



Gdańsk, dnia 16.10.2018 r.

nr sprawy: **D10.251.58.C.2018**

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę specjalistycznej aparatury medycznej – część 3” postępowanie ogłoszone w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2018/S 173-392092** oraz na stronie internetowej Zamawiającego

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

W związku z dostawą aparatu RTG oraz gammakamery prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanych urządzeń do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga podłączenia aparatów RTG do posiadanego systemu INFINITT PACS oraz COMARCH RIS.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanych urządzeń z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga w odniesieniu do aparatów RTG.

Pytanie 3:

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu RTG oraz gammakamery z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga w odniesieniu do aparatów RTG.

Pytanie 4 (dot. Pakietu nr 2- zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator transportowy o następujących parametrach i wyposażeniu:

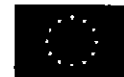
1.	PARAMETRY OGÓLNE
1.1	Inkubator hybrydowy przeznaczony do intensywnej opieki nad noworodkiem w 2 trybach: zamkniętym i otwartym
1.2	Inkubator stacjonarny o stabilnej konstrukcji umieszczony na ruchomej podstawie



1.4	Wysokość od podłogi do materacyka regulowana elektrycznie w zakresie 40 cm
1.5	Wymiary łóżeczka 65x 36,5 cm
1.6	Zasilanie AC 230V $\pm 10\%$, 50 Hz
1.7	Pobór mocy 600 W
1.8	Kółka jezdne podstawy wyposażone w hamulec 2
1.9	Zewnętrzny, dotykowy wyświetlacz kolorowy LCD o przekątnej 8,5 cali, z możliwością regulacji wysokości oraz kąta odchylenia (regulacja wielopłaszczyznowa) umożliwiającą obserwację i obsługę ekranu z lewej i prawej strony inkubatora.
2.0	KOPUŁA INKUBATORA
2.1	Konstrukcja kopuły dwuścienna
2.2	Czasza kopuły inkubatora podnoszona elektrycznie z funkcją reagowania na przeszkody.
2.4	Trzy ścianki inkubatora uchylne o 180 stopni do pozycji w pełni otwartej w celu dobrego dostępu do noworodka przy pracy w trybie otwartym. Otwieranie ścianek powoli i bezszmerowo, mechanizm otwierania wyposażony w specjalny tłumik zabezpieczający przed nagłym opadaniem ścianki.
2.5	Materacyk otoczony wewnętrznymi, demontowalnymi ściankami zabezpieczającymi pacjenta przed wypadnięciem z inkubatora w trybie otwartym
2.6	Zespół grzewczy dla trybu otwartego inkubatora niezintegrowany z kopułą
2.8	Elektrostatyczny filtr powietrza z funkcją wyświetlania informacji o konieczności jego wymiany .
2.9	Podwójne zabezpieczenie przedniej ścianki przed przypadkowym otwarciem .
2.10	Otwory pielęgnacyjne z trzech stron kopuły wyposażone w drzwiczki - 5 sztuk.
2.11	Zamknięcia otworów pielęgnacyjnych ciche, otwierane łokciem.
2.12	Uszczelnione otwory (przepusty) na rury, przewody monitorowania, cewniki, umożliwiające wyjęcie dziecka z inkubatora bez odłączania - 8 sztuk. Umieszczone na dwóch krótszych bokach inkubatora.
2.13	Szuflada do wprowadzenia kasety rtg pod materacyk, wyjmowana bez konieczności otwierania ścianki bocznej
2.14	Dostęp do szuflady dla kaset RTG z obu stron kopuły inkubatora
2.15	Regulacja kąta nachylenia materacyka $\pm 13^\circ$
2.16	Sposób regulacji kąta nachylenia materacyka: płynny i cichy



