

Znak sprawy: 11/PZP/2021

Przysucha, dnia 10.12.2021 r.

Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu

Dotyczy: zapytania ofertowego pn.: „Dostawa fabrycznie nowego tomografu komputerowego 64-rzędowego wraz z adaptacją pomieszczeń”.

W związku z otrzymanymi pytaniami przedstawia się odpowiedzi na pytania wykonawców oraz modyfikacje opisu przedmiotu zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy:

Pytanie 1

Par. 5 ust. 8:

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Kupujących warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Sprzedawca proponuje doprecyzowanie § 5 ust. 8 i wskazanie, że rękojmia odpowiada okresowi wynikającemu z Kodeksu cywilnego a uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Kupującemu należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Kupujących warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi, wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Kupującego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej opinii, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Sprzedawcy, a rezygnacja z którego dla Kupującego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc następujące brzmienie § 5 ust. 8:

„ 13. Uprawnienia Kupującego z tytułu rękojmi dotyczące wad fizycznych są tożsame z uprawnieniami z tytułu gwarancji, z tym zastrzeżeniem, iż okres rękojmi odpowiada okresowi wynikającemu z Kodeksu cywilnego a prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy dotyczące rękojmi zostaje wyłączone.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Par. 6 ust. 2 Określenie górnego limitu naliczenia kary umownej na tak wysokim poziomie w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

W związku z powyższym prosimy i obniżenie górnego limitu kar umownych do poziomu 10% wynagrodzenia brutto.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Par. 6 ust. 6

Prosimy o usunięcie postanowienia § 6 ust 6 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i

proporcjonalności.

Ponadto zwracamy uwagę, iż w obecnej sytuacji związanej z COVID-19 przepisy prawa wprost zakazują Zamawiającemu dokonywania tego typu potrąceń. Zgodnie bowiem z art. 15r¹ ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych z dnia 2 marca 2020 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 374, ze zm.) w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy o zamówienie publiczne z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Par. 7 (odstąpienie):

a) Ust. 1 pkt 5): zwracamy uwagę, że postanowienie to, z uwagi na ustalenie jednego terminu na realizację całości przedmiotu umowy i niewyznaczenie odrębnego terminu na samą dostawę sprzętu, reguluje tę samą sytuację, co pkt 1) w tym ustępie. Celem uniknięcia wątpliwości, proponujemy w związku z tym usunięcie pkt 5) z par. 7 ust. 1.

b) Ust. 2: zwracamy uwagę, że w ust. 1 pkt 1) zostało przewidziane przez Sprzedającego prawo do odstąpienia od umowy w przypadku zwłoki w realizacji umowy. Regulacja ust. 2, wskazująca na wygaśnięcie umowy z konkretną datą z powodu tej samej przyczyny (niedostarczenia przedmiotu umowy w ustalonym terminie) powoduje, że niezależnie od przyczyn niewykonania umowy, umowa automatycznie wygasa – co nie jest korzystanie ani dla Sprzedawcy, ani dla Kupującego w przypadku, gdy przyczyną niewykonania umowy są np. okoliczności niezależne od stron (jak np. zdarzenie o charakterze siły wyższej). Z tego powodu proponujemy usunięcie ust. 2, przy pozostawieniu ust. 1 pkt 1), który umożliwia Sprzedawcy odstąpienie od umowy w przypadku przedłużenia się terminu jej realizacji i dzięki któremu chroniony jest interes Sprzedawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Par. 8:

Zwracamy uwagę, że obie strony w toku umowy przekazują sobie informację mające cechy tajemnicy przedsiębiorstwa. Tym samym, mając na uwadze zasadę poszanowania równości stron w umowie, proponujemy zmianę umowy tak, aby zobowiązanie do poufności dotyczyło zarówno Zamawiającego, jak i Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dodanie par. 10a o sile wyższej:

Proponujemy dodanie kolejnego par. 10a o sile wyższej z uwagi na brak regulacji kwestii postępowania przez Stronę w przypadku zaistnienia zdarzeń o charakterze siły wyższej:

„§ 10a

Siła wyższa

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty:

Pytanie 7

Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog firmowy/dokumentacja techniczna jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 1, a nie np. wymogów odnoszących się np. do usług (przykładowo: podłączenie urządzeń do systemu PACS/HIS/RIS), czy też wymogów dotyczących np. dokumentacji, gwarancji itd.?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog firmowy/dokumentacja techniczna jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 1, a nie np. wymogów odnoszących się np. do usług.

Pytanie 8

Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie SIWZ. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w katalogach firmowych lub dokumentacji technicznej itp. oferowanego sprzętu. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela / dystrybutora producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

pkt. 10 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

10.	Maksymalna moc generatora ≥ 50 kW	TAK, podać	
-----	--	---------------	--

Zwracamy uwagę, iż system, który jest obecnie w posiadaniu Zamawiającego posiada maksymalną moc generator 53,2 kW. Zamawiający zatem planuje kupić system o parametrach niższych niż obecnie posiadane. Pojawia się naturalne pytanie o gospodarność środków publicznych, a tym samym przestrzeganie Ustawy o dyscyplinie finansów publicznych. Obecnie totalnym minimum w segmencie aparatów TK posiadających detektor 64 rzędowy (a więc taki jak wymaga minimalnie Zamawiający) jest moc generator min. 72 kW. Zmiana tego parametru wpływa bezpośrednio na lepszą jakość uzyskiwanych obrazów.

W związku z powyższym wnosimy o zmianę brzmienia tego parametru na:

10.	Maksymalna moc generatora ≥ 72 kW	TAK, podać	
-----	--	---------------	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

pkt. 14 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

14.	Rzeczywista pojemność cieplna anody lampy ≥ 5 MHU	TAK, podać	
-----	--	---------------	--

Zwracamy uwagę, iż system, który jest obecnie w posiadaniu Zamawiającego posiada maksymalną pojemność cieplną lampy 6,98 MHU. Zamawiający zatem planuje kupić system o parametrach niższych niż obecnie posiadane. Pojawia się naturalne pytanie o gospodarność środków publicznych, a tym samym przestrzeganie Ustawy o dyscyplinie finansów publicznych. Obecnie totalnym minimum w segmencie aparatów TK posiadających detektor 64 rzędowy (a więc taki jak wymaga minimalnie Zamawiający) jest pojemność cieplna lampy 7MHU. Zmiana tego parametru wpływa bezpośrednio na parametry użytkowe poprzez możliwość wykonania większej ilości badań jeden po drugim, bądź też wykonania długich badań wielofazowych bez obawy o przegrzanie lampy i wyłączenie awaryjne systemu.

W związku z powyższym wnosimy o zmianę brzmienia parametru na:

14.	Rzeczywista pojemność cieplna anody lampy ≥ 7 MHU	TAK, podać	
-----	--	---------------	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

pkt. 23 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

23.	Najkrótszy czas pełnego obrotu (360°) układu lampa rtg – detektor $\leq 0,75$	TAK, podać	
-----	---	---------------	--

Zwracamy uwagę, iż system, który jest obecnie w posiadaniu Zamawiającego posiada czas obrotu układu lampa – detektor 0,8 s. Zamawiający zatem planuje kupić system o parametrach takich samych jak obecnie posiadany system. Pojawia się naturalne pytanie o gospodarność środków publicznych, a tym samym przestrzeganie Ustawy o dyscyplinie finansów publicznych. Obecnie totalnym minimum w segmencie aparatów TK posiadających detektor 64 rzędowy (a więc taki jak wymaga minimalnie Zamawiający) jest czas obrotu max. 0,4 s, co znajduje również odzwierciedlenie w wytycznych PLTR-u dla tego typu aparatów. Zmiana tego parametru pozwoli na szybsze wykonanie badania, a tym samym ograniczenie dawki promieniowania dla pacjenta.

