



ZPZ-2353- 4578-2/24

Olsztyn, 17.10.2024 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dot.: Przetarg nieograniczony pn.: „Dostawa mammografu cyfrowego wraz z wyposażeniem dodatkowym”, znak sprawy: ZPZ-38/09/24

W związku z zapytaniami uczestników postępowania mammografu cyfrowego wraz z wyposażeniem dodatkowym, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych, Mammograf cyfrowy wraz z niezbędnym wyposażeniem, p. Lampa RTG
Czy Zamawiający mając na uwadze możliwości otrzymywania zdjęć tomosyntezy z najwyższą możliwą rozdzielczością i bez żadnych efektów rozmycia mogących pochodzić od szybkiego ruchu lampy podczas skanu wprowadzi dodatkową punktację za rozwiązanie polegające na ruchomym ognisku, które podczas emisji promieniowania pozostaje nieruchome względem detektora pomimo przemieszczania się zespołu lampy RTG?
Proponujemy wprowadzenie punktacji jak poniżej:

26a	Technologia "Flying Focal Spot" zapobiegająca efektem rozmycia spowodowanym przez ruchy lampy podczas tomosyntezy i wpływająca na obraz o wysokim kontraście przy bardzo dużych prędkościach skanowania w badaniach tomosyntezy	TAK/NIE podać		TAK- 10 pkt NIE- 0 pkt
-----	---	------------------	--	---------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

- Dotyczy Załącznik nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych, Mammograf cyfrowy wraz z niezbędnym wyposażeniem, p. 37.
Czy Zamawiający mając na uwadze wygodne korzystanie w pełni z funkcjonalności aparatu mammograficznego i wykonywania badań nawet najwyższym pacjentkom wprowadzi dodatkową punktację za możliwość ustawienia stolika do badań na zdecydowanie wyższych wysokościach niż obecnie wymagane przez Zamawiającego?
Proponujemy wprowadzenie punktacji jak poniżej:

37	Zakres ruchu górnej powierzchni stolika liczony od podłogi (lampa u góry) min. 66 – 135 cm	TAK, podać		Górny zasięg ≥ 150 cm – 10 pkt < 150 cm – 0 pkt
----	--	---------------	--	---

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

3. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych, Mammograf cyfrowy wraz z niezbędnym wyposażeniem, p. 73 i 75

Obecnie na rynku zdecydowana większość wiodących producentów aparatów mammograficznych posiada tomosyntezy w zakresie minimum +/-20° oraz wykonuje minimum 20 projekcji podczas skanu tomosyntezy. W związku z powyższym proponujemy aby Zamawiający to co uznaje za przewagę uznać to za standard, gdyż niejeden producent aparatów mammograficznych potrafi to spełnić i dostarczyć aparat o tak wysokich parametrach tomosyntezy. Proponujemy zmianę zapisów na poniższe:

73	Zakres skanu tomosyntezy (akwizycja bez łączenia pikseli) min. +/- 20°	TAK, podać		Bez punktacji
75	Ilość projekcji podczas wykonywania skanu tomosyntezy dla podanego zakresu (bez łączenia pikseli) min. 20	TAK, podać		Bez punktacji

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

4. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych, Mammograf cyfrowy wraz z niezbędnym wyposażeniem, p. Statyw Mammograficzny

Czy Zamawiający mając na uwadze ergonomię pracy i ułatwienie pozycjonowania piersi pacjentki przez technika dla projekcji MLO wprowadzi dodatkową punktację za możliwość automatycznego bez udziału technika odchylenia się głowicy aparatu od osi stolika celem łatwiejszego dostępu do pacjentki i pozycjonowania piersi przy projekcjach MLO?

Proponujemy wprowadzenie punktacji jak poniżej:

	Możliwość ustawienia głowicy (lampy RTG) w pozycji parkingowej (lampa wycofana z pozycji prostopadłej do detektora) min. dla projekcji MLO w celu poprawienia technikowi dostępu do pacjenta podczas pozycjonowania piersi. Automatyczny powrót lampy RTG do pozycji akwizycji.	TAK/NIE		TAK- 10 pkt NIE- 0 pkt
--	---	---------	--	---------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

5. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych, Mammograf cyfrowy wraz z niezbędnym wyposażeniem, p. Statyw Mammograficzny

Czy Zamawiający mając na uwadze dokładność i wygodę pozycjonowania piersi pacjentki, które to wpływa na jakość otrzymywanych zdjęć wprowadzi dodatkową punktację za laser wyznaczający środek detektora?

Proponujemy wprowadzenie punktacji jak poniżej:

	Laser wyznaczający środek detektora	TAK/NIE		TAK- 10 pkt NIE- 0 pkt
--	-------------------------------------	---------	--	---------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

6. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych

Czy Zamawiający doceni i wprowadzi premii wymóg automatycznego pomiaru standardowych parametrów odległości zmian do: skóry, sutka, ściany klp?

<p>Automatyczne i natychmiastowe wyświetlanie wymaganych odległości od wskazanej zmiany chorobowej w 2D:</p> <ul style="list-style-type: none"> • linia skóry, • sutek, • ściana klatki piersiowej. <p>Możliwość określania dla zaznaczonej zmiany: pozycji godzinowej w 3D oraz kwadrantu.</p>	TAK/NIE		TAK/NIE Tak – 10 pkt Nie - 0 pkt
--	---------	--	--

Pozytywna odpowiedź w sposób istotny przyspiesza szybkość wykonania opisu badania mammograficznego. Dodatkowo umożliwia standaryzację pomiarów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

7. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych
Czy Zamawiający doceni i wprowadzi premiovany wymóg oprogramowania, które posiada zestaw dedykowanych narzędzi do równoczesnej oceny badań MG oraz MR?

<p>Oprogramowanie do oceny multimodalnej oceny badań piersi, obejmujące:</p> <ul style="list-style-type: none"> • dedykowane narzędzia do oceny badań MR piersi umożliwiające jednoczesne przeglądanie serii anatomicznych, serii dynamicznych z kontrastem z możliwością korekcji ruchu, subtrakcji, rekonstrukcji MIP, wyświetlaniem krzywej dynamicznej i tworzeniem map parametrycznych z możliwością nałożenia (overlay), • możliwość porównania bieżącego i poprzedniego badania MR w dedykowanych układach wyświetlania, • dedykowane layouty dla opracowywania badań mammograficznych różnych modalności np. MG, MR, tomosyntezy, US, w jednej dedykowanej aplikacji do mammografii wielomodalnej (bez konieczności otwierania kolejnych aplikacji dla różnych modalności). 	TAK/NIE		TAK/NIE Tak – 10 pkt Nie - 0 pkt
--	---------	--	--

Pozytywna odpowiedź umożliwi uzyskanie stacji wielomodalnej, z możliwością oceny zarówno MG, jak i badań MR, co pozwoli na opisywanie i weryfikowanie obydwu modalności na jednej stacji lekarskiej (bez konieczności zmiany stanowiska).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

8. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych
Czy Zamawiający doceni i wprowadzi premiovany wymóg raportowania zgodnie ze skalą BIRADS?

Możliwość tworzenia raportów według klasyfikacji BIRADS w celu uzyskania powtarzalnych i szybkich wyników.	TAK		TAK/NIE Tak – 10 pkt Nie - 0 pkt
--	-----	--	--

Intuicyjny oraz interaktywny piktogram piersi w narzędziu do obsługi wyników			
--	--	--	--

Pozytywna odpowiedź umożliwi uzyskanie stacji wyposażonej w dedykowane raporty, które stają się standardem w opisywaniu badań mammograficznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

9. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 82
Zastosowanie panelu ochronnego w monitorach LCD pociąga za sobą wiele niedogodności. Pierwszą z nich jest gromadzenie się kurzu pomiędzy panelem LCD a panelem ochronnym i niemożliwość jego usunięcia w miejscu pracy/installacji monitora. Musi to zrobić wykwalifikowany serwis co pociąga za sobą konieczność odesłania monitora i wielodniowej przerwy w pracy. Drugim problemem mogą być powstające dodatkowe refleksy świetlne na powierzchniach zainstalowanego panelu ochronnego. Obie te niedogodności, mogą mieć znaczący negatywny wpływ na poprawność diagnozowania.

