

Pleszew, dn. 22.08.2023 r.

Do Wszystkich Zainteresowanych

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę angiografu cyfrowego oraz mobilnego aparatu RTG z ramieniem C

Znak sprawy Te 2300-27/2023

Poniżej przedstawiamy treść pytań zadanych przez Wykonawców, dotyczących niniejszego postępowania oraz odpowiedzi na te pytania:

Pytanie dotyczy pkt 147 zał nr 3/1

1. Dotyczy pkt 147 załącznik nr 3/1, - „Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia angiograficznego, automatycznego wstrzykiwacza środka kontrastowego a menu w języku polskim?”
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
2. Dotyczy pkt 147 załącznik nr 3/1, „Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczeni angiograficznego, automatycznego wstrzykiwacza środka kontrastowego wyposażonego w wyświetlany na panelu sterującym przewodnik dla użytkownika typu „krok po kroku?”.
Uzasadnienie: Przewodnik wyświetla komunikaty w języku polskim umożliwiające zaprogramowanie i wykonanie iniekcji oraz komunikaty ostrzegawcze co ma bezpośrednie przełożenie na bezpieczeństwo pacjenta i komfort pracy ze wstrzykiwaczem podczas badania.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
3. Dotyczy pkt 147 załącznik nr 3/1, - „Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia wstrzykiwacza z możliwością objęcia go zdalnym nadzorem serwisowym poprzez łącze VPN?”
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
4. Dotyczy pkt 147 załącznik nr 3/1, - „Czy zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia wstrzykiwacza z możliwością pracy w trybie „zmiennego przepływu środka kontrastowego”, który umożliwi operatorowi dozowanie kontrastu w zależności od potrzeb za pomocą kontrolera ręcznego?”
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
5. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Statyw pkt 12, - Zamawiający ocenia zakres rotacji ramienia C w trakcie obrazowania 3D w pozycji statywu za głową pacjenta. Pragniemy wyjaśnić, że wszystkie dostępne rozwiązania na rynku realizują w położeniu za głową pacjenta zakres rotacji w trakcie obrazowania 3D wynoszący 200°. W związku z powyższym, punktacja nic nie wnosi do oceny technicznej i nie wpływa na kryterium parametrów technicznych. Czy Zamawiający zgodzi się zatem na zrezygnowanie z oceny tego parametru?
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający rezygnuje z oceny ww. parametru.
6. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Lampa RTG pkt 49, - Taki opis parametru nie pozwala naszej firmie złożyć ważnej oferty i wyklucza nasze rozwiązania z postępowania. Zamawiający wymaga zaoferowania lampy rtg o rozmiarze największego ogniska zgodnie z IEC 60336 wynoszącym maks. 0,8. Pragniemy wyjaśnić, że lampy rtg naszej firmy posiadające 3

ogniska są wyposażone w największe ognisko zgodnie z IEC 60336 o rozmiarze 0,9 mm w technologii płaskiego emitera. Ta unikalna technologia sprawia, że w rzeczywistości rozmiar równoważny pod względem jakości obrazowania ogniska kwadratowego wynosi 0,7 mm. Oznacza to, że ognisko z płaskim emitorem o wielkości 0,9 mm uzyskuje taką samą jakość obrazu jak w przypadku klasycznego ogniska z włóknem spiralnym o wielkości 0,7 mm. Prosimy w związku z tym o potwierdzenie, że zaoferowanie lampy rtg z technologią płaskiego emitera, w której największe ognisko zgodnie z IEC 60336 wynosi 0,9 mm pozwoli spełnić wymóg Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający potwierdza.

7. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Tryby obrazowania pkt 80, - Zamawiający nie wypełnił kolumn „wymagania” i „parametr oceniany” dla tego parametru. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga spełnienia tego parametru w podanym zakresie oraz wymaga jego podania.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający potwierdza.

8. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Tryby obrazowania pkt 88 oraz Pozostałe wymagania pkt 171, - Zamawiający nie wypełnił kolumn „wymagania” i „parametr oceniany” dla tego parametru. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga spełnienia tego parametru w podanym zakresie oraz wymaga jego podania.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający potwierdza.

9. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Monitory pkt 106, - Zamawiający opisał punktowy sposób montażu monitora wielkoformatowego na dedykowanym statywie sufitowym. Pragniemy wyjaśnić, że zawieszenia monitora wielkoformatowego naszej firmy mają również możliwość montażu na dedykowanym jezdnym wózku montowanym do szyny sufitowej. Jest to alternatywne rozwiązanie do wymaganego, zapewniające możliwość manewrowania na tym samym poziomie funkcjonalnym jaki oferuje montaż punktowy. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza rozwiązanie polegające na montażu monitora wielkoformatowego na jezdnym zawieszeniu sufitowym.

Odpowiedź: Tak, - Zamawiający potwierdza.

10. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Oprogramowanie dodatkowe pkt 116, 117 i 119 oraz Pozostałe wymagania pkt 170, - W celu sprawnej integracji z archiwum, prosimy o udzielenie informacji jakiego producenta Zamawiający posiada archiwum, podanie danych firmy obsługującej oraz udostępnienie informacji czy dostępne są wolne licencje. Pragniemy wyjaśnić, że do prawidłowego działania potrzebna będzie integracja w zakresie DICOM Send oraz DICOM Query Retrieve z trzema niezależnymi węzłami DICOM oraz integracja w zakresie Worklist i MPPS z jednym węzłem DICOM.

Odpowiedź: Producent Nexus

Archiwum: Nexus Chili PACS

Firma dostarczająca i obsługująca system to Nexus Polska

Weryfikacja dostępności oraz możliwości wykorzystania istniejących licencji posiadanych przez zamawiającego należyć będzie do wykonawcy poprzez potwierdzenie dostępności u dostawcy systemu RIS/HIS

Wykonawca zobowiązany jest do przekazania na życzenie zamawiającego wszelkich niezbędnych loginów oraz haseł dostępowych, niezbędnych do konfiguracji systemu oraz urządzeń, jak i wykonywania ich serwisu.

11. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w dniu podpisania umowy protokolarnie wyznaczy termin przekazania pomieszczeń angiografu i przekaże Wykonawcy pomieszczenia wskazane w postępowaniu do remontu. W przypadku zwłoki z wydaniem pomieszczeń termin realizacji zadania zostanie wydłużony o ten czas zwłoki.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
12. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o opublikowanie rzutów pomieszczeń w formacie edytowalnym DWG.
Odpowiedź: Zamawiający nie dysponuje dokładnymi rzutami w formacie DWG.
13. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o udostępnienie archiwalnego projektu konstrukcyjnego stropu nad i pod pracownią angiografu.
Odpowiedź: Budynek pracowni angiografii posiada strop w konstrukcji lekkiej opartej na kratownicy stalowej. Posadzka na gruncie, wylewka betonowa.
14. Prosimy o określenie przeznaczenia miejsc poniżej i powyżej pracowni angiograficznej.
Odpowiedź: Budynek pracowni angiografii posiada strop w konstrukcji lekkiej opartej na kratownicy stalowej. Posadzka na gruncie, wylewka betonowa.
15. Dotyczy zapisów SWZ. Prosimy o opublikowanie aktualnego Projektu Osłon Stałych dla obecnie zainstalowanego angiografu.
Odpowiedź: Projekt osłon stałych jest do wglądu w siedzibie Zamawiającego.
16. Dotyczy zapisów SWZ, - Dla nowego projektu osłon stałych prosimy o potwierdzenie, że będą obowiązywać założenia przyjęte w Projekcie Osłon Stałych dla obecnej pracowni angiografu z aparatem angiograficznym.
Odpowiedź: Założenia do Projektu Osłon Stałych pozostają bez zmian.
17. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o informację na temat preferowanej przez Zamawiającego drogi transportu dla urządzenia od podjazdu dla ciężarówki do pomieszczeń docelowych.
Odpowiedź: Zamawiający wskaże drogę transportu po ustaleniu gabarytów elementów urządzenia.
18. Dotyczy zapisów SWZ, - Zamawiający wymaga demontażu i utylizacji obecnie używanego angiografu. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przekaże protokolarnie stary aparat celem utylizacji.
Odpowiedź: Nie, - Zamawiający zdemontuje aparat we własnym zakresie.
19. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o doprecyzowanie wymaganego zakresu prac remontowo-adaptacyjnych dla pomieszczenia aparatu. Brak opisu oznacza wykonanie tylko niezbędnej adaptacji – tj. wykonanie prac koniecznych do zainstalowania aparatu dla realizacji zadania z wykorzystaniem istniejących elementów (grzybki awaryjne, lampy ostrzegawcze, kanały kablowe).
Odpowiedź: W związku z pracami instalacyjnymi związanymi z wymianą angiografu Wykonawca wykona niezbędne prace konieczne do montażu i użytkowania nowego aparatu.
20. Dotyczy zapisów SWZ, - Czy Zamawiający dysponuje mocą przyłączeniową dla nowego angiografu o parametrach 60 kVA [moc chwilowa do 176 kVA]?
Odpowiedź: Zamawiający dysponuje mocą przyłączeniową na poziomie 60 kVA.

21. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o informację czy na sali zabiegowej Wykonawca ma zastosować oprawy oświetleniowe typu LED z funkcją regulacji natężenia oświetlenia (ściemnianie)?
Odpowiedź Tak, wszystkie oprawy starego typu w Sali zabiegowej i sterowce powinny zostać wymienione na LED z funkcją regulacji natężenia oświetlenia.
22. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o informację czy w przedmiotowych pomieszczeniach jest zamontowane oświetlenie awaryjne/ewakuacyjne.
Odpowiedź: Tak, pomieszczenie Sali zabiegowej posiada w/w oświetlenie. Zamawiający wymaga wymiany opraw na kompatybilne ze szpitalnym systemem testowania typu HYBRID.
23. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o informacje czy nowy angiograf będzie mógł być zasilony z pola z którego jest zasilany obecny angiograf?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.
24. Prosimy o informację czy Zamawiający dokonywał pomiaru impedancji pętli zwarcia L-L istniejącej linii zasilającej. Jeżeli tak to prosimy o udostępnienie protokołu pomiaru.
Odpowiedź: Nie – Zamawiający nie dokonywał w/w pomiarów.
25. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o opublikowanie informacji z pomiarów elektrycznych impedancji linii zasilającej aparat w rozdzielni głównej budynku z którego będzie zasilany aparat.
Odpowiedź: Zamawiający nie dokonywał w/w pomiarów.
26. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na wykorzystanie istniejących osłon RTG (w tym stolarki radiologicznej, okna RTG) w przypadku braku konieczności ich modyfikacji.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pozostawienie istniejących elementów osłon, tylko i wyłącznie w momencie kiedy montaż nowego aparatu nie będzie wymagał ich przebudowy.
27. Dotyczy zapisów SWZ, - Czy Zamawiający oczekuje wymiany wykładziny PCV w pomieszczeniach pracowni? Jeżeli tak, to prosimy o wskazanie tych pomieszczeń.
Odpowiedź: W związku z pracami instalacyjnymi związanymi z wymianą angiografu Wykonawca wykona prace adaptacyjne niezbędne do zainstalowania i użytkowania angiografu z zachowaniem bezpieczeństwa epidemiologicznego, w szczególności zapewnić należy ciągłość okładzin.
28. Dotyczy zapisów SWZ, - Czy Zamawiający wymaga wymiany kasetonów sufitowych w pomieszczeniach do remontu?
Odpowiedź: W związku z pracami instalacyjnymi związanymi z wymianą angiografu Wykonawca wykona niezbędne prace adaptacyjne.
29. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że prace przy instalacjach elektrycznych słaboprądowych (KD, SAP, SSWIN, CCTV) nie wchodzą w zakres prac Wykonawcy. W innym przypadku prosimy o opis zakresu prac.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonania w/w prac w zakresie niezbędnym do wykonania zadania.
30. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o informację czy Wykonawca będzie zobligowany do wykonania ewentualnej rozbudowy komputerowej sieci strukturalnej w systemie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonania w/w prac w zakresie niezbędnym do wykonania zadania.