W związku z powyższym wnosimy o zmianę brzmienia na:

23.	Najkrótszy czas pełnego obrotu (360°) układu lampa rtg – detektor $\leq 0,4$ s	TAK, podać	
-----	--	---------------	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

pkt. 79 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

79.	Automatyczne Wyodrębnianie wątroby	TAK	
-----	------------------------------------	-----	--

Oprogramowanie, które wymaga Zamawiający jest oprogramowaniem wykorzystywanym do planowania zabiegów resekcji wątroby. Według wszystkich dostępnych informacji tego typu zabiegi charakterystyczne dla zaawansowanych ośrodków onkologicznych czy też klinik uniwersyteckich, nie są wykonywane w placówce Zamawiającego. W związku z tym istnieje obawa, iż powyższe oprogramowanie nigdy nie zostanie wykorzystane, a ze względu na stopień zaawansowania tego typu oprogramowania jego cena jest bardzo wysoka, a tym samym znaczna kwota środków publicznych może zostać wydana bezcelowo, która mogłaby zostać wydana na szersze oprogramowanie np. w celach neurologicznych.

W związku z powyższym wnosimy o usunięcie tego parametru w całości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

pkt. 88 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

88.	<p>Oprogramowanie do oceny badań onkologicznych CT</p> <ul style="list-style-type: none"> • Umożliwia ocenę danych z badań CT • Wyświetlanie i pomiary zmian • porównanie do poprzednich badań • Wyświetlanie danych oceny w postaci wykresów, trendów i tabelami danych • Umożliwia ocenę min. według kryteriów: WHO, RECIST, mRECIST, Choi, PERCIST 	TAK	
-----	--	-----	--

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż ocena wg kryteriów mRECIST i PERCIST jest charakterystyczne dla systemów PET, który nie jest w posiadaniu Zamawiającego, ani też wg Mapy Potrzeb Zdrowotnych ośrodek Zamawiającego nie jest przewidziany jako ośrodek onkologiczny, który będzie wyposażony w aparat PET.

W naszej ocenie punkt ten ma jedynie na celu ograniczenie konkurencyjności postępowania, poprzez uniemożliwienie złożenia oferty wszystkim firmą poza firmą Canon. Ewentualna kontrola wydatków środków unijnych i wykazanie braku konkurencyjności postępowania będzie skutkować karą w wysokości 10 – 30% przyznanej dotacji.

Zatem dla zwiększenia konkurencyjności postępowania i umożliwienia nam złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty wnosimy o usunięcie tych dwóch kryteriów i zmianę brzmienia na:

88.	<p>Oprogramowanie do oceny badań onkologicznych CT</p> <ul style="list-style-type: none"> • Umożliwia ocenę danych z badań CT • Wyświetlanie i pomiary zmian • porównanie do poprzednich badań • Wyświetlanie danych oceny w postaci wykresów, trendów i tabelami danych • Umożliwia ocenę min. według kryteriów: WHO, RECIST, Choi, 	TAK	
-----	---	-----	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

pkt. 89 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

1.	<p>Oprogramowanie do analizy rozedmy płuc</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Automatyczna ekstrakcja oskrzeli i płuc z podziałem na płaty b) Pomiar gęstości i objętości płuc c) Ocena ilościowa współczynnika rozedmy płuc e) Pomiar powierzchni / średnicy ściany oskrzeli f) Możliwość edycji map kolorowych dla diagnostyki zmian charakterystycznych dla przebiegu COVID-19 ułatwiający obiektywną ocenę g) Ilościowa analiza i eksport danych 	TAK	
----	--	-----	--

Zamawiający w sposób dość lakoniczny opisuje wymogi odnośnie najbardziej popularnej obecnie przypadłości jaką jest zarażenie wirusem SARS-COV 2. W obrazie radiologicznym widzimy trzy charakterystyczne zmiany, o których Zamawiający ze sobie znanych tylko powodów nie wspomina. Z tego też powodu prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w punkcie tym ma na myśli Oprogramowanie do oceny pacjentów COVID'19, w tym automatyczna segmentacja, wycięcia i udział procentowy 3 podstawowych zmętnień występujących w przebiegu choroby COVID'19, tj:

zmętnień GGO – zagęszczeń o charakterze „mlecznej szyby” (ground-glass opacities”
zmętnień CPP – zagęszczeń siateczkowych o charakterze „kostki brukowej” (crazy – paving pattern)
zmętnień PNC – zagęszczeń skonsolidowanych (peripheral nodular consolidation).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 15

pkt. 99 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

99.	Integracja z automatycznym bezwkladowym wstrzykiwaczem kontrastu do tomografii komputerowej dwugłowicowy (sól fizjologiczna i kontrast)	TAK	
-----	---	-----	--

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający pod pojęciem integracja ma na myśli sprzężenie w klasie min. IV wg CiA 425

Odpowiedź: Zamawiający nie definiuje klasy sprzężenia.

Pytanie 16

pkt. 120 Załącznik nr 1 do Formularza Oferty:

W opisie wymagań dotyczących szkoleń Zamawiający nie określił wymiary wymaganych szkoleń. Z doświadczenia wykonawcy wynika, że do osiągnięcia samodzielności w obsłudze systemu TK klasy wyspecyfikowanej w SIWZ należy dostarczyć 8 dni szkoleniowych dla zespołu lekarzy i techników. W związku z tym, czy dla zapewnienia właściwego poziomu dostarczanych szkoleń oraz zapewnienia równej konkurencyjności Zamawiający zmodyfikuje zapis w poniższy sposób:

Szkolenia dla personelu medycznego z zakresu obsługi urządzenia (max. 10 osób z możliwością podziału i szkolenia w mniejszych podgrupach) w wymiarze 8 dni szkoleniowych w terminach uzgodnionych z użytkownikiem w okresie 12 miesięcy po instalacji. W razie potrzeby Zamawiającego, możliwość stałego wsparcia zdalnego aplikacyjnego w początkowym (do 6 -ciu miesięcy) okresie pracy urządzeń (dodatkowe szkolenie, dodatkowa grupa osób, konsultacje, itp.)

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 17

Zamawiający w całej specyfikacji nie wymaga obligatoryjnego w świetle Ustawy o Prawie Atomowym oraz innych Ustaw i Rozporządzeń oprogramowania do archiwizowania informacji o dawce promieniowania na jaką narażony jest pacjent w trakcie badania.

W związku z powyższym wnosimy o dodanie następujących parametrów:

1.	Oprogramowanie z bezterminowymi licencjami do monitorowania i raportowania poziomu dawek z tomografu komputerowego oraz obecnie posiadanego cyfrowego systemu RTG pozwalające na spełnienie dyrektywy EUROATOM 2013/59 z 5 grudnia 2013 roku. Oprogramowanie ma umożliwiać: - analizę statystyczną poziomu dawek - automatyczne powiadamianie w przypadku przekroczenia poziomu dopuszczalnych dawek - przeglądanie historii dawki w rozbiciu na: pacjentów/regiony anatomiczne/rodzaje badań RTG/osobę przeprowadzającą badanie/zmiany pracy zespołu pracowni TK i RTG (np. poranna, popołudniowa, wieczorna itd.) - automatyczne tygodniowe/miesięczne/roczne raporty dotyczące dawek w pracowni z danych zebranych z	tak, podać nazwę i producenta		-
----	--	-------------------------------	--	---

	tomografu komputerowego i systemu RTG z porównaniem tych danych dla określonej populacji - wyliczenie SSDE (ang. Size-SpecificDoseEstimate — szacowana wielkość dawki zależna od rozmiaru dla każdej serii badania.			
2.	Oprogramowanie do automatycznego wyliczania, po zakończeniu badania, dawki płodu lub zarodka w przypadku badania kobiety w ciąży zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (Dz. U. Nr51 Poz. 265)	tak, podać nazwę i producenta		-

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy prac adaptacyjnych:

Pytanie 18

Prosimy o podanie szczegółowego zakresu planowanej adaptacji pomieszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zakresowi planowanej adaptacji pomieszczeń podlegają sala badań TK i sterownia, zakres ich adaptacji obejmuje:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- dostawa nowych sufitów podwieszanych (wypełnienie) w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- czyszczenie i serwis podsufitowej lokalnej centralki wentylacyjnej,
- dostawa i montaż klimatyzatorów freonowych typu split lub równoważnych do sali badań min. 2x5kW, do sterowni min. 1x2,5kW wraz z serwisem min. 24 miesiące.
- wykończenie ścian w remontowanych pomieszczeniach farbą zmywalną, naprawa ubytków
- wymiana rolet okiennych zaciemniających 6 szt.