Czy zatem Zamawiający dopuści monitory bez panelu ochronnego, z matowym ekranem eliminującym refleksy świetlne i powierzchnią ekranu o twardości panelu pozwalającej na komfortowe użytkowanie i konserwację ekranu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

10. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 78
Zamawiający wymaga aby zaoferowane monitory medyczne były kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego oprogramowaniem do zarządzania monitorami Radinet Pro.
Prosimy o informację czy Zamawiający posiada wersje oprogramowania Radinet Pro 5 ?
Jeśli nie to prosimy o podanie wersji posiadanego oprogramowania Radinet Pro?
Najnowsze modele dostępnych monitorów mammograficznych kompatybilnych z Radinet Pro - są wspierane przez to oprogramowanie max. od wersji 4,60 dla monitorów kolorowych lub 4,64 dla monitorów monochromatycznych.

Jeśli Zamawiający posiada oprogramowanie starsze niż v 4,6 to prosimy o rezygnację z wymogu kompatybilności do czasu aktualizacji oprogramowania Radinet Pro do v 5,x.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż posiada oprogramowanie Radinet Pro w wersji 4,61.

11. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych – duplikator
Według naszej najlepszej wiedzy wyspecyfikowany duplikator o rozdzielczości 4800dpi z dwoma pojemnikami po 100szt - nie jest już produkowany i nie mam możliwości jego dostarczenia.
Czy Zamawiający dopuści duplikator z aktualnie dostępnej oferty i poniższych parametrach:
Automatyczny duplikator przeznaczony do wykonywania płyt pacjenta o parametrach minimalnych:

Szybkość publikowania (nagrywanie i drukowanie) min. 30 nośników CD-R / na godzinę; min. 15 nośników DVD / na godzinę

Szybkość samego zadrukowywania min. 65 nośników / na godzinę (tryb szybki); min. 45 nośniki / na godzinę (tryb wysokiej jakości)

Metoda zadruku - zadruk atramentowy, tusze

Liczba pojemników wejściowych 2

Liczba pojemników wyjściowych 2

Pojemność pojemników wejściowych 100

Pojemność pojemnika wyjściowego 50

Pojemność pojemnika szybkiego dostępu 5

Rozdzielczość drukowania 1440 x 1440 dpi

Liczba pojemników z tuszem 6
Liczba napędów -2
Typy nośników CD-R, DVD-R, DVD+R, DVD-R DL, DVD+R DL
Komunikacja USB 3.0
Certyfikacja Oznaczenie CE ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

12. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych – duplikator – pkt. 113

Prosimy o usunięcie wymagania dotyczącego oprogramowania sterującego duplikatorem opisanego w punkcie 113, ponieważ dostępne na rynku oprogramowania sterujące duplikatorem nie są wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

13. Dotyczy wymogu przeszkolenia w zakresie konserwacji urządzenia (SWZ oraz wzór umowy par. 1 ust. 7)

Prosimy o doprecyzowanie, że wymóg jest „w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

14. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 141 i 142

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie, że wymagane terminy przystąpienia do naprawy i naprawy dotyczą dni roboczych czyli dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

15. Dotyczy SWZ pkt. 13.1 p.pkt. 1)

Czy Zamawiający potwierdzi, że oczekuje dołączenia do oferty Deklaracji zgodności wyłącznie dla zaoferowanego mammografu oraz stacji opisowej?

Czy Zamawiający oczekuje Deklaracji Zgodności dla wszystkich oferowanych wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia deklaracji zgodności tylko do jednostki głównej tj. aparatu mammograficznego i stacji opisanych do pkt. 90 włącznie – załącznika nr 2a do SWZ – formularza parametrów technicznych.

16. Dotyczy SWZ pkt. 13.1 p.pkt. 2)

Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty broszur i materiałów potwierdzających parametry mammografu oraz stacji opisowej (do pkt. 90 włącznie), czy też broszur potwierdzających parametry dla całego wyposażenia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia do oferty broszur i materiałów potwierdzających parametry mammografu oraz stacji opisanych (do pkt. 90 włącznie – załącznika nr 2a do SWZ – formularza parametrów technicznych.).

17. Dotyczy SWZ pkt. 13.1 p.pkt. 2)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga potwierdzenia w broszurach wymogów ogólnych i usług (np. wykonanie testów, szkolenia, integracja z PACS/ RIS / HIS). Takie parametry nie mają broszury i Wykonawca potwierdza ich wykonanie potwierdzeniem w tabeli.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

18. Dotyczy wzoru umowy par. 7 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie, że wymagany termin wykonania zdalnej diagnostyki w ciągu 24 godzin nie dotyczy przypadku, jeżeli dniem następnym po zgłoszeniu jest święto lub dzień ustawowo wolny od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany wzór umowy.

19. Dotyczy wzoru umowy par. 7 ust. 10

Czy Zamawiający udostępni do wpisu stosowny rejestr urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

20. Dotyczy zdalnej diagnostyki

W związku z rozwojem możliwości zdalnego wsparcia funkcjonowania aparatury medycznej prosimy o potwierdzenie umożliwienia łączności z aparatami będącymi przedmiotem postępowania¹ przy użyciu tunelu VPN z wykorzystaniem sieciowej infrastruktury Zamawiającego o przepustowości minimum 4Mbps (Upload/Download). Przyjęta przez Producenta strategia zapewnienia szeroko rozumianego wsparcia w użytkowaniu oraz serwisowaniu aparatury medycznej wymaga zapewnienia takiego łącza, którego poziom bezpieczeństwa jest zgodny z najwyższymi standardami rynkowymi. Wykorzystanie wspomnianego łącza umożliwi zarówno znaczne skrócenie czasu związanego z wszelkimi awariami (poprzez zdalną diagnostykę oraz naprawę), szybkie zapewnienie wszelkiego wsparcia aplikacyjnego oraz bieżące aktualizacje oprogramowania, również w zakresie cyberbezpieczeństwa. Wpisuje się to w dyrektywę unijną NIS2 gdzie podmioty kluczowe i ważne powinny przyjąć szeroki wachlarz podstawowych praktyk dotyczących cyberhigieny.

1- dotyczy tylko tych aparatów, gdzie technicznie możliwe jest podłączenie zdalnej łączności.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

21. Dotyczy wzoru umowy par. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu 3 o poniższym brzmieniu:

„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”?

Uzasadnienie:

Dla podmiotów prowadzących działalność gospodarczą w oparciu o skomplikowane rozwiązania technologiczne kluczowa jest możliwość oszacowania ryzyka związana z daną transakcją. Przy braku ograniczenia odpowiedzialności nie jest możliwa rozsądna ocena potencjalnych ryzyk związanych z zawarciem umowy. W oparciu o zasady kodeksu cywilnego, wysokość potencjalnego odszkodowania jest teoretycznie nieograniczona i może, przy niesprzyjającym splocie okoliczności, osiągnąć poziom wielokrotnie wyższy niż wartość danej transakcji.