31. Dotyczy zapisów SWZ, - 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 wymaga wykonania w/w prac w zakresie niezbędnym do wykonania zadania.
32. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że prace przy instalacji wentylacji mechanicznej nie wchodzi w zakres prac Wykonawcy. W innym przypadku prosimy o opis zakresu prac.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonania w/w prac w zakresie niezbędnym do wykonania zadania.
33. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o potwierdzenie, że wentylacja w pomieszczeniu spełnia aktualne wymagania dla pomieszczenia angiografu. Prosimy o udostępnienie ostatniego protokołu sprawności wentylacji.
Odpowiedź: System wentylacji mechanicznej jest dobrany do istniejącego pomieszczenia, protokół sprawności wentylacji jest dostępny w siedzibie Zamawiającego.
34. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że prace przy instalacji gazów medycznych nie wchodzi w zakres prac. Wykonawcy. W innym przypadku prosimy o opis zakresu prac.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonania w/w prac w zakresie niezbędnym do wykonania zadania.
35. Dotyczy zapisów SWZ. W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego montaż i uruchomienie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zapewni w miejscu instalacji stacji roboczych: blaty robocze, gniazda zasilające 230V i ethernetowe RJ-45 do podłączenia stacji do sieci szpitalnej.
Odpowiedź: Zamawiający wskaże miejsce wpięcia nowych urządzeń do sieci 230V jak i ethernetowych.
36. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zapewni łącze internetowe wymagane do zdalnej diagnostyki.
Odpowiedź: Zamawiający posiada złącze światłowodowe.
37. Dotyczy zapisów SWZ, - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że po stronie Wykonawcy sprzętu jest tylko podłączenie i konfiguracja dostarczanego urządzenia do systemów informatycznych RIS/PACS w Szpitalu, natomiast Szpital dysponuje odpowiednimi licencjami na serwerze RIS/PACS umożliwiającymi podpięcie nowego urządzenia i przekaze je Wykonawcy. Alternatywnie: Prosimy o udzielenie informacji jakiego producenta Zamawiający posiada archiwum i RIS, podanie danych firm obsługujących oraz udostępnienie informacji czy dostępne są wolne licencje i jakiego rodzaju. Pragniemy wyjaśnić, że do prawidłowego działania potrzebna będzie integracja w zakresie DICOM Send oraz DICOM Query Retrieve z trzema niezależnymi węzłami DICOM oraz integracja w zakresie Worklist i MPPS z jednym węzłem DICOM.
Odpowiedź: Do obowiązku wykonawcy należeć będzie pełna integracja z systemem Eskulap oraz systemami PACS/RIS wraz z dostarczeniem niezbędnych licencji. Zamawiający dopuszcza możliwość użycia istniejących licencji pod warunkiem potwierdzenia przez wykonawcę u

dostawcy systemu RIS/HIS możliwości ich legalnego wykorzystania, nie wpływającej na pracę innych aparatów i systemów.

38. Dotyczy zapisów SWZ, - Zamawiający wymaga szkoleń aplikacyjnych na nowym angiografie, jednak po zakończeniu rozruchu aparatu, a przed rozpoczęciem badań z pacjentami wymagane jest uzyskanie decyzji PWIS niezależnej od wykonawcy na uruchomienie pracowni i urządzenia. Czy Zamawiający dopuszcza przeprowadzenie części wymaganego szkolenia aplikacyjnego po podpisaniu protokołu odbioru końcowego? Mając na uwadze interes Zamawiającego, chcemy aby termin szkolenia aplikacyjnego został zaplanowany przez lekarzy w warunkach normalnej pracy na pacjentach, co będzie miało wpływ na efektywność szkolenia.

Odpowiedź: Wykonawca przeprowadzi szkolenie aplikacyjne przy nowym angiografie niezwłocznie w terminie podanym przez Zamawiającego.

39. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 3 ust. 2, - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu poprzez dodanie: Termin zapłaty uznaje się za spełniony z chwilą wpływu wynagrodzenia Wykonawcy na jego rachunek bankowy. Uzasadnienie: Dług pieniężny, zgodnie z art. 454 Kodeksu cywilnego, jest długiem oddawczym, a zatem świadczenie uznaje się za spełnione z chwilą wpływu wynagrodzenia Wykonawcy na jego rachunek bankowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

40. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 4 ust. 1, - Prosimy o doprecyzowanie, że gwarancja obejmuje wady konstrukcyjne i materiałowe powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym sprzęcie – co wynika z treści art. 578 kc.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

41. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 4 ust. 4, - Prosimy o zmianę w/w zapisu na: W razie interwencji serwisowych gwarancja przedłuża się o czas niesprawności urządzenia. Uzasadnienie: Jak Państwu wiadomo z istoty instytucji gwarancji jakości wynika określony okres jej obowiązywania, czyli okres, w którym podmiot uprawniony z gwarancji ma zapewnione świadczenia ze strony zobowiązanego z gwarancji (odpowiednio sprzedawcy albo producenta rzeczy) w zakresie usunięcia ewentualnych wad urządzenia. Nie bez powodu również ustawowy okres gwarancji na rzecz ruchomą wynosi 2 lata, bo jak zakłada ustawodawca, bazując na doświadczeniu rynkowym, wady rzeczy tkwiące w niej w chwili sprzedaży (wydania) kupującemu – w szczególności wady materiałowe, konstrukcyjne, montażowe – z założenia powinny ujawnić się w początkowym okresie używania rzeczy. Jak Państwu wiadomo, tzw. okres żywotności urządzenia nie ma nic wspólnego z okresem gwarancji. Jakkolwiek na rynku spotyka się czasami tzw. „gwarancję dożywotnią”, to przy bliższym zapoznaniu się z jej warunkami okaże się zazwyczaj, że jest to tylko „chwyt reklamowy” albo taka gwarancja dotyczy bardzo specyficznego rodzaju rzeczy, do których wyroby (urządzenia) medyczne z całą pewnością nie należą. Mamy przy tym świadomość, że postawiony przez Państwa warunek w zakresie odnawialności gwarancji na wymieniane części urządzenia odpowiada istniejącym przepisom Kodeksu cywilnego, ale, jak Państwu wiadomo, przepisy Kodeksu cywilnego w zakresie gwarancji mają tylko charakter „pomocniczy” na wypadek, gdyby strony umowy nie sprecyzowały warunków gwarancji i siłą rzeczy muszą mieć jak najbardziej ogólne / uniwersalne brzmienie, które może nie być i z reguły nie jest adekwatne w stosunku do nowoczesnych urządzeń medycznych. Urządzenia takie, jak Państwu wiecie, ze swej natury bardzo skomplikowane, składają się z wielu części / podzespołów / oprogramowania, podlegają z mocy przepisów krajowych i unijnych rozlicznym procesom certyfikacyjnym / jakościowym, z tego też względu niezwykle rzadko (jeśli już ulegają jakiejś awarii, uszkodzeniu) naprawia się poszczególne ich części / podzespoły - części / podzespoły takie ulegają wymianie na certyfikowane części / podzespoły. Z tego też względu każda taka

naprawa gwarancyjna prowadziłaby do odnowienia gwarancji w zakresie tej części, w najgorszym przypadku na cały okres tzw. „żywności urządzenia”. A nie taki jest przecież sens i istota gwarancji i co najważniejsze, niemożliwe staje się de facto określenie czasu, w którym wykonawca w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego będzie zobowiązany w okresie gwarancji, co bezpośrednio przekłada się na brak możliwości właściwego skalkulowania ceny oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia w/w zapisu.

42. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 5 ust. 1 i ust. 6, - Zwracamy się z prośbą o obniżenie stawki do 0,1% - stawki powszechnie przyjętej w umowach zawieranych na podstawie pzp w sektorze medycznym. Wnosimy o zmianę zapisów w brzmieniu:

1. *W przypadku nie wykonania zamówienia w terminie określonym w niniejszej umowie, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1, za każdy dzień zwłoki.*

6. *W przypadku nie usunięcia awarii, uniemożliwiającej eksploatację urządzenia, zgłoszonej w okresie gwarancji, w terminie 3 dni roboczych (dotyczy angiorafu w przypadku naprawy bez użycia części zamiennych) od zgłoszenia, lub nie dostarczenia w tym okresie nowego urządzenia bądź sprzętu zastępczego, o parametrach nie gorszych od parametrów urządzenia uszkodzonego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.*