Ponadto:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie korytarza do pracowni TK i RTG,
- wymiana drzwi wejściowych do pracowni diagnostycznych TK i RTG,
- wymiana istniejących drzwi do pracowni diagnostycznej TK tylko w przypadku, gdyby wynikało to z projektu osłon radiologicznych.

Pytanie 19

Prosimy o wskazanie, które pomieszczenia będą podlegały adaptacji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zakresowi planowanej adaptacji pomieszczeń podlegają sala badań TK i sterownia, zakres ich adaptacji obejmuje:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- dostawa nowych sufitów podwieszanych (wypełnienie) w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- czyszczenie i serwis podsufitowej lokalnej centralki wentylacyjnej,
- dostawa i montaż klimatyzatorów freonowych typu split lub równoważnych do sali badań min. 2x5kW, do sterowni min. 1x2,5kW wraz z serwisem min. 24 miesiące.
- wykończenie ścian w remontowanych pomieszczeniach farbą zmywalną, naprawa ubytków
- wymiana rolet okiennych zaciemniających 6 szt.

Ponadto:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie korytarza do pracowni TK i RTG,
- wymiana drzwi wejściowych do pracowni diagnostycznych TK i RTG,
- wymiana istniejących drzwi do pracowni diagnostycznej TK tylko w przypadku, gdyby wynikało to z projektu osłon radiologicznych.

Pytanie 20

Prosimy o potwierdzenie, że istniejąca wentylacja mechaniczna jest sprawna i zapewnia min. 1,5-krotną wymianę powietrza na godzinę w pomieszczeniu tomografu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22

Załącznik nr 1 do formularza oferty, pkt 103 - Prosimy Zamawiającego o podanie nazwy dostawcy systemów HIS/RIS/PACS oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż RIS/PACS to IMS Medica Sp. z o.o. (ul. Jutrzenki 12 lok. 108. Lublin, Poland <http://www.imsmedica.pl>, HIS to COMARCH HEALTHCARE S.A. (Al. Jana Pawła II 39a, 31-864 Kraków). Zamawiający informuje, że brak jest wolnych licencji. Zamawiający informuje, iż dostał informacje ustną od firmy IMS Medica, że podłączenie dla każdej firmy to koszt 8 000 zł netto.

Pytanie 23

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

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

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

W ocenie Wykonawcy, taką sytuację należałoby uznać za niedopuszczalne uzależnienie się Zamawiającego od podmiotu prywatnego, który dostarczy tomograf w przedmiotowym Postępowaniu. Należy przy tym wskazać, że problem ten, zwany vendor lock-in, nie jest obcy rynkowi zamówień publicznych w Polsce. Wręcz przeciwnie, jego powszechność na rynku usług informatycznych spowodowała wydanie przez Urząd Zamówień Publicznych Rekomendacji dla Zamawiających[1], w której czytamy, że „przyczyną opisanego tu zjawiska jest powstanie „uzależnienia” zamawiającego od pierwotnego wykonawcy systemu lub producenta

sprzętu lub oprogramowania gotowego uniemożliwiający nabycie niezbędnych usług lub dostaw w trybach konkurencyjnych. Uzależnienie to jest w dużej mierze konsekwencją niewłaściwego przygotowania postępowania i udzielenia zamówienia publicznego".

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

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

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

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

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

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

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

Uzyskanie informacji w powyższym zakresie ma dla Wykonawcy szczególnie istotne znaczenie – umożliwi

mu bowiem złożenie oferty lepiej dostosowanej do potrzeb i wymagań Zamawiającego.

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

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

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

Odpowiedź: Zamawiający, zgodnie z pkt. 118 załącznika nr 1 do Formularza oferty, wymaga: „Sprzęt/y będzie/będą pozbawione hasel, kodów, blokad serwisowych, itp., które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych lub naprawę sprzętu/ów przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy”.

Pytanie 24

Dot. pkt. 38 Załącznika nr 1 do formularza oferty – „Opis przedmiotu zamówienia”

W tym punkcie Zamawiający wymaga:

38	UPS-y umożliwiające podtrzymanie pracy konsoli operatorskiej na czas potrzebny do prawidłowego zamknięcia systemu komputerowego, podtrzymania układów chłodzenia i temperatury detektorów	TAK	
----	---	-----	--

Pragniemy zwrócić uwagę, że wymóg zawarty w pkt. 38 opisuje dwa różne rodzaje UPSów.

USP umożliwiający podtrzymanie pracy konsoli operatorskiej umożliwia podtrzymanie zasilania konsoli na czas niezbędny dla bezpiecznego zakończenia badania, aplikacji, bez utraty danych.

Natomiast UPS umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu oraz schodzenie lampy rtg i detektora, opisany w drugiej części parametru opisanego w pkt. 38 to inny UPS, niż UPS konsoli operatorskiej.

W związku z powyższym, czy Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał zaoferowania UPSa konsoli operatorskiej, który umożliwi bezpieczne zakończenie aplikacji bez utraty danych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania UPS-ów umożliwiających podtrzymanie pracy konsoli operatorskiej na czas potrzebny do prawidłowego zamknięcia systemu komputerowego, podtrzymania układów chłodzenia i temperatury detektorów.

Pytanie 25

Dot. pkt. 98 i 99 Załącznika nr 1 do formularza oferty – „Opis przedmiotu zamówienia”

W tych punktach Zamawiający wymaga:

98.	Strzykawka automatyczna o sekwencyjnego podawania środka cieniującego i roztworu NaCl, pracująca w środowisku TK	TAK	
99.	Integracja z automatycznym bezwkladowym wstrzykiwaczem kontrastu do tomografii komputerowej dwugłowicowy (sól fizjologiczna i kontrast)	TAK	

Czy Zamawiający dopuści do postępowania 3-kanalowy bezwkladowego wstrzykiwacza do sekwencyjnego podawania kontrastu i roztworu NaCl do diagnostyki TK, który jest równoważny ze wstrzykiwaczem dwugłowicowym (posiada dwie komory do montażu środka kontrastowego oraz jedną do montażu NaCl)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Dot. pkt. 56-96 Załącznika nr 1 do formularza oferty – „Opis przedmiotu zamówienia”

W punktach 56 – 96 Zamawiający wymaga zaoferowania stacji diagnostycznej wraz z serwerem aplikacji,

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację diagnostyczną wolnostojącą, nie działającą w oparciu o serwer o parametrach jak poniżej?

Proponowana modyfikacja umożliwi ocenę wszystkich badań wymaganych zapisami SIWZ, a naszej firmie złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty, a tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania.