Ograniczanie odpowiedzialności stron umowy w relacjach między przedsiębiorcami jest od dawna standardem rynkowym. Przy zastosowaniu reżimu kodeksowego łączącego się z nieograniczoną odpowiedzialnością za szkodę, niewykluczona jest znaczna dysproporcja pomiędzy wartością transakcji a szkodą.

Z uwagi na ryzyka technologiczne nie można wykluczyć takiej wady technologicznej, która wbrew dotychczasowym doświadczeniom z produktami, mogłaby skutkować szkodą. Szkodą

może również powstać (i głównie tak do niej dochodzi) w efekcie ludzkiego błędu. Pomimo stałych wysiłków usprawniających zarządzanie jakością, błędu wynikającego z ludzkiego zaniedbania nie da się w 100% wykluczyć.

Biorąc powyższe pod uwagę, uprzejmie prosimy o przychylenie się do naszej propozycji wprowadzenia klauzuli ograniczającej odpowiedzialność Wykonawcy.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do umowy.*

22. Dotyczy wzoru umowy par. 10 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:

„Odstąpienie winno być poprzedzone pisemnym wezwaniem do należytego, w tym terminowego, wykonania umowy i wyznaczeniem terminu dodatkowego.”?

Uzasadnienie:

Tego rodzaju wcześniejsze wezwanie – w formie pisemnej i z wyznaczeniem odpowiedniego terminu - Wykonawcy do należytego wykonania umowy, zanim dojdzie do odstąpienia od umowy - które jest „najdrastyczniejszą” (nadmierzającą) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy - jest wskazaną, powszechną i należytą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do umowy.*

23. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 93

Czy Zamawiający dopuści duplikator o rozdzielczości drukowania 1.440 dpi x 720 dpi (tryb szybki), 1.440 dpi (tryb wysokiej jakości)?

Odpowiedź: *Zamawiający rezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 93. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.*

24. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 96

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z tego parametru. Większość błędów przy nagrywaniu płyt powstaje z powodu awarii ramienia i napędów lub sklejania się płyt. Duplikator nie jest w stanie nic nadrukować na płycie w takim przypadku. Informacje na temat błędów wyświetlane są w oprogramowaniu.

Odpowiedź: *Zamawiający rezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 96. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.*

25. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. od 98 do 113

Czy zamiast opisanego oprogramowania Zamawiający będzie wymagał zaoferowania licencji na używane w szpitalu oprogramowanie SudonBurner, centralnie sterujące duplikatorami używanymi w szpitalu?

Czy w związku z powyższym Zamawiający rezygnuje z wymagania dodatkowego oprogramowania opisanego w punktach 98-113?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie licencji na używane w szpitalu oprogramowanie SudonBurner centralnie sterujące duplikatorami używanymi w szpitalu. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.*

26. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 92 i 93

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w punkcie 92. i 93. tabeli technicznej wymaga jednego duplikatora wyposażonego w min. 2 szt. nagrywarek CD/DVD.

Odpowiedź: *Zamawiający potwierdza powyższe.*

27. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 127-129 integracja

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że w związku z wymianą aparatu, Zamawiający posiada wolne licencje konieczne do integracji z systemami informatycznymi Zamawiającego, tj. HIS/AIS - Asseco AMMS i RIS/PACS – Fujifilm Synapse.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie posiada wolnych licencji koniecznych do integracji z systemami informatycznymi Zamawiającego, HIS/AIS - Asseco AMMS, w przypadku RIS/PACS – Fujifilm Synapse oprogramowanie posiadane przez Zamawiającego jest typu open source, lecz należy porozumieć się z producentem/dystrybutorem w sprawie integracji. Zakup licencji oraz podłączenie do systemów i integracja jest po stronie Wykonawcy.

28. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 128-129 integracja

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, prosimy o potwierdzenie, że wolne licencje spełniają wymagania postawione w punkcie 128 i 129 tabeli technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiedział negatywnie na powyższe pytanie.

29. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych pkt. 127-129 integracja

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający posiada niezbędne kompetencje techniczne aby podłączyć aparat do systemów w Szpitalu lub też stosowną umowę serwisową w tym zakresie. Ze strony Wykonawcy deklarujemy, że aparat będzie wyposażony w niezbędne licencje DICOM i po stronie oferenta jest konfiguracja aparatu w celu przygotowania do podłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podłączenie aparatu i integracja do systemów w Szpitalu jest po stronie Wykonawcy.

30. Dla nowego projektu osłon stałych prosimy o potwierdzenie, że będą obowiązywać założenia przyjęte w Projekcie Osłon Stałych dla obecnej pracowni mammograficznej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

31. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o podanie ile dni w tygodniu będzie pracować aparat, ile badań dziennie będzie realizowanych oraz jakie używane będą wartości napięcia, natężenia prądu oraz czasu ekspozycji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdził powyższe pytanie. Zamawiający odpowiedział pozytywnie na powyższe pytanie.

32. Prosimy o podanie szacowanej tygodniowej ilości badań, a także wartości napięcia, natężenia prądu oraz czasu ekspozycji dla planowanych badań. Dane potrzebne są do projektu osłon stałych.

Odpowiedź: Zamawiający wykonuje szacunkowo ok 150 badań na tydzień. Średnia wartość ekspozycji zdjęcia mammograficznego to 30kV i natężeniu 84 mAs.

33. Prosimy o wykreślenie wymogu dostarczenia decyzji Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie przedmiotu zamówienia. Wykonawca dostarczy wszelkie niezbędne dokumenty dotyczące aparatu konieczne do odbioru przez PWIS. Aparat RTG oraz pracownia wymaga zezwolenia na użytkowanie wydanego przez Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny, jednak formalnie stroną wnioskującą do PWIS jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca. Również dokumenty stanowiące załącznik do wniosku tylko w części dotyczą aparatu i są w gestii dostawcy sprzętu. W związku z powyższym prosimy o zmianę wymagań na następujące: „Przekazanie do użytkowania wraz wykonaniem testów akceptacyjnych po uruchomieniu aparatu RTG i wszystkich wymaganych pomiarów oraz dostarczenie atestów, certyfikatów i innych dokumentów dotyczących urządzenia, a niezbędnych do uzyskania przez Zamawiającego zezwolenia na użytkowanie wydawanego przez PWIS”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Wystąpienie do SANEPiD i innych właściwych organów jest po stronie Zamawiającego na podstawie wymaganych dokumentów przygotowanych przez Wykonawcę. Przedmiotem zamówienia jest dostawa mammografu.

34. W przypadku odmowy na powyższe pytanie prosimy 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 PWIS nie będzie wliczany do czasu realizacji całego zadania. Termin uzyskania zezwolenia nie jest w żadnym stopniu zależny od Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiedział pozytywnie na powyższe pytanie. Przedmiotem zamówienia jest dostawa mammografu.

35. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nakładając na Wykonawcę obowiązek „uzyskania pozytywnej opinii stosownych instytucji zezwalającą na uruchomienie oraz eksploatację mammografu” nie ma na myśli przerzucenia na Wykonawcę odpowiedzialności za uzyskanie zgody Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie aparatów rentgenowskich. Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa zezwolenie na uruchamianie lub stosowanie aparatów rentgenowskich do celów diagnostyki medycznej, oraz uruchamianie medycznych pracowni rentgenowskich stosujących takie aparaty wydaje właściwy terenowo państwowy wojewódzki inspektor sanitarny na wniosek kierownika jednostki organizacyjnej. Dodatkowo do wniosku o wydanie przedmiotowego zezwolenia należy dołączyć dokumenty określone w rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 30 czerwca 2015 r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz. U. 2015 r. poz. 1355). W większości są to dokumenty których przygotowanie leży w gestii poszczególnych jednostek organizacyjnych i Wykonawca nie może wziąć odpowiedzialności za ich przygotowanie. W szczególności mowa o dokumentach takich jak:

- 1) program zapewnienia jakości działalności której dotyczy wnioski;
Dokumentacja systemu zarządzania jakością w rentgenodiagnostyce powinna być opracowana zgodnie z wytycznymi określonymi w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 884) oraz zał. nr 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. Nr 180, poz. 1325),
- 2) program szkolenia pracowników w zakresie ochrony radiologicznej;
- 3) instrukcja pracy z aparatem rentgenowskim ustalającą szczegółowe zasady postępowania
w zakresie ochrony radiologicznej pracowników i pacjentów;
Instrukcja powinna być zgodna z zał. nr 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. Nr 180, poz. 1325);
- 4) zakładowy plan postępowania awaryjnego;
Zakładowy plan postępowania awaryjnego powinien być zgodny ze wzorem rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 20 lutego 2007 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie planów postępowania awaryjnego w przypadku zdarzeń radiacyjnych (Dz. U. z 2007 r. Nr 131, poz. 912);
Dodatkowo należy zauważyć że wydanie takiego zezwolenia następuje w drodze decyzji

administracyjnej po stwierdzeniu, że spełnione zostały wymagane prawem warunki wykonywania działalności związanej z narażeniem. Czyli zgodnie z kpa na wydanie takiej decyzji organowi który ją wydaje przysługuje termin 30 dni. Oznacza to, że gdyby Zamawiający nie wziął pod uwagę powyższych argumentów i chciał jednak wbrew obowiązującym przepisom prawa przerzucić na Wykonawcę również obowiązek uzyskania zezwolenia na stosowanie rentgenowskich aparatów diagnostycznych, przy narzuconym terminie na realizację całego zadania byłoby to zobowiązanie niemożliwe do zrealizowania.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Wystąpienie do SANEPiD i innych właściwych organów jest po stronie Zamawiającego na podstawie wymaganych dokumentów przygotowanych przez Wykonawcę.

36. Czy Zamawiający wymaga wymiany lamp oświetlenia na nowe LED? Jeżeli tak, to prosimy o wskazanie pomieszczeń w których należy wymienić oprawy.

Odpowiedź: Wymiana lamp na LED (górne oświetlenie) jest po stronie Zamawiającego.

37. Czy Zamawiający oczekuje montażu narożników i taśm ochronnych typu Acrovyn w pomieszczeniach pracowni ?? Jeżeli tak, to prosimy o wskazanie tych miejsc.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga montażu narożników ochronnych i taśm ochronnych.

38. Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje od Wykonawcy rozbudowy istniejącego systemu SAP i w jakim zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

39. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że prace przy instalacji klimatyzacji nie wchodzi w zakres prac Wykonawcy. W innym przypadku prosimy o opis zakresu prac.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje realizacji od Wykonawcy pkt nr 130 i 131 załącznika w postępowaniu 2A formularz parametrów technicznych „W przypadku odprowadzenia ciepła z oferowanego urządzenia, urządzeń zasilających, peryferyjnych i komputerów należy dostarczyć i zainstalować odpowiedni system zapewniający pracę urządzenia w warunkach zgodnych z wytycznymi producenta. Po stronie Wykonawcy wszystkie ewentualne prace, czynności projektowe i wykonawcze” oraz „Po stronie i na koszt Wykonawcy wyposażenie urządzenia w zestaw koniecznych do jego prawidłowego działania i eksploatacji urządzeń technicznych (szafy zasilające, tablice ściennie, schładzacz etc.) które będą się znajdować w pomieszczeniu technicznym”.

40. Czy zamawiający wymaga wykonania nowego układu klimatyzacji w pomieszczeniu badań, sterowni czy pomieszczenia opisowego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje realizacji od Wykonawcy pkt nr 130 i 131 załącznika w postępowaniu 2A formularz parametrów technicznych „W przypadku odprowadzenia ciepła z oferowanego urządzenia, urządzeń zasilających, peryferyjnych i komputerów należy dostarczyć i zainstalować odpowiedni system zapewniający pracę urządzenia w warunkach zgodnych z wytycznymi producenta. Po stronie Wykonawcy wszystkie ewentualne prace, czynności projektowe i wykonawcze” oraz „Po stronie i na koszt Wykonawcy wyposażenie urządzenia w zestaw koniecznych do jego prawidłowego działania i eksploatacji urządzeń technicznych (szafy zasilające, tablice ściennie, schładzacz etc.) które będą się znajdować w pomieszczeniu technicznym”.

41. Czy Zamawiający chce, aby kaloryfery w pomieszczeniach pracowni wymienić na nowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje wymiany kaloryferów na nowe.

42. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że prace przy instalacji wentylacji nie wchodzi w zakres prac Wykonawcy. W innym przypadku prosimy o opis zakresu prac.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje realizacji od Wykonawcy pkt nr 130 i 131 załącznika w postępowaniu 2A formularz parametrów technicznych „W przypadku odprowadzenia ciepła z oferowanego urządzenia, urządzeń zasilających, peryferyjnych i komputerów należy dostarczyć i zainstalować odpowiedni system zapewniający pracę urządzenia w warunkach zgodnych z wytycznymi producenta. Po stronie Wykonawcy wszystkie ewentualne prace, czynności projektowe i wykonawcze” oraz „Po stronie i na koszt Wykonawcy wyposażenie urządzenia w zestaw koniecznych do jego prawidłowego działania i eksploatacji urządzeń technicznych (szafy zasilające, tablice ściennie, schładzacz etc.) które będą się znajdować w pomieszczeniu technicznym”.

43. Prosimy o potwierdzenie, że wentylacja w pomieszczeniu spełnia aktualne wymagania dla pomieszczenia RTG. Prosimy o udostępnienie ostatniego protokołu sprawności wentylacji.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje realizacji od Wykonawcy pkt nr 130 i 131 załącznika w postępowaniu 2A formularz parametrów technicznych „W przypadku odprowadzenia ciepła z oferowanego urządzenia, urządzeń zasilających, peryferyjnych i komputerów należy dostarczyć i zainstalować odpowiedni system zapewniający pracę urządzenia w warunkach zgodnych z wytycznymi producenta. Po stronie Wykonawcy wszystkie ewentualne prace, czynności projektowe i wykonawcze” oraz „Po stronie i na koszt Wykonawcy wyposażenie urządzenia w zestaw koniecznych do jego prawidłowego działania i eksploatacji urządzeń technicznych (szafy zasilające, tablice ściennie, schładzacz etc.) które będą się znajdować w pomieszczeniu technicznym”.

44. Prosimy o potwierdzenie, że wszelkie wystąpienia do właściwych organów wydających stosowne opinie, pozwolenia, uzgodnienia, decyzje administracyjne oraz związane z nimi wszelkie dokumenty niezbędne do ich uzyskania są po stronie Zamawiającego

Odpowiedź: Wystąpienie do SANEPiD i innych właściwych organów jest po stronie Zamawiającego na podstawie wymaganych dokumentów przygotowanych przez Wykonawcę.

45. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku konieczności uzyskania pozytywnych opinii, zgód, decyzji administracyjnych itp. dokumentów związanych z realizacją zadania, Zamawiający wydłuży termin realizacji przedmiotu umowy o czas niezbędny na ich uzyskanie.

Odpowiedź: Wystąpienie do SANEPiD i innych właściwych organów jest po stronie Zamawiającego na podstawie wymaganych dokumentów przygotowanych przez Wykonawcę. Termin ten jest poza postępowaniem przetargowym.