W przypadku nie usunięcia awarii, uniemożliwiającej eksploatację urządzenia, zgłoszonej w okresie gwarancji, w terminie 6 dni roboczych (dotyczy angiorafu w przypadku naprawy z użyciem części zamiennych) od zgłoszenia, lub nie dostarczenia w tym okresie nowego urządzenia bądź sprzętu zastępczego, o parametrach nie gorszych od parametrów urządzenia uszkodzonego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

W przypadku nie usunięcia awarii, uniemożliwiającej eksploatację urządzenia, zgłoszonej w okresie gwarancji, w terminie 7 dni roboczych (dotyczy aparatu mobilnego RTG z ramieniem C) od zgłoszenia, lub nie dostarczenia w tym okresie nowego urządzenia bądź sprzętu zastępczego, o parametrach nie gorszych od parametrów urządzenia uszkodzonego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Uzasadnienie:

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 5 ust. 8, - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisów poprzez dodanie:

... z tym, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi

odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom. Uzasadnienie: Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację w/w zapisu.

44. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 4 ust. 4, - Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom serwisowym w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upływie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie elementu lub istotnej naprawie długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na sprzęt medyczny nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania urządzenia. Wnosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zgodzi się na następującą modyfikację: „Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków z tytułu gwarancji Wykonawca dostarczył Zamawiającemu zamiast elementu lub modułu Sprzętu wadliwego element lub moduł nowy, wolny od wad, lub dokonał istotnych napraw Sprzętu (podzespołu itp.), termin gwarancji nie biegnie na nowo”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

45. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 4 ust. 5, - Prosimy o doprecyzowanie, że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

46. Dotyczy Załącznika nr 2 – Projekt umowy § 4 ust. 7, - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisów zgodnie z poniższym: Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotu zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych. Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach.

Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamych z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze, uprzejmie prosimy o zmianę zapisów umowy w tym zakresie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację w/w zapisów.

47. Dotyczy Załącznika nr 3/1 - Wymagania i parametry techniczne, Angiograf, Pozostałe wymagania pkt 160, - Prosimy o wykreślenie poniższego wymogu: Czas reakcji w dni ustawowo wolne od pracy – do 24 godzin.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wykreśli w/w zapisu.

48. Dotyczy zapisów SWZ, Rozdział VI, - Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy/Podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego angiografu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy zapisów SWZ, Rozdział VI, - Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. Angiografu), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompletu dokumentów do całości dostawy.

50. Dotyczy zapisów SWZ, Rozdział XIII – Kryteria oceny ofert, - Czy Zamawiający dokonana zmiany kryteriów oceny ofert na: cena - 70%, wybrane parametry techniczne - 10%, okres gwarancji i rękopmi - 20% ? Zamawiający poddając ocenie kryterium gwarancji wskazuje, że jest zainteresowany pozyskaniem ofert z gwarancją dłuższą niż 24 miesiące. Jednak dotychczasowa ocena kryterium gwarancji 10% powoduje, że przy rynkowych kosztach gwarancji wynoszących (8- 10% wartość/rok) Wykonawcy nie będą zainteresowani oferowaniem dłuższego okresu gwarancji i rękopmi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dokona w/w zmiany.

Dotyczy - Część 2 – dostawa mobilnego aparatu RTG z ramieniem C – 1 szt.,

1. Dot. Ogólnego opisu - Czy Zamawiający oczekuje ramienia C posiadającego nowoczesną technologię płaskiego detektora zapewniająca wysokiej klasy jakość obrazowania przy niskiej dawce promieniowania? Pragniemy nadmienić że technologia oparta na detektorach jest przyszłościowa i staje się w coraz większym stopniu standardem w praktyce medycznej w przeciwieństwie do wzmacniaczy obrazu.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu, dopuszcza jednak takie rozwiązanie

2. Dot. Wymagania ogólne - Pkt.5,7,14 – Czy zamawiający dopuści rozwiązanie konkurencyjne w postaci ramienia C renomowanej firmy posiadające następujące parametry :

- częstotliwość pracy od 25 kHz do 44 kHz
- prąd dla trybów fluoroskopii pulsacyjnej do 24mA