2.17	Pokrętła regulacji kąta nachylenia materacyka dostępne z obu stron kopuły inkubatora, bez konieczności otwierania ścianki bocznej inkubatora
2.18	Możliwość wysunięcia materacyka na zewnątrz inkubatora w obu kierunkach z zabezpieczeniem przed przechyleniem materacyka przy wysunięciu.
2.19	Dwustrumieniowy system cyrkulacji powietrza pod kopułą
2.20	Skuteczna kurtyna ciepłego powietrza zapobiegająca wychłodzeniu wnętrza uruchamiana w pełni automatycznie po otwarciu ścianki przedniej kopuły.
2.21	Poziom głośności wewnątrz kopuły w decybelach w czasie pracy inkubatora z włączonym nawilżaniem i podażą tlenu 44 dB
3.0	REGULACJA NAWILŻANIA
3.1	Inkubator jest wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania (servo)
3.2	Zakres regulacji nawilżania do 90% ustawiany z rozdzielczością 1%
3.3	Pomiar wilgotności względnej w % metodą elektroniczną z cyfrowym wyświetlaczem wartości
3.4	Zbiornik na wodę umieszczony jest poza przedziałem pacjenta.
3.5	Wszystkie elementy nawilżacza wyjmowane bez użycia narzędzi w celu dezynfekcji.
3.6	Aktywne nawilżanie – podgrzewanie wody do temperatury zbliżonej do temperatury wrzenia.
4.0	REGULACJA TEMPERATURY
4.1	Inkubator posiada układ ręcznej regulacji temperatury (manual control) powietrza pod kopułą nastawiany w zakresie: 24 -37 stopni C w trybie inkubatora zamkniętego.
4.2	Inkubator posiada układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie 34.5–37,0°C w trybie inkubatora zamkniętego.
4.3	Układ regulacji temperatury skóry w trybie otwartym w zakresie 34-37 stopni C metoda servo regulacji
5.0	TLENOTERAPIA
5.1	Inkubator wyposażony jest w układ automatycznej regulacji stężenia tlenu (servo) pod kopułą. Układ ogranicza stężenie tlenu pod kopułą do max. 65%
5.2..	Oxymetr do pomiaru stężenia tlenu pod kopułą z układami alarmów zintegrowany z inkubatorem (wbudowany).
6.0	MONITOROWANIE



6.1	Inkubator wyposażony jest w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry:
6.2	Temperaturę na skórze noworodka w zakresie 30-41°C
6.3	Temperaturę w powietrzu pod kopułą inkubatora w zakresie 20-41°C
6.4	Temperaturę dziecka w dwóch punktach ciała.
6.5	Informacja o wykorzystaniu mocy grzałki w stopniach lub %
6.6	Jednoczesne cyfrowe wyświetlanie temperatury nastawionej i rzeczywistej (zmierzonej).
6.7	Monitorowanie wilgotności względnej w %
6.8	Monitorowanie stężenia tlenu w %
6.9	Czujniki pomiarowe zintegrowane w jednej głowicy
6.10	Funkcja wyświetlania i zapisywania trendów, bez konieczności podłączania zewnętrznych monitorów pacjenta: - temperatury z obu czujników, - wilgotności, - stężenia tlenu, - moc grzałki.
7.0	ALARMY
7.1	Inkubator posiada alarmy akustyczno-optyczne.
7.2	Temperatury powietrza pod kopułą inkubatora
7.3	Temperatury skóry w układzie regulacji automatycznej (servo)
7.4	Przekroczenia maksymalnej dopuszczalnej temperatury
7.5	Zakłócenia w przepływie wewnętrznym powietrza
7.6	Uszkodzenia lub brak czujników temperatury.
7.7	Zaniku napięcia zasilającego
7.8	Stężenia tlenu
7.9	Brak lub niski poziom wody w nawilżaczu
7.10	Zabezpieczenie przed niekontrolowanym wzrostem temperatury poza obszar nastaw przez automatycznie odłączenie grzałki



8	WYPOSAŻENIE
8.1	Czujnik temperatury skóry - 2 szt. / inkubator
8.2	Plasterki mocujące czujniki temperatury – odblaskowe – 20 sztuk
8.3	2 szyny do mocowania dodatkowego wyposażenia
8.4	Waga zintegrowana z leżem noworodka gwarantująca ważenie bez wyjmowania dziecka z inkubatora. Zakres pomiarów : zakres 300-7000 g
8.5	Pokrowiec na kopułę umożliwiający prowadzenie fototerapii
8.6	Szuflada na drobne akcesoria

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jeśli zaofertowany asortyment jest zgodny z SIWZ oraz z wymaganiami określonymi w OPZ.

