Odp. Zamawiający zgadza się na replikator z dwiema wydajnymi nagrywarkami CD i DVD.

Pyt. 11

Dotyczy pkt 5.5.18. - „Bezterminowa licencja na zainstalowane oprogramowanie w zakresie dostarczonych funkcjonalności.”

Czy Zamawiającemu chodzi o aktualizację firmware (TFTP, HTTP, FTP, TR-069) ?

Odp. Zamawiający wymaga bezterminowych licencji na dostarczone oprogramowanie systemowe (systemy operacyjne, sterowniki, silniki bazodanowe itp.) oraz użytkowe, niezbędne do zapewnienia wszystkich funkcjonalności będących przedmiotem zamówienia. Wszelkie aktualizacje firmware dostarczane przez producentów sprzętu w ramach udzielonych licencji (niezależnie od techniki instalowania) również wchodzą w zakres tego wymagania.

Pyt. 12

Dotyczy pkt 4.2.1. Komputer stacjonarny wyposażony w dwa monochromatyczne bądź multimodalne, medyczne monitory diagnostyczne LCD z podświetleniem LED, podłączone do dedykowanej (medycznej) karty graficznej. Dodatkowo jeden kolorowy monitor LCD dla aplikacji klienckiej systemu RIS (do opisywania badań). Wykonawca podaje producenta i typ zastosowanego komputera.

Czy Zamawiający dopuści dedykowaną przez producenta oferowanych monitorów medycznych kartę graficzną nie posiadającą certyfikatu medycznego? Karty graficzne zwyczajowo nie są wyrobem medycznym.

Odp. Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej nie jest obecnie wymagane certyfikowanie kart graficznych ani monitorów diagnostycznych np. w klasie IIa. Wymagane jest (potwierdzone testami) spełnianie odpowiednich wymagań standardu DICOM oraz posiadanie certyfikowanego oprogramowania (przełęczarki diagnostycznej). Zamawiający dopuści dedykowaną przez producenta oferowanych monitorów medycznych kartę graficzną nie posiadającą certyfikatu medycznego.

Pyt. 13

Dotyczy pkt 4.2.5. Zainstalowany co najmniej 1 dysk SATA, SAS bądź SATA-SSD. Dostępna przestrzeń pamięci masowej nie mniejsza niż 250 GB. Transfer zewnętrzny przy odczycie nie mniejszy niż 490 MB/s, przy zapisie nie mniejszy niż 210 MB/s.

Ze względu na szybki postęp technologiczny uznani producenci stacji roboczych nie określają sztywno prędkości transferu stosowanych w swoich komputerach dysków. W związku z tym czy Zamawiający dopuści komputer z dyskiem, dla którego producent określa ten parametr jako: prędkość synchroniczna do 500MB/s?

Odp. Zamawiający dopuści komputer z dyskiem, dla którego producent określa maksymalny osiągnięty transfer synchroniczny (ang. Maximum Synchronous Transfer Rate) jako nie mniejszy niż 500 MB/s.

Pyt. 14

Dotyczy pkt 4.3.8. Dedykowana karta graficzna dla monitorów diagnostycznych DICOM, co najmniej typu Dual Head (co najmniej 2 złącza DVI lub DisplayPort), zalecana przez producenta monitorów diagnostycznych i współpracująca z dostarczonymi monitorami diagnostycznymi.

Czy Zamawiający dopuści dedykowaną przez producenta oferowanych monitorów medycznych kartę graficzną z 3 wyjściami Mini Display port wyposażoną w odpowiednie przejściówki umożliwiające podłączenie do oferowanych monitorów? Przejściówka MiniDP na DP jest przejściówką mechaniczną, niezawierającą żadnych układów wpływających na jakość sygnału.

Odp. Gniazda Mini DisplayPort stanowią jeden ze standardów interfejsu DisplayPort, są obecnie często stosowane w kartach przeznaczonych do obsługi wielu monitorów. Zamawiający dopuści dedykowaną przez producenta oferowanych monitorów medycznych kartę graficzną z 3 gniazdami Mini DisplayPort i odpowiednimi przejściówkami.

Odpowiedzi na pozostałe pytania - w trakcie opracowania.

W związku z dużą liczbą złożonych pytań, zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia **19.06.2019 do godz. 10.00.**

Termin otwarcia ofert: **19.06.2019, godz. 10.30.**

Powyższe wyjaśnienia stanowią równocześnie zmianę treści SIWZ zgodnie z art.38 ust. 4 ustawy Pzp.

PREZES ZARZĄDU

Marek Moszczyński