46. Prosimy o potwierdzenie, że uzyskanie pozytywnych opinii, zgód, decyzji administracyjnych itp. dokumentów związanych z realizacją zadania przez Wykonawcę, jest wyłączone z terminu realizacji przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Wystąpienie do SANEPiD i innych właściwych organów jest po stronie Zamawiającego na podstawie wymaganych dokumentów przygotowanych przez Wykonawcę. Termin od przekazania wymaganych dokumentów poprzez złożenie przez Zamawiającego wniosku, do otrzymania decyzji/ pozwolenia przez organ jest poza postępowaniem przetargowym.

47. Prosimy o informację w jakim trybie w świetle ustawy Prawo budowlane Zamawiający zamierza realizować prace adaptacyjne.

Odpowiedź: Zamawiający przyjął, że założone prace adaptacyjne nie wymagają decyzji pozwolenia na budowę ani zgłoszenia rozpoczęcia robót budowlanych.

48. Prosimy o potwierdzenie, że uzyskanie prawomocnych decyzji administracyjnych dopuszczających pracownię do użytkowania jest wyłączone z zakresu/terminu realizacji przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Wystąpienie do SANEPiD i innych właściwych organów jest po stronie Zamawiającego na podstawie wymaganych dokumentów przygotowanych przez Wykonawcę. Termin ten jest poza postępowaniem przetargowym.

49. Prosimy o szczegółowe zestawienie mebli do wykonania/dostarczenia do pomieszczeń w ramach tego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od zakupu i dostawy mebli biurowych i 3 szt. foteli obrotowych. Po stronie Wykonawcy jest konsola/podstawa (stabilna) dla operatora (stojącego) w Pracowni Mammografu odpowiedniej do urządzenia Wykonawcy.

50. W związku z tym, że do prawidłowego funkcjonowania urządzeń dostarczanych w ramach postępowania Wykonawca potrzebuje 4 gniazd teletechnicznych tj 1 szt. w pomieszczeniu mammografu, 2 szt. w pomieszczeniu opisowym, 1 szt. do duplikatora płyt. Prosimy o informację czy na takie potrzeby jest konieczność wykonania nowej instalacji teletechnicznej. Prosimy również o wskazanie innych niezbędnych do pracy pracowni po stronie Użytkownika urządzeń podłączanych do sieci teletechnicznej ze wskazaniem czy tą instalację należy wykonać jako nową. Wykonanie nowej instalacji znacznie podniesie koszty prac adaptacyjnych.

Odpowiedź: Zakres teletechniczny (gniazda RJ45), zwiększenie ich ilości znajduje się po stronie Zamawiającego.

51. Prosimy o potwierdzenie że w ramach ewentualnych prac teletechnicznych jest tylko doprowadzenie do punktu dystrybucyjnego, a włączenie leży po stronie Zamawiającego do urządzeń Zamawiającego.

Odpowiedź: W ramach prac teletechnicznych, po stronie Wykonawcy, jest połączenie urządzeń z gniazdami teletechnicznym typu RJ45 znajdującymi się w poszczególnych pomieszczeniach. Ich ilość zostanie dopasowana do potrzeb.

52. Dotyczy Załącznika nr 2A – Formularz wymaganych parametrów technicznych – duplikator płyt CD/DVD

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z oprogramowaniem spełniającym poniższą funkcjonalność:

- Obsługa wielu nośników płyt CD i DVD
- Urządzenie posiadające funkcję szybkiego testowania płyty przed nagraniem, W przypadku uszkodzonej płyty urządzenie informuje w interfejsie o błędzie nagrywania i odrzuca płytę oznaczając ją nadrukiem. W przypadku pobrania niewłaściwego nośnika (np. CD zamiast DVD)-nośnik zostanie przeniesiony do dodatkowego zasobnika
- Wbudowana drukarka umożliwiająca nadruk na płytach danych pacjenta i badania (zdefiniowanych w RIS i/lub w oprogramowaniu)
- Program może zostać samodzielnie zainstalowany przez użytkownika
- Program z Interfejsem użytkownika w języku polskim
- Program posiadający panel pomocy kontekstowej w języku angielskim
- Obsługa polskich znaków diakrytycznych
- Program opracowany w oparciu o architekturę 64-bitową, działający na systemach operacyjnych w wersji 64 bitowych
- Do funkcjonowania programu nie wymagane są uprawnienia administracyjne

- Program współpracujący z minimum dwoma modelami duplikatorów CD/DVD różnych producentów
- Program umożliwiający podłączenie do innego niż aktualnie posiadany przez zamawiającego, dowolnie wskazanego systemu PACS i nagrywanie z niego badań
- Program umożliwiający indywidualne utworzenie kont użytkowników
- Program wyświetlający status pracy robota, m.in. informację, czy oprogramowanie od robota jest aktywne, informację, czy robot jest aktywny, stan tuszu w pojemniku
- Program pozwalający na generowanie obrazów płyt do nagrania na dowolnej stacji- oparte o interfejs WEB
- Funkcja podglądu stanu realizacji zleceń (kolejka) i możliwość zarządzaniem kolejką nagrań (wstrzymywanie, wznowianie, usuwanie)
- Program pozwalający na weryfikację poprawności nagrywanych płyt
- Program pozwalający na jednoczesne przetwarzanie kilku zadań (w tym nagrywanie na 2 nagrywarkach)
- Funkcja manualnego odświeżania listy dostępnych badań

Oferowane oprogramowanie sterujące pracą duplikatora nie jest produktem medycznym i zgodnie z prawem nie musi posiadać deklaracji CE.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża na zaoferowanie powyższego rozwiązania,

53. Dotyczy SWZ punkt 13.1 podpunkt 3 tj.

„3) w przypadku braku kompletnej informacji w ww. materiałach, na podstawie art. 106 ust. 3 Pzp. Zamawiający zaakceptuje równoważne środki dowodowe (np. uzupełniające oświadczenie), jeżeli potwierdzą one, że oferowana dostawa spełnia określone w SWZ wymagania”.

Prosimy o wyjaśnienie czy w ramach wyżej zacytowanego punktu Zamawiający rozumie oświadczenia producenta potwierdzające spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w materiałach informacyjnych, czy też może być to oświadczenie własne Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż powyższe oświadczenie może być oświadczeniem producenta jak i oświadczeniem własnym Wykonawcy.

54. Dotyczy SWZ, zapisy dotyczące przedmiotowych środków dowodowych tj.

„Dokumentów potwierdzających, iż zaoferowany sprzęt medyczny spełnia wymagania zasadnicze dla tego typu wyrobów – deklaracji zgodności WE z dyrektywą w sprawie wyrobów medycznych 93/42/EWG lub Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego w sprawie wyrobów medycznych 2017/745. „

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga złożenia deklaracji tylko do jednostki głównej tj. aparatu mammograficznego czy też pozostałego wyposażenia typu monitory medyczne, konsola i inne wyspecyfikowane w OPZ które są wyrobami medycznymi?

Wskazujemy, iż urządzenie jest dużym sprzętem medycznym i zgodnie z zasadami rozporządzenia MDR jego producent musi go recertyfikować, co oznacza, że nie musi obejmować jedną deklaracją całego aparatu wraz z wyposażeniem. Wielu producentów jest w trakcie tego procesu i u każdego z nich ten proces jest na innym etapie, a na dzień złożenia oferty Zamawiającemu do oceny nie są potrzebne dokumenty które i tak są mu przekazywane w momencie odbiorów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia deklaracji zgodności tylko do jednostki głównej tj. aparatu mammograficznego i stacji opisanej do pkt. 90 włącznie – załącznika nr 2a do SWZ – formularza parametrów technicznych.

55. Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ par 9

Wnosimy o modyfikację zapisów par 9 w taki sposób, aby również Wykonawca miał możliwość dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

W naszej ocenie brak wprowadzenia takiego zapisu zaburza równowagę kontraktową stron umowy. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisu prosimy o wskazanie uzasadnionej potrzeby Zamawiającego stojącej za jego utrzymaniem.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do umowy.*

56. Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ par. 18

Mając na uwadze równe traktowanie stron umowy wnosimy o wprowadzenie kary za odstąpienie od umowy z winy Zamawiającego, które może naliczyć Wykonawca w wysokości 10% łącznego wynagrodzenia netto Wykonawcy.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do umowy.*

57. Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ par. 18

Wnosimy o modyfikację zapisów paragrafu 18 w zakresie doprecyzowania zawarcia umowy w formie papierowej i elektronicznej.

Poniżej propozycja zapisu w tym zakresie:

1. *Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach tj. jeden egzemplarz dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy – dotyczy formy papierowej.*

2. *W przypadku umowy sporządzonej w formie elektronicznej i podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, za datę podpisania umowy przyjmuje się datę złożenia podpisu ostatniej ze Stron*

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do umowy.*

59. Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ par. 6 ust. 3 pkt 2

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisów dotyczących płatności na „*od daty wystawienia przez Wykonawcę faktury*” ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do umowy.*

60. Mając na uwadze zakres prac adaptacyjnych wyszczególnionych w opisie przedmiotu zamówienia, prosimy o wyjaśnienie czy Wykonawca w toku realizacji umowy ma przedłożyć umowy z podwykonawcami Zamawiającemu? Czy też Zamawiający nie będzie tego wymagał.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga przedłożenia umów o podwykonawstwo w toku realizacji umowy.*

61. Dotyczy formularza oferty

Czy Zamawiający może wyjaśnić, w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać stawkę podatku vat %, w formularzu ofertowym w poszczególnych pozycjach, jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT tj. 8% i 23%- zgodnie z obowiązującymi Wykonawcę przepisami prawa podatku VAT? Czy wpisanie w danej linijce obu stawek jest wystarczające?

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia, iż jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT tj. 8% i 23% - zgodnie z obowiązującymi Wykonawcę przepisami prawa podatku VAT, Wykonawca powinien wpisać w danej pozycji obie stawki.*

DOT. ZAŁĄCZNIKA NR 2A do SWZ- FORMULARZ WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Dot. Załącznika nr 2A- Formularz wymaganych parametrów technicznych LAMPA RTG pkt. 19, 20, 21:

19	Prędkość wirowania anody min. 5000 obr./min	TAK, podać		–
20	Pojemność cieplna anody min. 160 KHU	TAK, podać		–
21	Pojemność cieplna lampy (lub kołpaka lampy zależnie od terminologii producenta) min. 500 KHU	Podać rozwiązanie		Najwyższa wartość - 5 pkt.; Pozostałe wartości - 0 pkt.

Zamawiający poddał ocenie punktowej wyłącznie jeden z kilku parametrów, które odpowiadają za prawidłową pracę, nieprzeegrzewanie się, wydajność mammografu oraz żywotność lampy RTG.

Na prawidłową pracę lampy składa się kilka parametrów, tj:

- Prędkość wirowania anody (opisano w punkcie 19 formularza parametrów technicznych)
- Pojemność cieplna anody (opisano w punkcie 20 formularza parametrów technicznych)
- Pojemność cieplna lampy (lub kołpaka lampy zależnie od terminologii producenta) (opisano w punkcie 21 OPZ)
- Szybkość oddawania ciepła (nie opisano w formularzu parametrów technicznych)

Wybór wyłącznie jednego parametru z kilku równie ważnych i wymienionych powyżej oraz poddanie go dodatkowej ocenie jest przykładem na nieobiektywne zastosowanie kryterium oceny parametrów i faworyzowanie wyłącznie jednego rozwiązania.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie równej punktacji dla wszystkich parametrów odpowiadających za prawidłowe funkcjonowanie lampy RTG i szybkości jej chłodzenia lub usunięcie punktacji z punktu nr 21.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów pkt. 19, 20 i 21 w następujący sposób:

19	Prędkość wirowania anody min. 5000 obr./min	TAK, podać		Najwyższa wartość - 5 pkt.; Pozostałe wartości- 0 pkt.
20	Pojemność cieplna anody min. 160 KHU	TAK, podać		Najwyższa wartość - 5 pkt.; Pozostałe wartości- 0 pkt.
21	Pojemność cieplna lampy (lub kołpaka lampy zależnie od terminologii producenta) min. 500 KHU	Podać rozwiązanie		Najwyższa wartość - 5 pkt.; Pozostałe wartości- 0 pkt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

62. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, pkt. 27a

Wnosimy o wprowadzenie dodatkowego, punktowanego parametru, który ma bezpośredni wpływ na funkcjonalność mammografu i jakość badań:

27a	AEC z funkcją pre-ekspozycji, w celu rozpoznania typu piersi, analizy obszaru gruczołu sutkowego wraz z	TAK/NIE		TAK - 2 pkt.;
				NIE – 0 pkt.

	identyfikacją położenia implantu i doboru optymalnych warunków. Próbkowanie z całej powierzchni pola obrazowego, a nie pojedynczych komórek			
--	--	--	--	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

63. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, AUTOMATYKA, pkt. 32

32	Automatyczny dobór siły kompresji do gęstości i typu tkanki			TAK
----	---	--	--	-----

Prosimy o dopuszczenie równoważnego rozwiązania, w którym kompresja odbywa się w sposób automatyczny i dobiera odpowiednie tempo kompresji, czyli siła*czas, do gęstości i typu tkanki.

Pozytywna odpowiedź na to pytanie umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

64. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, AUTOMATYKA, pkt. 33

33	Aparat dobiera optymalną siłę kompresji na podstawie podatności piersi na dalszy ucisk (gdy pierś przestaje zmieniać swoją grubość ucisk zatrzymuje się oferując optymalną jakość obrazu przy jak najmniejszym dyskomforcie dla pacjentki); możliwość aplikacji większego ucisku przez technika, jeśli uzna on to za stosowne	TAK/NIE		TAK - 2 pkt.; NIE – 0 pkt.
----	---	---------	--	-------------------------------

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna wymóg za spełniony i przyzna dodatkowe punkty w przypadku zaoferowania alternatywnego rozwiązania.

Opis proponowanego rozwiązania:

Wstępna kompresja odbywa się w sposób automatyczny i dobiera odpowiednie tempo kompresji, czyli siła*czas, do gęstości i typu tkanki. Następnie, po osiągnięciu optymalnej siły ucisku, w sposób automatyczny ciśnienie ucisku jest zmniejszone, nie zmieniając przy tym grubości tkanki, co daje odczuwalną ulgę i zmniejsza odczucie bólu podczas badania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o wprowadzenie dodatkowego punktowanego parametru – pkt. 33a jak niżej:

33a	Wstępna kompresja odbywa się w sposób automatyczny i dobiera odpowiednie tempo kompresji, czyli siła*czas, do gęstości i typu tkanki. Następnie, po osiągnięciu optymalnej siły ucisku, w sposób automatyczny ciśnienie ucisku jest zmniejszone, nie zmieniając przy tym grubości tkanki, co	TAK/NIE		TAK - 2 pkt.; NIE – 0 pkt.
-----	--	---------	--	-------------------------------

	daje odczuwalną ulgę i zmniejsza odczucie bólu podczas badania			
--	--	--	--	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

65. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, AUTOMATYKA, pkt. 33b

Pragniemy zaproponować najnowocześniejsze rozwiązanie na rynku, opracowane przy użyciu technologii sztucznej inteligencji (AI), które wspomaga pozycjonowanie pacjenta poprzez analizy porównawcze ułożenia piersi podczas badań poprzednich oraz rzutuje na powierzchnię stolika mammografu ich ułożenie, co daje możliwość ułożenia piersi w sposób podobny jak przy poprzednim badaniu. Funkcjonalność ta jest niezwykle przydatna w przypadku badań porównawczych w skryningu mammograficznym.