:

Konsola diagnostyczna – 1 szt.				
	Rozwiązanie w najnowszej dostępnej i oferowanej przez producenta wersji programowej i sprzętowej. Stacja diagnostyczna: niezależna od tomografu i konsoli operatorskiej działające po jego wyłączeniu o niezależnej bazie danych obrazowych Konfiguracja stacji zgodna z wytycznymi producenta oprogramowania, zapewniająca płynną pracę, bez konieczności korzystania z zasobów stacji klienckich.	Tak		
	Interfejs sieciowy zgodnie z DICOM 3.0 z następującymi klasami serwisowymi: Send / Receive Basic Print Retrieve	Tak		

	Storage commitment			
	Przeglądanie i wyświetlanie w jakości diagnostycznej badań wielu modalności min. CT, MR, PET, XA, XR itp.	Tak		
	MIP (Maximum Intensity Projection).	Tak		
	VR (Volume Rendering).	Tak		
	Reformatowanie wielopłaszczyznowe (MPR), rekonstrukcje wzdłuż dowolnej prostej (równoległe lub promieniste) lub krzywej.	Tak		
	Rekonstrukcje 2D,3D.	Tak		
	Prezentacje Cine.	Tak		
	SSD (Surface Shaded Display).	Tak		
	Elementy manipulacji obrazem (m. in. przedstawienie w negatywie, obrót obrazu i odbicia lustrzane, powiększenie obrazu, dodawanie obrazów).	Tak		
	Oprogramowanie do oceny zmian ogniskowych w płucach, z automatyczną identyfikacją zmian guzkowych w mięszu i przyopłucnowych przez program komputerowy, z możliwością zapamiętywania położenia zmian, oceną dynamiki wielkości zmian i rozróżniania charakteru guza.	Tak		
	Specjalistyczne oprogramowanie do diagnostyki chorób płuc /POCHP i rozedmy mięszowej/ umożliwiające obliczenie rozedmy i analizę dróg oddechowych.	Tak		

	Oprogramowanie do diagnostyki chorób klatki piersiowej i drzewa oskrzelowego, zestaw narzędzi pozwalających na wykonanie ilościowych pomiarów, które mogą stanowić pomoc w diagnozowaniu chorób płuc takich jak przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP) czy	Tak		
--	---	-----	--	--

	rozedma płuc, Automatyczna segmentacja płuc i dróg oddechowych ze wstępną oceną obrazów, zaawansowana analiza tkanki płucnej z oraz pomiar objętości dróg oddechowych			
	Oprogramowanie do wirtualnej bronchoskopii umożliwiające zbadanie i ocenę drzewa oskrzelowego w przypadku pacjentów z ciężką niewydolnością oddechową, ciężkimi zaburzenia rytmu serca. Przekroje w trzech głównych płaszczyznach (wraz z interaktywną synchronizacją położenia kursora).	Tak		
	Oprogramowanie umożliwiające redukcję szumów od pixeli, poprawiające stosunek sygnału do szumu oraz prezentację obrazów 3D oraz MPR CT i XA, zachowujące ostrość i szczegóły krawędzi, rozmiar przestrzenny, strukturę 3D w oryginalnych obrazach, zwłaszcza w obrazach płuc.	Tak		
	Automatyczne usuwanie struktur kostnych z pozostawieniem wyłącznie zakontrastowanego drzewa naczyniowego. Możliwość prezentacji układu naczyniowego oraz przeziernych struktur kostnych w czasie rzeczywistym	Tak		
	Oprogramowanie do angiografii TK umożliwiające automatyczną identyfikację i izolację zakontrastowanego naczynia z objętości badanej (rozwiniecie wzdłuż linii centralnej naczynia, z pomiarem średnicy, pola przekroju w płaszczyźnie prostopadłej do osi naczynia, automatyczne: wyznaczenie, segmentacja i pomiary stenozy).	Tak		
	Oprogramowanie do wirtualnej endoskopii naczyń - z przekrojami w trzech głównych płaszczyznach (wraz z interaktywną synchronizacją położenia kursora).	Tak		
	Automatyczne segmentacja zmian ogniskowych w narządach mięszzowych z	Tak		

	możliwością porównania zmiany z poprzednim badaniem.			
	<p>Oprogramowanie do wirtualnej kolonografii TK umożliwiające w pełni swobodne poruszanie się w obrębie jelita, umożliwiające jednoczesną prezentację wnętrza jelita i projekcji przekrojów w trzech głównych płaszczyznach. Interaktywna zmiana położenia kursora we wszystkich oknach wymienionych w punkcie powyżej.</p> <p>Możliwość automatycznej wirtualnej dyssekcji jelita grubego i prezentacji w postaci jednej wstęgi rozłożonej na płaszczyźnie.</p>	Tak		
	System awaryjnego zasilania umożliwiający zapis oraz bezpieczne wyłączenie konsoli lekarskiej w momencie braku zasilania.	Tak		

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 27

Jakiego okresu gwarancji na prace budowlane i urządzenia niemedyce oczekuje Zamawiający oraz na zainstalowane urządzenia klimatyzacyjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga min. 24 miesięcznego okresu gwarancji na prace budowlane i urządzenia niemedyce oraz na zainstalowane urządzenia klimatyzacyjne.

Pytanie 28

Czy instalacja wentylacji w istniejących pomieszczeniach jest sprawna i spełnia wymagania w świetle obowiązujących przepisów? Dla Sali badań TK wymagana jest 1,5 krotna wymiana powietrza?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 29

Prosimy Zamawiającego o przekazanie dokumentacji istniejącej wentylacji mechanicznej oraz protokołu wydajności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż protokół wydajności wentylacji mechanicznej jest do wglądu w siedzibie Zamawiającego.

Pytanie 30

Prosimy o podanie mocy przyłączeniowej przewidzianej dla tomografu komputerowego, wskazanie miejsca rozdzielni elektrycznej dla tomografu w pracowni TK oraz podanie przekroju zastosowanego kabla dla obecnego tomografu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie posiada danych o mocy przyłączeniowej, miejsce rozdzielni zostało wskazane podczas wizji lokalnej, przekrój zastosowanego kabla dla obecnego tomografu - YKY 4x35.

Pytanie 31

Prosimy o podanie rodzaju sieci logicznej (kable UTP/FTP, jaka kategoria sieci, producent sieci)?

Odpowiedź: Zamawiający, informuje, że sieć UTP jest kategorii 6, brak jest danych kto jest producentem.

Pytanie 32

Czy Punkt Dystrybucji Sieci Logicznej posiada wolne miejsca na panelach i urządzeniach aktywnych, aby z nich wyprowadzić ewentualne dodatkowe punkty logiczne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż do wykorzystania będą miejsca zwolnione po obecnym tomografie komputerowym.

Pytanie 33

Prosimy o podanie informacji na temat rozdzielnic, z której aktualnie zasilane są urządzenia pomocnicze (oświetleni, gniazda, klimatyzacja, wentylacja) adaptowanych pomieszczeń takie jak: zapas mocy w rozdzielnicach, zapas miejsca w rozdzielnicach, odległość poszczególnych rozdzielnic od adaptowanych pomieszczeń?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dane szczegółowe dostępne są w siedzibie Zamawiającego – podczas wizji lokalnej.

Pytanie 34

Prosimy o potwierdzenie faktu, iż Zamawiający w ramach zadania na dostarczenie urządzenia nie oczekuje wykonania szczegółowych pomiarów obciążenia sieci zasilającej za pomocą analizatorów parametrów sieci wraz z archiwizacją danych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 35

Po czyjej stronie jest uzyskanie dopuszczenia pracowni do użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że po stronie Wykonawcy. Zamawiający przekaże wymagane pełnomocnictwa.

Pytanie 36

Prosimy o potwierdzenie że czas potrzebny na uzyskanie niezbędnych pozwoleń administracyjnych nie będzie liczony do terminu realizacji zadania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż czas potrzebny na uzyskanie niezbędnych pozwoleń administracyjnych będzie liczony do terminu realizacji zadania .

Pytanie 37

Jakiego wyposażenia meblowego wymaga zamawiający? Prosimy o przedstawienie zestawienia mebli.

Odpowiedź: Zamawiający określił wyposażenie dodatkowe w pkt. 100 załącznika nr 1 do Formularza oferty i pkt ten otrzymuje brzmienie: „Wykonanie pulpitów roboczych (blatów) do stacji opisowej/lekarskiej oraz dla konsoli operatora aparatu TK, Głębokość minimum 70cm, szerokość blatu dostosowana do swobodnego rozmieszczenia monitorów.

Fotele obrotowe z regulacją wysokości fotela i oparcia (3 szt.).

Zestaw fantomów do wykonywania testów podstawowych przez personel pracowni TK.