- bez dedykowanego przycisku do uruchomienia skopii ciągłej przez użytkownika na tablecie - w oferowanym urządzeniu uruchomienie skopii odbywa się poprzez przycisk bezprzewodowy lub ręczny na kablu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

3. Dot. lampa X-ray - Pkt. 21– Czy zamawiający dopuści rozwiązanie konkurencyjne w postaci ramienia C renomowanej firmy posiadający kolimator innego typu - prostokątnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

4. Dot. Wózek z ramieniem C- Pkt.25,33 – Czy zamawiający dopuści rozwiązanie konkurencyjne w postaci ramienia C renomowanej firmy posiadające następujące parametry :

- szerokość wózka z ramieniem C – 80 cm
- całkowity obrót wokół osi poziomej $\pm 190^\circ$

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

5. Dot. Wzmacniacz obrazu - Pkt. 43,44,45– Czy zamawiający dopuści rozwiązanie konkurencyjne w postaci ramienia C renomowanej firmy posiadające następujące parametry :

- płaski panel 20x20cm
- 3 pola obrazowania
- FD amorficzny krzem o rozdzielczości 1004x1004

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

6. Dot. Wzmacniacz obrazu – Czy Zamawiający w ramach zapewnienia równej konkurencji zgodzi się na wprowadzenie dodatkowej punktacji za nowoczesną technologię płaskiego detektora na poziomie 20 pkt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

7. Dot. monitory na wspólnym wózku z ramieniem C - Pkt.46,48 - Czy zamawiający dopuści rozwiązanie konkurencyjne w postaci ramienia C renomowanej firmy posiadające następujące właściwości :

- oddzielny wózek z 2 monitorami do obsługi i zarządzania obrazami z aparatu
- monitory zamontowane na wózku który można dowolnie ustawić względem operatora

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

8. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 4, - Prosimy o dopuszczenie aparatu wyposażonego w generator o mocy 2kW.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

9. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 6, - Prosimy o dopuszczenie aparatu, który dla skopi ciągłej i pulsacyjnej osiąga odpowiednio 10 i 20mA.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

10. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 14, - Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z przyciskiem dedykowanym do uruchomienia skopi pulsacyjnej z częstotliwością 25p/s na tablecie. Pragniemy zauważyć, że skopia pulsacyjna z taką częstotliwością będzie generował mniejsze dawki niż skopia ciągła dodatkowo bez artefaktów ruchowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

11. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 24 i pkt. nr 25
Prosimy o dopuszczenie aparatu o wadze 343kg oraz szerokości równiej 80cm.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
12. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 27 i nr 28, -
Prosimy o dopuszczenie aparatu z wolną przestrzenią i SID wynoszącą odpowiednio 76 i 95 cm. Różnica
jest niezauważalna.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza
13. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 49 prosimy o
dopuszczenie rozwiązania gdzie regulacja wysokości odbywa się wraz z regulacją wysokości kolumny.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
14. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 50, - Prosimy o
dopuszczenie rozwiązania z Możliwością wyświetlania mozaiki zdjęć na monitorze głównym, podczas
wyświetlania 1 obrazu w pełnym rozmiarze.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
15. dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ - Mobilny aparat RTG z ramieniem C - szt. 1, pkt. nr 52, - Prosimy o
dopuszczenie rozwiązania bez uchwytu monitora. Sterowanie odbywa się za pomocą wysięgnika.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
16. Pytanie 9 dotyczy wzoru umowy w §2 pkt 1, - Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji
zamówienia do 80 dni od daty podpisania umowy. Wyjaśniamy, że w przypadku tak specjalistycznego
aparatu rentgenodiagnostycznego, jakim jest aparat RTG z ramieniem C jest niewystarczający. Przedmiot
zamówienia produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez
Zamawiającego (przyszłego użytkownika), a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie
może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony. W związku z
powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin
realizacji zamówienia do 80 dni od daty podpisania umowy.
Odpowiedź: Termin wykonania zamówienia został zmieniony na dzień 30 listopada 2023r.

Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić treść niniejszego pisma w treści składanych ofert.

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU
PCM w Pleszewie Sp. z o.o.


Błażej Górczyński