Opcja ta nie jest standardowym rozwiązaniem, dlatego prosimy o uwzględnienie jej w specyfikacji poprzez wprowadzenie dodatkowego parametru punktowanego jak niżej:

33b	Funkcja mapowania piersi wspierająca technika W ułożeniu piersi do badania i polegająca na odwzorowaniu linii skóry i położenia sutka na powierzchni detektora na podstawie poprzedniego badania tego pacjenta lub odwzorowania lustrzanego odbicia badania pierwszej piersi przy układaniu drugiej piersi	TAK/NIE		TAK - 10 pkt.; NIE – 0 pkt.
-----	---	---------	--	--------------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

66. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt. 37

37	Zakres ruchu górnej powierzchni stolika liczony od podłogi (lampa u góry) min. 66 – 135 cm	TAK, podać
----	--	------------

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat mammograficzny, w którym najniższe położenie stolika jest na poziomie 69 cm?

Uzasadnienie:

Jest to niewielka różnica w stosunku do wymaganego parametru, która, jak wynika z naszej wieloletniej praktyki (mammografy zainstalowane w całej Polsce w wielu ośrodkach) nie ogranicza badań nawet dla niższych pacjentek lub pacjentek poruszających się na wózkach inwalidzkich.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

67. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, pkt. 42

42	Zestaw do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia min. x1,5	TAK, podać
----	--	------------

Prosimy o potwierdzenie, iż poprzez powyższy zapis, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do zdjęć powiększonych o współczynniku 1,8x.

Uzasadnienie:

Proponowane rozwiązanie jest zgodne z aktualnym RMZ w sprawie gwarantowanych świadczeń z zakresu programów zdrowotnych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż poprzez powyższy zapis, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do zdjęć powiększonych o współczynniku 1,8x.

68. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DETEKTOR CYFOWY, pkt. 53

53	Rozmiar piksela max. 100 μm	TAK, podać		$\leq 85 \mu\text{m} - 2 \text{ pkt.};$ $>85- 100 \mu\text{m} - 0 \text{ pkt.}$
----	--	------------	--	--

Prosimy o modyfikację oceny punktowej parametru, gdyż ocena przyjęta przez Zamawiającego ocenia dostępne na rynku detektory w sposób nieproporcjonalny.

W celu wyrównania szans dostępnych na rynku rozwiązań wnosimy jak niżej:

53	Rozmiar piksela max. 100 μm	TAK, podać		$< 70 \mu\text{m} - 2 \text{ pkt.}$ $\geq 70- \leq 85 \mu\text{m} - 1 \text{ pkt.}$ $>85- 100 \mu\text{m} - 0 \text{ pkt.}$
----	--	------------	--	---

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

69. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DETEKTOR CYFOWY, pkt. 53a

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w ocenie parametrów, Zamawiający nie uwzględnił bardzo ważnego parametru jakim jest efektywność detektora, wyrażana jako DQE.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie dodatkowego, ocenianego parametru:

53a	DQE @ 0,5 lp/mm min. 80%	TAK/NIE		TAK - 2 pkt.; NIE - 0 pkt.
-----	--------------------------	---------	--	-------------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie zmian do punktacji i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ.

70. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, KONSOLA TECHNIKA – STACJA AKWIZYCYJNA, pkt. 59

59	Stacja mocowana do podłogi, nie dopuszcza się stacji na kółeczkach	TAK, podać		
----	--	------------	--	--

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stacji wolnostojącej, bez kółek, ustawionej bezpośrednio na podłożu, która nie ma potrzeby przytwierdzenia do podłoża.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

71. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, KONSOLA TECHNIKA – STACJA AKWIZYCYJNA, pkt. 60

60	Monitor obsługowy dla technika- LCD min. 20'', min. 3 Mpixeli	TAK, podać
----	---	------------

Czy Zamawiający dopuści monitor obsługowy dla technika- LCD min. 20'', min. 2 Mpixeli?

Uzasadnienie:

Monitor, który chcielibyśmy zaproponować, jest dedykowany do konsoli technika i rekomendowany przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

72. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, TOMOSYNTYZA, pkt. 72

72	Rozdzielczość zdjęć używanych do rekonstrukcji wolumetrycznej 3D (tomosyntezy) taka sama jak rozdzielczość zdjęć mammograficznych 2D (akwizycja bez łączenia pikseli)	TAK, podać
----	---	------------

Prosimy o potwierdzenie, iż wymóg dotyczący rozdzielczości zdjęć używanych do rekonstrukcji wolumetrycznej 3D (tomosyntezy) takiej samej, jak rozdzielczość zdjęć mammograficznych 2D (akwizycja bez łączenia pikseli) dotyczy min. Jednego z dostępnych trybów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie takiego rozwiązania. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

73. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, TOMOSYNTYZA, pkt. 75

75	Ilość projekcji podczas wykonywania skanu tomosyntezy dla podanego zakresu (bez łączenia pikseli) min. 9	TAK, podać	> 20 - 10 pkt.; 9- 20- 0 pkt.
----	--	------------	----------------------------------

Wnosimy o modyfikację oceny punktowej parametru jak niżej, gdyż punktacja przyjęta przez Zamawiającego w sposób nieproporcjonalny ocenia dostępne na rynku rozwiązania.

75	Ilość projekcji podczas wykonywania skanu tomosyntezy dla podanego zakresu (bez łączenia pikseli) min. 9	TAK, podać	≥ 35 – 10 pkt. < 35 - > 20 - 5 pkt.; 9- 20- 0 pkt.
----	--	------------	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

74. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, TOMOSYNTYZA

Zamawiający planuje zakup mammografu w ramach projektu dofinansowanego przez Skarb Państwa, tj. w ramach programu profilaktyki raka piersi prowadzonego przez Ministra Zdrowia.

Międzynarodową organizacją referencyjną dla badań profilaktyki raka piersi – skryning mammograficzny jest EUREF (European Reference Organisation for Quality Assured Breast Screening and Diagnostic)

Mając na uwadze ten fakt, czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany mammograf umożliwiał wykonanie badania tomosyntezy w wystarczającej do oceny jakości obrazu oraz zgodnie z limitem dawek określonych przez EUREF, tj. 1,2 mGy – pomiar dawki dla fantomu PMMA o grubości 20 mm?

Źródło:

<https://euref.org/updated-version-of-european-breast-tomosynthesis-qc-protocol-version-1-2/>

Odpowiedź: Zamawiający nie wymagał powyższego.

75. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, Wyposażenie, pkt. 116, 117, 118

116	Fartuch ochronny RTG z wycięciem do mammografii z lekkiego materiału typu np. xenolite lub równoważny o współczynniku z przodu min. 0,35 mm Pb – rozmiar do wyboru przez Zamawiającego przed dostawą- 1 szt.	TAK, podać
117	Półfartuch z lekkiego materiału typu np. xenolite lub równoważny o współczynniku min. 0,35 mm Pb – rozmiar do wyboru przez Zamawiającego przed dostawą- 2 szt.	TAK, podać
118	Oślony na tarczycę typu śliniak - równoważnik ołowiu min. 0,5 mm Pb, z lekkiego materiału typu np. xenolite lub równoważny – rozmiar do wyboru przez Zamawiającego przed dostawą- 2 szt.	TAK, podać

Czy Zamawiający uzna poniżej opisany materiał za równoważny?