Szafa wolnostojąca do przechowywania wyposażenia aparatu: tj fantomy do testów oraz akcesoria dodatkowe tj podgłówki pasy itd., drzwi dwuskrzydłowe nogi wysokości min 10cm, wielkości dostosowanej do w/w akcesoriów.

Wyposażenie pracowni w osłony osobiste dla pacjentów i personelu w postaci (rozmiary do ustalenia z Zamawiającym):

- Fartuch ołowiany jednostronny – 0,5 mm Pb (1 sztuka)
- Fartuch ołowiany dwustronny – 0,5 mm Pb (1 sztuka)
- Osłona na tarczycę – 0,5 mm Pb (2 sztuki)
- Osłona na gonady męskie – 1mm Pb (2 sztuki)
- Osłona na gonady żeńskie – 1 mm Pb (2 sztuki)

- Osłona obustronna na miednicę dla pacjenta (spódnica/koc ołowiany) celem zakrycia miednicy i gonad ze wszystkich stron podczas badania np. klatki piersiowej, ekwiwalent ołowiu – 0,5 mm Pb (2 sztuki)
- Wolnostojący stojak dedykowany do przechowywania fartuchów ołowianych o wielkości dostosowanej do wyżej wymienionych fartuchów.”

Pytanie 38

Czy Zamawiający potwierdza że remontowi podlegają jedynie sala badań TK i sterownia, oraz zakres ich adaptacji obejmuje:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- dostawa nowych sufitów podwieszanych (wypełnienie) w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- czyszczenie i serwis podsufitowej lokalnej centralki wentylacyjnej,
- dostawa i montaż klimatyzatorów freonowych typu split do sali badań 2x5kW, do sterowni 1x2,5kW wraz z serwisem min. 24 miesiące.
- wykończenie ścian w remontowanych pomieszczeniach farbą zmywalną, naprawa ubytków
- wymiana rolet okiennych zaciemniających 6 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zakresowi planowanej adaptacji pomieszczeń podlegają sala badań TK i sterownia, zakres ich adaptacji obejmuje:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- dostawa nowych sufitów podwieszanych (wypełnienie) w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- czyszczenie i serwis podsufitowej lokalnej centralki wentylacyjnej,
- dostawa i montaż klimatyzatorów freonowych typu split lub równoważnych do sali badań min. 2x5kW, do sterowni min. 1x2,5kW wraz z serwisem min. 24 miesiące.
- wykończenie ścian w remontowanych pomieszczeniach farbą zmywalną, naprawa ubytków
- wymiana rolet okiennych zaciemniających 6 szt.

Ponadto:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie korytarza do pracowni TK i RTG,
- wymiana drzwi wejściowych do pracowni diagnostycznych TK i RTG,
- wymiana istniejących drzwi do pracowni diagnostycznej TK tylko w przypadku, gdyby wynikało to z projektu osłon radiologicznych.

Pytanie 39

Prosimy o wskazanie pomieszczenia do zmagazynowania obecnego tomografu i jego części składowych na planach szpitala oraz wskazania drogi transportu z potwierdzeniem jej sprawdzenia pod względem możliwości przejazdu tomografem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zamierza wystawić do sprzedaży istniejący tomograf, przy czym prace związane z demontażem i transportem będą po stronie kupującego. W przypadku gdy nie dojdzie do sprzedaży, Zamawiający wskaże miejsce po podpisaniu umowy.

Pytanie 40

Prosimy o informacje jaki system PACS/RIS posiada Zamawiający, wraz z danymi dostawcy.

Czy Zamawiający dysponuje wolną licencją na podłączenie systemu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż RIS/PACS to IMS Medica Sp. z o.o. (ul. Jutrzenki 12 lok. 108. Lublin, Poland <http://www.imsmedica.pl>, HIS to COMARCH HEALTHCARE S.A. (Al. Jana Pawła II 39a, 31-864 Kraków). Zamawiający informuje, że brak jest wolnych licencji. Zamawiający

informuje, iż dostał informacje ustną od firmy IMS Medica, że podłączenie dla każdej firmy to koszt 8 000 zł netto.

Pytanie 41

Prosimy o informację, jakiej marki jest system TK posiada Zamawiający, który ma być zdemontowany. Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca zdemontuje dotychczasowy aparat z najwyższą dbałością, ale nie odpowiada za jego stan techniczny czy prawidłowe działanie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że posiada TK firmy GE, model: Optima 530. Wykonawca nie odpowiada za stan techniczny czy prawidłowe działanie obecnego tomografu.

Pytanie 42

Prosimy o potwierdzenie, że odbiór pomieszczeń nastąpi wraz z podpisaniem umowy, prosimy również o wyłączenie szkoleń z terminu realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje, że czas na montaż nowego aparatu i adaptację pomieszczeń to 14 dni. Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie szkoleń z terminu realizacji.

Pytanie 43

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty

Obecny zapis specyfikacji ograniczają konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne tomograf komputerowy, który w większości parametrów znacząco przewyższa wymagania Zamawiającego oraz charakteryzujący się poniższymi różnicami wobec opisu przedstawionego w załączniku nr 1 do formularza oferty, co w żaden sposób nie ogranicza możliwości klinicznych aparatu, a umożliwi nam złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty?

17	Panele sterujące min. z przodu gantry po lewej i prawej stronie lub mobilny tablet/pilot	TAK, podać
24	Zakres przesuwu stołu umożliwiający skanowanie ≥ 160 cm	TAK, podać
25	Zakres badania spiralnego bez konieczności repozycjonowania pacjenta ≥ 160 cm	TAK, podać
27	Maksymalna wartość współczynnika pitch min. 1,5	TAK, podać
29	Niskodawkowy, iteracyjny algorytm rekonstrukcji z wielokrotnym przetwarzaniem w obszarze danych surowych umożliwiającą redukcję dawki w relacji do standardowej metody rekonstrukcji FBP min. 60% redukcji dawki w odniesieniu do FBP	TAK, podać

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, pkt. 79

79.	Automatyczne Wyodrębnianie wątroby	TAK	
-----	------------------------------------	-----	--

Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie systemu wyposażonego w zbliżone funkcjonalności:

Proponujemy punkt w brzmieniu:

79	Automatyczne lub ręczne wyodrębnianie wątroby	TAK
----	---	-----

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu w pkt. 79 załącznika nr 1 do Formularza oferty.

Pytanie 45

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, pkt. 88

88.	<p>Oprogramowanie do oceny badań onkologicznych CT</p> <ul style="list-style-type: none"> • Umożliwia ocenę danych z badań CT • Wyświetlanie i pomiary zmian • porównanie do poprzednich badań • Wyświetlanie danych oceny w postaci wykresów, trendów i tabelami danych • Umożliwia ocenę min. według kryteriów: WHO, RECIST, mRECIST, Choi, PERCIST 	TAK	
-----	--	-----	--

Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie systemu wyposażonego w zbliżone funkcjonalności oceny zgodnie ze skalą/kryterium: WHO, RECIST, TNM staging, Lung-RADS, CAD-RADS, LI-RADS? Wymienione skale są powszechnie stosowane w większych i mniejszych ośrodkach w Polsce dla rutynowych badań.

Akceptacja pozwoli na złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 88 otrzymuje brzmienie:

„Oprogramowanie do oceny badań onkologicznych CT

- Umożliwia ocenę danych z badań CT
- Wyświetlanie i pomiary zmian
- porównanie do poprzednich badań
- Wyświetlanie danych oceny w postaci wykresów, trendów i tabelami danych
- Umożliwia ocenę min. według kryteriów: WHO, RECIST, Choi.”

Pytanie 46

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, przypis pod tabelą

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 posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego tomografu komputerowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela / dystrybutora producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych.