Bezołowiowy materiał typu Lead-free charakteryzuje się składem połączenia antymonu z bizmutem. Materiał wykorzystywany do produkcji fartuchów zabezpieczających w każdej dziedzinie medycyny z wyłączeniem medycyny nuklearnej. Ultralekki materiał zapewniający wysoki komfort użytkowania wraz z zachowaniem najwyższego stopnia bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający uzna powyżej opisany materiał za równoważny. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

76. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, STACJA OPISOWA, pkt. 81

„Umieszczony na obudowie Certyfikat Autentyczności w postaci specjalnej naklejki zabezpieczającej lub załączone potwierdzenie producenta komputera o legalności dostarczonego oprogramowania systemowego.”

Prosimy o odstąpienie od powyższego zapisu. Pragniemy zwrócić uwagę, że obecne systemy aktywowane są on-line a klucz aktywacyjny znajduje się na serwerach producentów oprogramowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

77. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DUPLIKATOR PŁYT CD/DVD, pkt. 96

„Urządzenie posiadające funkcję szybkiego testowania płyty przed nagraniem i/lub informujące o powstałym błędzie w trakcie nagrywania poprzez informację w interfejsie oraz odpowiedni nadruk na płycie.”

Prosimy o dopuszczenie systemu bez funkcjonalności nadruku informacji na płycie o powstałym błędzie w trakcie nagrywania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz

wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

78. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DUPLIKATOR PŁYT CD/DVD, pkt. 102

„Program opracowany w oparciu o architekturę 64-bitową, działający na systemach operacyjnych w wersji 32 oraz 64 bitowych.”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od powyższego wymogu. Pragniemy zwrócić uwagę, że systemy oparte na architekturze 64-bitowej nie mogą być uruchamiane na systemach operacyjnych 32-bitowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

79. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DUPLIKATOR PŁYT CD/DVD, pkt. 104

„Program współpracujący z minimum dwoma modelami duplikatorów CD/DVD różnych producentów.”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu dedykowanego przez producenta dostarczonego duplikatora.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

80. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DUPLIKATOR PŁYT CD/DVD, pkt. 106

„Program posiadający zintegrowaną listę użytkowników z systemem RIS/PACS.”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od powyższego zapisu. Pragniemy zwrócić uwagę, że system PACS Zamawiającego jest zintegrowany z AD Zamawiającego i każdy użytkownik ma możliwość nagrania płyty z badaniem ze swojego konta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

81. Dot. Załącznika nr 2A - Formularz wymaganych parametrów technicznych, DUPLIKATOR PŁYT CD/DVD, pkt. 113

„Oferowane oprogramowanie sterujące pracą duplikatora posiadające: deklarację zgodności CE stwierdzającą zgodność z dyrektywą 93/42/EEC, certyfikat jednostki notyfikowanej stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC.”

Prosimy o wykreślenie powyższego punktu, ponieważ podana dyrektywa jest nieaktualna.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Patrz: zmodyfikowany formularz wymaganych parametrów technicznych – załącznik nr 2A do SWZ.

82. DOT. ZAŁĄCZNIKA NR 2B do SWZ - OPIS PRAC ADAPTACYJNYCH MAMMOGRAF
Pytanie nr 22

Dot. Załącznika nr 2B- Opis prac adaptacyjnych Mammograf, malowanie sufitów

W ramach zakresu prac adaptacyjnych Zamawiający m.in. wymaga:

- Malowanie sufitów: Prosimy o wyjaśnienie, gdyż w pomieszczeniach pracowni mammograficznej istnieją sufity podwieszane wypełnione płytami sufitowymi

Czy w związku z powyższym, Zamawiający wymaga od wykonawcy wymiany sufitów podwieszanych oraz punktów oświetleniowych na LED w liczbie co najmniej takiej jak jest obecnie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga malowania sufitu w pomieszczeniu Opisowni. Wymiana paneli sufitowych i oświetlenia na LED w pozostałych pomieszczeniach jest po stronie Zamawiającego.

84. Dot. Załącznika nr 2B- Opis prac adaptacyjnych Mammograf, wentylacja pracowni mammograficznej

- Czy w pomieszczeniach pracowni mammograficznej istnieje sprawny i drożny system wentylacji zapewniający 1,5 wymian/h?

- Czy Zamawiający dysponuje aktualnym pomiarem kominiarskim potwierdzającym skuteczność wentylacji co najmniej 1,5 wymian/h? Jeżeli tak – czy protokół z pomiarów zostanie udostępniony wykonawcy?

- W jaki sposób rozwiązany jest układ wentylacji: wentylacja grawitacyjna czy mechaniczna?

- Jeżeli wentylacja mechaniczna – czy Zamawiający posiada projekt układu wentylacji mechanicznej i czy zostanie on udostępniony wykonawcy?

Odpowiedź: W pomieszczeniach znajduje się wentylacja grawitacyjna. Zamawiający wymaga od Wykonawcy zastosowania się do pkt nr 130 i 131 załącznika w postępowaniu 2A formularz parametrów technicznych „W przypadku odprowadzenia ciepła z oferowanego urządzenia, urządzeń zasilających, peryferyjnych i komputerów należy dostarczyć i zainstalować odpowiedni system zapewniający pracę urządzenia w warunkach zgodnych z wytycznymi producenta. Po stronie Wykonawcy wszystkie ewentualne prace, czynności projektowe i wykonawcze” oraz „Po stronie i na koszt Wykonawcy wyposażenie urządzenia w zestaw koniecznych do jego prawidłowego działania i eksploatacji urządzeń technicznych (szafy zasilające, tablice ściennie, schładzacz etc.) które będą się znajdować w pomieszczeniu technicznym”.

85. Dot. Załącznika nr 2B - Opis prac adaptacyjnych Mammograf, warunki pracy urządzeń

Zamawiający wymaga od wykonawcy zapewnienia niezbędnych warunków do prawidłowej pracy dostarczonych urządzeń.

W związku z powyższym, czy klimatyzatory znajdujące się w pomieszczeniu badań i w pokoju opisowym są sprawne, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawcy ich wymiany na nowe?

Odpowiedź: W pomieszczeniach znajdują się sprawne klimatyzatory. Zamawiający wymaga od Wykonawcy zastosowania się do pkt nr 130 i 131 załącznika w postępowaniu 2A formularz parametrów technicznych „W przypadku odprowadzenia ciepła z oferowanego urządzenia, urządzeń zasilających, peryferyjnych i komputerów należy dostarczyć i zainstalować odpowiedni system zapewniający pracę urządzenia w warunkach zgodnych z wytycznymi producenta. Po stronie Wykonawcy wszystkie ewentualne prace, czynności projektowe i wykonawcze” oraz „Po stronie i na koszt Wykonawcy wyposażenie urządzenia w zestaw koniecznych do jego prawidłowego działania i eksploatacji urządzeń technicznych (szafy zasilające, tablice ściennie, schładzacz etc.) które będą się znajdować w pomieszczeniu technicznym”.

86. Dot. Załącznika nr 2B - Opis prac adaptacyjnych Mammograf, meble

Prosimy o potwierdzenie, iż meble znajdujące się w pomieszczeniu rejestracji zostaną usunięte na czas prac adaptacyjnych przez Zamawiającego we własnym zakresie.

Odpowiedź: Na czas prac adaptacyjnych Zamawiający usunie meble we własnym zakresie.

Zastępca Dyrektora ds. Ekonomicznych
Główny Księgowy SK MSWiA z W-MCO w Olsztynie
Magdalena Sapryka
/podpis na oryginale/

W przypadku zmian parametrów produktów zgodnie z udzielonymi odpowiedziami Zamawiającego - proszę pod danym pakietem formularza parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia wpisać informację: „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego z dnia.... oraz wpisać parametr”.

W załączeniu:

Zmodyfikowany formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia

Zmodyfikowany wzór umowy