Pytanie 47

Dotyczy zapytania ofertowego

Mając na uwadze panującą pandemię koronawirusa oraz w związku ze zmianą organizacji pracy w celu przeciwdziałania rozprzestrzenianiu się wirusa Covid-19 zarówno po stronie wykonawców jak i Kupującego oraz występujące trudności dot. dostarczania przesyłek kurierskich prosimy o dopuszczenie możliwość złożenia oferty w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym bez konieczności złożenia oferty w formie pisemnej (papierowej).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48

Dotyczy zapytania ofertowego

Prosimy o określenie oczekiwanego przez Kupującego terminu związania ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż termin związania z ofertą wynosi 30 dni.

Pytanie 49

Dotyczy załącznika nr 1 do ogłoszenia, pkt. 1

Czy Kupujący poprawi oczywistą omyłkę pisarską i słowa „aparatu medycznego USG (ultrasonograf)” zastąpi zwrotem: „fabrycznie nowego tomografu komputerowego 64 -rzędowego wraz z adaptacją pomieszczeń”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 50

Dotyczy załącznika nr 1 do ogłoszenia, pkt. 2

Zwracam się z prośbą o dostosowanie zapisów punktu 2 formularza ofertowego do zapisów ogłoszenia. W formularzu ofertowym wykonawcy winni wskazać termin dostawy określony w dniach kalendarzowych od dnia podpisania umowy, natomiast w ogłoszeniu Kupujący wymaga realizacji zamówienia do dnia 10.03.2022 r. Przy późnym podpisaniu umowy może zdarzyć się sytuacja, w której zadeklarowany przez Wykonawcę termin będzie przekraczał ten wymagany przez Kupującego.

Odpowiedź: Zamawiający dostosował zapisy.

Pytanie 51

Prosimy Kupującego o doprecyzowanie jakich systemów RIS i PACS używa placówka docelowa, oraz czy posiada wolne licencje do tych systemów dla całości przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż RIS/PACS to IMS Medica Sp. z o.o. (ul. Jutrzenki 12 lok. 108. Lublin, Poland <http://www.imsmedica.pl>, HIS to COMARCH HEALTHCARE S.A. (Al. Jana Pawła II 39a, 31-864 Kraków). Zamawiający informuje, że brak jest wolnych licencji. Zamawiający informuje, iż dostał informacje ustną od firmy IMS Medica, że podłączenie dla każdej firmy to koszt 8 000 zł netto.

Pytanie 52

W punktach 98 i 99 załącznika nr 1 – Kupujący niejednoznacznie opisał oczekiwany wstrzykiwacz kontrastu prosimy o doprecyzowanie – czy Zamawiający oczekuje wstrzykiwacza dwugłowicowego, czy bez wkładowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga: „Strzykawka automatyczna do sekwencyjnego podawania środka cieniującego i roztworu NaCl, pracująca w środowisku TK.

Zamawiający dopuszcza 3-kanałowy bezwkładowy wstrzykiwacz do sekwencyjnego podawania kontrastu i roztworu NaCl do diagnostyki TK.”

Pytanie 53

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, pkt. 109

Z uwagi na fakt, iż lampa RTG jest elementem zużywalnym i najprawdopodobniej będzie podlegała wymianie w okresie gwarancji z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca prosi o potwierdzenie, iż gwarancja na lampę RTG (niezależnie od jej wymiany lub wymian w okres gwarancji) jest 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 powodowałyby sytuację, iż gwarancja na lampę RTG nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego. W związku z tym, w celu usunięcia wszelkich wątpliwości, prosimy o dodanie następującego zastrzeżenia:

Gwarancja na lampę RTG jest nieodnawialna, tj. niezależnie od jej wymiany lub wymian w okresie gwarancji, upływie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji lub

Lampa RTG podlega naturalnemu zużyciu w okresie eksploatacji, a więc jest elementem zużywalnym i nie podlega zasadom gwarancji odnawialnej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 54

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, pkt. 118

Czy Kupujący rozważy wykreślenie powyższego postanowienia?

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych

powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55

Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, pkt. 126

Prosimy o potwierdzenie zgodnie z pierwszym zdaniem tego postanowienia, że intencją Kupującego jest otrzymanie dokumentacji dotyczącej przeglądów?

Jeśli nie, i intencją jest otrzymanie dokumentacji w szerszym zakresie, tj. zapewniającą co najmniej pełną diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji, kalibracji, oraz przeglądów okresowych w standardzie wymaganym przez producenta to prosimy o zmianę wymogu na dostarczenie dokumentacji w języku angielskim będącym ogólnie przyjętym językiem technicznym. Tłumaczenie na język polski dokumentacji technicznej może doprowadzić do niezamierzonego powstania nieścisłości lub nieporozumień.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dokumentację w języku angielskim.

Pytanie 56

Postępowanie obejmuje dostawę tomografu komputerowego wraz z adaptacją pomieszczeń. Zwracam się z prośbą o szczegółowe określenie zakresu wymaganej adaptacji pomieszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zakresowi planowanej adaptacji pomieszczeń podlegają sala badań TK i sterownia, zakres ich adaptacji obejmuje:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- dostawa nowych sufitów podwieszanych (wypełnienie) w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- czyszczenie i serwis podsufitowej lokalnej centrali wentylacyjnej,
- dostawa i montaż klimatyzatorów freonowych typu split lub równoważnych do sali badań min. 2x5kW, do sterowni min. 1x2,5kW wraz z serwisem min. 24 miesiące.
- wykończenie ścian w remontowanych pomieszczeniach farbą zmywalną, naprawa ubytków
- wymiana rolet okiennych zaciemniających 6 szt.

Ponadto:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie korytarza do pracowni TK i RTG,
- wymiana drzwi wejściowych do pracowni diagnostycznych TK i RTG,

wymiana istniejących drzwi do pracowni diagnostycznej TK tylko w przypadku, gdyby wynikało to z projektu osłon radiologicznych.

Pytanie 57

Dotyczy załącznika nr 2a do Zapytania ofertowego, §5 ust. 6

Czy Kupujący wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Terminy usunięcia ujawnionych wad będzie określał Sprzedawca, biorąc pod uwagę niezbędny czas i techniczne możliwości ich usunięcia, pisemnie informując o nich Kupującego.”?

Mając na uwadze fakt, że to Sprzedawca jako przedstawiciel producenta ma niezbędną wiedzę by określić stopień skomplikowania naprawy i czas jej trwania, prosimy o zmianę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58

Dotyczy załącznika nr 2a do Zapytania ofertowego, §6 ust. 5

Czy Kupujący wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy

prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”?

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywowującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Dotyczy załącznika nr 2a do Zapytania ofertowego, §7 ust. 1 pkt. 4)

Mając na uwadze treść pkt 2) prosimy o usunięcie – prawo do odstąpienia zostało zastrzeżone przy min. 7 dniowej zwłoce.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60

Dotyczy załącznika nr 2a do Zapytania ofertowego, §7 ust. 2

Prosimy o usunięcie. KC nie przewiduje wygaśnięcia umowy z uwagi na jej niewykonanie w całości. W zaproponowanym przez Kupującego zapisie umowa wygaśnie w danym terminie bez względu, kto spowodował, niedotrzymanie terminu. W skrajnych przypadkach także opóźnienie spowodowane przyczynami leżącymi po stronie Kupującego spowoduje wygaśnięcie umowy. Brak też przepisów dotyczących rozliczeń stron w takim przypadku – czy mamy tu do czynienia z zakończeniem umowy ex nunc? Wówczas konieczne byłoby wprowadzenie mechanizmu wzajemnych rozliczeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 61

Dotyczy załącznika nr 2a do Zapytania ofertowego, §7 ust. 5

Czy Kupujący wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „W przypadkach, o których mowa w ust. 1 pkt 2, 3, (5) oświadczenie winno być poprzedzone pisemnym wezwaniem do należytego w tym terminowego wykonania umowy i wyznaczeniem terminu dodatkowego.”?

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” (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy - jest wskazaną, powszechną i należyłą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 62

Dotyczy zapytania ofertowego „Miejsce oraz termin składania ofert”

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert w formie elektronicznej na adres e-mail: smarasek@spzozprzysucha.pl oraz rpalsiewicz@spzozprzysucha.pl podpisanych certyfikowanym podpisem kwalifikowanym przez osobę upoważnioną ze strony Wykonawcy?

Taki sposób składania ofert pozwoli na złożenie ważnych ofert w wyznaczonym do tego terminie oraz uniknięcie ryzyka niedostarczenia dokumentów przez kuriera, na co Wykonawcy nie mają wpływu

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63

Dotyczy załącznika nr 1 do ogłoszenia – formularz ofertowy, punkt 1

Czy w ww. punkcie formularza ofertowego nie zaszła omyłka i zamiast „Oferujemy spełnienie przedmiotu zamówienia na dostawę aparatu medycznego USG (ultrasonograf) na potrzeby SPZZOZ w Przysusze, al. Jana Pawła II 9A, 26-400 Przysucha zgodnie z poniższą tabelą”, powinno być: „Oferujemy spełnienie przedmiotu zamówienia na dostawę fabrycznie nowego tomografu komputerowego 64-rzędowego wraz z adaptacją pomieszczeń, al. Jana Pawła II 9A, 26-400 Przysucha zgodnie z poniższą tabelą”?

Prosimy o modyfikację załącznika.

Odpowiedź: Zamawiający poprawił omyłkę.

Pytanie 64

Dotyczy tabela załącznika nr 1 do ogłoszenia – formularz ofertowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać stawkę podatku w kolumnie 4 – „stawka podatku VAT”, 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 kolumnie stawek „8% i 23%” w ww. pozycji będzie wystarczające?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wpisanie w kolumnie stawek „8% i 23%” w ww. pozycji będzie wystarczające. Zamawiający zastrzega, iż w razie potrzeby Wykonawca na wezwanie Zamawiającego poda kwoty netto i brutto dla poszczególnych stawek VAT.

Pytanie 65

Dotyczy wzoru umowy - zał. 2 i zał. 2a do Zapytania Ofertowego § 4 ust. 7

Czy Zamawiający może wyjaśnić, czy ww. paragrafie nie zaszła omyłka i odbiorcą nie powinien być Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przysusze?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że § 4 ust. 7 odnosi się do odbiorcy faktury VAT.

Pytanie 66

Dotyczy wzoru umowy - zał. 2 i zał. 2a do Zapytania Ofertowego §5 ust. 6

Wnosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez ustalenie, że w przypadku konieczności naprawy Kupujący ustali termin usunięcia usterki w porozumieniu ze Sprzedawcą. Jednostronne ustalenie terminu naprawy może powodować, że gwarant nie będzie w stanie zrealizować takiego zobowiązania. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o usunięcie postanowienia z par. 6 ust. 4. Zgodnie z ustawą pzp Zamawiający może nałożyć na wykonawcę kary umowne tylko za działania lub zaniechania wykonawcy, za które ponosi winę. Obecne brzmienie umowy jest sprzeczne z tymi uregulowaniami.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 67

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 do formularza ofertowego – punkt 109

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, że sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom ze względu na zużycie wynikające z normalnego użytkowania, wnosimy o usunięcie zapisu lub jego modyfikację - gwarancja powinna być nieodnawialna, tzn. upływie ostatecznie w dniu końca podstawowej gwarancji zaoferowanej przez Wykonawcę. Stawiany przez Zamawiającego wymóg doprowadza do sytuacji, że gwarancja na sprzęt medyczny przy każdej kolejnej wymianie elementu lub istotnej naprawie nie wygasalaby przez wieloletni okres użytkowania urządzenia.

Prosimy o informację, czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację: „Wykonawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy przedmiotu umowy podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta sprzętu lub do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie w zależności który termin upływie później”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt. 109 załącznika nr 1 do Formularza oferty otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonyuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin

gwarancji biegnie na nowo. W przypadku zaś innych napraw przedłużenie okresu gwarancji o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu Lampa RTG podlega naturalnemu zużyciu w okresie eksploatacji, a więc jest elementem zużywalnym i nie podlega zasadom gwarancji odnawialnej.”.

Pytanie 68

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 do formularza ofertowego – punkt 112

Czy Zamawiający przewiduje dodatkowe wynagrodzenie za ponowne podłączenie i uruchomienie sprzętu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, a jeśli nie to ile przeniesień ma skalkulować w ofercie wykonawca?

Wymagana usługa wiąże się z dodatkowymi nakładami finansowymi oraz nakładami pracy ze strony Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 112 załącznika nr 1 do Formularza oferty odnosi się jedynie do czynności serwisowych.

Pytanie 69

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 do formularza ofertowego – punkt 126

Czy Zamawiający odstąpi od dostarczenia dokumentacji dotyczącej przeglądów technicznych w języku polskim?

Wymagana dokumentacja nie jest udostępniana przez Wykonawców do użytku zewnętrznego, a jej udostępnianie nigdy nie jest wymagane w postępowaniach przetargowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 70

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1 do formularza ofertowego – punkt 128 i 129

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie innego dokumentu niż instrukcja, w którym zawarte będą informacje dotyczące mycia, dezynfekcji i sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty
SYSTEM SKANOWANIA

Pozycja nr 28

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymóg za spełniony w przypadku zaoferowania tomografu komputerowego o szybkości rekonstrukcji obrazów, w czasie rzeczywistym, na poziomie ponad 20 obrazów/s, w rozdzielczości 512 x 512 pikseli.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 72

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty
SYSTEM STACJI LEKARSKICH

Pozycja nr 57

Prosimy o potwierdzenie, że w części opisu parametru dotyczącej konfiguracji serwera, Zamawiający ma na myśli konfigurację (integrację) serwera RIS/PACS z oferowaną stacją lekarską, w celu zapewnienia płynnej pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami.

Pytanie 73

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty
WYPOSAŻENIE DODATKOWE

Pozycja nr 99

Czy zamawiający dopuści bezwkładowy, trzykanałowy, tłokowy (nie pompa) wstrzykiwacz środka

kontrastowego do badań metodą tomografii komputerowej?

PARAMETRY I FUNKCJE WSTRZYKIWACZA:

- System o gwarantowanej sterylności zestawu dziennego przez 24 godziny
- Dwa źródła środka kontrastowego i jedno soli fizjologicznej
- Ostrza typu spike o 24-godzinnej gwarancji sterylności zintegrowane z zestawem dziennym z możliwością wymiany w razie konieczności bez wymiany całego zestawu dziennego
- Mocowana zatrząskowo linia pacjenta
- Automatem odpowietrzanie systemu przed badaniem oraz automatyczne wypełnienie linii pacjenta po każdej wymianie
- Iniekcje wielofazowe z możliwością zaprogramowania do 60 faz na jeden protokół badania
- Pojemnik na płyny do odpowietrzania wbudowany w urządzenie
- Dwa ekrany sterujące z intuicyjnym interfejsem użytkownika połączone za pomocą Wi-Fi
- Interfejs użytkownika w języku polskim
- Instrukcja postępowania dla użytkownika wyświetlana na ekranie sterującym
- Zasilanie sieciowe i akumulatorowe, minimalny czas pracy baterii 16 godzin lub 60 iniekcji
- Wbudowane w system ogrzewacze środka kontrastowego
- Komunikacja ze skanerem w klasie CAN IV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Czy Zamawiający wymaga, aby wstrzykiwacz utrzymywał zadaną prędkość przepływu płynów automatycznie kontrolując generowane ciśnienie, co pozwoli operatorowi uzyskać stabilny zwarty bolus środka kontrastowego, oraz aby wstrzykiwacz miał możliwość utrzymywania zadanego ciśnienia poprzez automatyczną regulację przepływu, co pozwoli uniknąć ryzyka uszkodzenia naczyń np. u pacjentów onkologicznych lub pediatrycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 75

Czy Zamawiający wymaga, aby wstrzykiwacz miał możliwość symultanicznego podawania środka kontrastowego i soli fizjologicznej z możliwością zaprogramowania procentowej zawartości roztworu na przykład przy badaniach kardiologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 76

Czy Zamawiający wymaga cechy bezpieczeństwa polegającej na automatycznym odpowietrzeniu układu natychmiast po instalacji drenu dla kolejnego pacjenta i systemu „wet to wet connection”- dodatkowy przycisk bezpieczeństwa dla operatora umożliwiający ręczne dozowanie NaCl bezpośrednio przed połączeniem drenu wstrzykiwacza z wenflonem pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 77

Czy Zamawiający wymaga zintegrowanego czytnika kodów kreskowych dla opakowań środków kontrastowych i NaCl. Rozwiązanie takie umożliwia automatyczne wprowadzenie danych dotyczących podawanych płynów takich jak: marka, stężenie, numer serii, data ważności, objętość do pamięci wstrzykiwacza, a następnie umieszczenie tej informacji w podsumowaniu badania eksportowanego w postaci pliku DICOM wraz z innymi parametrami do PACS.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 78

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty- opis przedmiotu zamówienia, WYMAGANIA OGÓLNE, pkt. 6

W punkcie 6.I „Wymagania ogólne” Załącznika nr 3, Zamawiający wymaga dopuszczalnej masy obciążenia stołu min. 220 kg. Pragniemy poinformować, iż w klasie urządzeń, jakie wymaga Zamawiający, nie posiadamy takiego rozwiązania. Wobec powyższego, zwracamy się z prośbą o modyfikację parametru i dopuszczenie maksymalnego obciążenia stołu ≥ 205 kg z zachowaniem precyzji pozycjonowania $\pm 0,25$ mm.

Dopuszczenie proponowanego przez nas systemu pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty bez ograniczenia zakresu klinicznego oferowanego urządzenia, gdyż zmiana o 15 kg nie wpływa istotnie na możliwości badań wykonywanych przy pomocy oferowanego systemu CT i pozwala na zbadanie praktycznie każdego pacjenta w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty- opis przedmiotu zamówienia, SYSTEM SKANOWANIA, pkt 24

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat z maksymalnym zakresem wzdłużnego przesuwu blatu stołu, bez elementów metalowych równym 170 cm? Różnica 10 cm pozostaje bez wpływu na możliwości diagnostyczne aparatu. W praktyce, ze względu na wysoką dawkę promieniowania jaką otrzymałby pacjent, niezwykle rzadko zdarza się badanie całego ciała. Pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie oferty i zachowanie konkurencyjności postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty- opis przedmiotu zamówienia, SYSTEM SKANOWANIA, pkt 25

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat z maksymalnym zakresem badania spiralnego bez konieczności repozycjonowania pacjenta równym 170 cm? Różnica 5 cm pozostaje bez wpływu na możliwości diagnostyczne aparatu. W praktyce, ze względu na wysoką dawkę promieniowania jaką otrzymałby pacjent, niezwykle rzadko zdarza się badanie całego ciała. Pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie oferty i zachowanie konkurencyjności postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty- opis przedmiotu zamówienia, WYPOSAŻENIE DODATKOWE, pkt 99

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wstrzykiwacza kontrastu i soli fizjologicznej bez integracji z tomografem komputerowym?

Nowoczesne systemy tomografii posiadają funkcję synchronizacji startu badania spiralnego na podstawie automatycznej analizy napływu środka kontrastującego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 82

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty- opis przedmiotu zamówienia, POZOSTAŁE, pkt 103

Prosimy o informacje dotyczącą nazwy szpitalnego systemu informatycznego. Dodatkowo zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada wycenę ewentualnej integracji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż RIS/PACS to IMS Medica Sp. z o.o. (ul. Jutrzenki 12 lok. 108. Lublin, Poland <http://www.imsmedica.pl>, HIS to COMARCH HEALTHCARE S.A. (Al. Jana Pawła II 39a, 31-864 Kraków). Zamawiający informuje, że brak jest wolnych licencji. Zamawiający informuje, iż dostał informacje ustną od firmy IMS Medica, że podłączenie dla każdej firmy to koszt 8 000 zł netto.

Pytanie 83

Dotyczy Załącznika nr 1 do Formularza oferty- opis przedmiotu zamówienia

Zamawiający podaje opis przedmiotu zamówienia „Tomograf komputerowy 64- rzędowy wraz z adaptacją pomieszczeń”. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o określenie wymaganego zakresu adaptacji pomieszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zakresowi planowanej adaptacji pomieszczeń podlegają sala badań TK i sterownia, zakres ich adaptacji obejmuje:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- dostawa nowych sufitów podwieszanych (wypełnienie) w zakresie remontowanych pomieszczeń Sali badań TK i sterowni
- czyszczenie i serwis podsufitowej lokalnej centrali wentylacyjnej,
- dostawa i montaż klimatyzatorów freonowych typu split lub równoważnych do sali badań min. 2x5kW, do sterowni min. 1x2,5kW wraz z serwisem min. 24 miesiące.
- wykończenie ścian w remontowanych pomieszczeniach farbą zmywalną, naprawa ubytków
- wymiana rolet okiennych zaciemniających 6 szt.

Ponadto:

- dostawa i ułożenie nowych wykładzin podłogowych w zakresie korytarza do pracowni TK i RTG,
- wymiana drzwi wejściowych do pracowni diagnostycznych TK i RTG,
- wymiana istniejących drzwi do pracowni diagnostycznej TK tylko w przypadku, gdyby wynikało to z projektu osłon radiologicznych.

Pytanie 84

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia - załącznika nr 1 do formularza oferty – punkt 107 - gwarancje
Czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony, jeżeli Wykonawca zaoferuje zamiast 36 miesięcznej gwarancji - gwarancję 24 miesięczną?

Każdy dodatkowy rok gwarancji, jest czynnikiem cenotwórczym i może spowodować, iż oferty otrzymane przez Zamawiającego przewyższą budżet przeznaczony na realizację zamówienia tj. 2 035 000,00 zł brutto

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga min. 36 miesięcznej gwarancji.

Pytanie 85

Wzór umowy Par.1 punkt 3.

Czy aparat ma być objęty systemem oceny narażenia pacjentów na działanie promieniowania i oceny zgodności dawek z ustawowymi poziomami referencyjnymi z automatyczną generacją raportu zgodnego z wymaganiami prawnymi określanymi przez Krajowe Centrum Ochrony Radiologicznej? Badania tomograficzne związane są z generacją wysokich dawek promieniowania, które szczególnie dla tego rodzaju narażenia powinny być ściśle kontrolowane. Obowiązujące obecnie przepisy (w tym rozporządzenie Ministra Zdrowia z dn. 05.05.2017 r., Ustawa Prawo Atomowe) wymagają od użytkowników urządzeń generujących promieniowanie nie tylko stałego nadzoru nad dawkami dla pacjentów i procedur realizowanych w placówce, ale również okresowego raportowania poziomu narażenia, zgodnie ze szczegółowymi zasadami określonymi bardzo jednoznacznie przez Krajowe Centrum Ochrony Radiologicznej. Nawet jeśli zamawiający nie wymaga spełniania przez aparat obowiązujących wymagań prawa to zwracamy uwagę, że coraz większa roszczeniowość w zakresie dawek promieniowania ze strony pacjentów uzasadnia profesjonalny nadzór nad narażeniem poszczególnych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 86

Wzór umowy Par.1 punkt 3.

Czy Zamawiający wymaga oprogramowania do archiwizacji i analizy parametrów technicznych określanych w czasie prowadzenia testów dla oferowanego aparatu i monitorów z automatycznym mailowym przypominaniem o konieczności wykonania danego testu? Okresowe wykonywanie przez użytkownika

wymaganych

prawnie testów bez możliwości co najmniej elektronicznej archiwizacji ich wyników jest archaizmem i stanowi znaczne utrudnienie dla personelu a tym samym dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

W załączeniu przekazuję zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia (stanowiący Załącznik nr 1 do Formularza oferty).