Pytanie 5 (dot. Pakietu nr 2 – zadanie nr 2):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator transportowy o następujących parametrach i wyposażeniu:

1.	Parametry ogólne
1.1	Wymiary zewnętrzne 64 x 114 x 177-197
1.3	Stabilna konstrukcja osadzona na 4 kółkach, 2 kółka wyposażone w hamulec, z elektryczną regulacją wysokości +/-10cm
1.4	Ogrzewanie promiennikiem podczerwieni z kwarcowym źródłem IR. Kolumna mocująca promiennik wykonana w sposób umożliwiający dostęp do noworodka i jego pielęgnację od strony główki noworodka (od strony kolumny).
1.5	Promiennik nagrzewający obracany w płaszczyźnie poziomej o kąt 170°, w celu wykonania zdjęcia Rtg. Wyposażony w wygodne uchwyty po obu jego stronach.
1.6	Funkcja wstępnego dogrzewania pre-heat – po włączeniu funkcji, stanowisko grzeje na 100 po uzyskaniu temp. Automatycznie przechodzi w tryb manualny
1.8	Ręczna regulacja temperatury grzania
1.9	Regulacja temperatury grzania w układzie servo (pomiar na skórze) w zakresie 34-38°C
1.10	Cyfrowy wskaźnik temperatury nastawionej w °C
1.11	Cyfrowy miernik temperatury skóry noworodka: odczyt z rozdzielczością 0,1°C
1.12	Regulowane położenie leża noworodka do pozycji Trendelenburga i anty/ Trendelenburga w sposób płynny i cichy (bezzwłoczowo) zakres ± 13°
1.13	Wymiary materaca dla noworodka 700 x 500 mm

1.14	Ścianki boczne leżą:
	<ul style="list-style-type: none"> a) wykonane z tworzywa bezbarwnego odpornego na UV b) odporne na zmywanie w środkach dezynfekcyjnych c) odchylane o kąt 180° (3 ścianki) d) jedna ścianka posiada przepust dla mocowania rur i przewodów e) ścianki wyposażone w mechanizm wolnego opadania (3 ścianki)
1.15	Wbudowane w kolumnę promiennika oświetlenie zabiegowe LED z możliwością jego włączenia lub wyłączenia, niezależnie od pracy promiennika
1.16	Wyświetlacz z wydzieloną osobną sekcją dla temperatury, mocy grzałki, zegara APGAR wyświetlający jasno zrozumiałe liczby oraz symbole bez konieczności wyświetlania informacji słownych
2	Alarmy
2.1	Alarmy akustyczne i optyczne
2.1.1	Lampa alarmów umieszczona w sposób dobrze widoczny z odległości kilku metrów
2.2	Przekroczenia nastawionej temperatury pracy (przegrzania) w trybie ręcznym i servo
2.3	Brak połączenia czujnika naskórnego – odklejenie czujnika
2.4	Zanik napięcia zasilającego
2.5	Alarmy techniczne – awaria grzałki , uszkodzenie czujnika temp
3.	Wyposażenie
3.1	Zegar Apgar zintegrowany z inkubatorem, wyposażony w sygnały dźwiękowe możliwe do ustawienia w 3 lub 4 interwałach czasowych.
3.2	krażki odblaskowe do mocowania czujnika naskórnego 24 szt. do inkubatora
3.3	Czujnik naskórny do kontroli temperatury „servo”,
3.4	Pokrowiec i prześcieradełko na materacyk
3.5	krażki odblaskowe do mocowania czujnika naskórnego 24 szt. do inkubatora
3.6	Dwie szuflady na drobne akcesoria
3.9	Urządzenie do resuscytacji noworodków z regulowanym ciśnieniem wdechowym od 20 do 60 cmH ₂ O i PEEP do 11 cmH ₂ O. Resuscytator wraz z zintegrowanym w jednej obudowie mieszalnikiem oraz ssakiem , – 1 szt.

3.10	Zintegrowana waga noworodkowa
------	-------------------------------

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jeśli zaoferowany asortyment jest zgodny z SIWZ oraz z wymaganiami określonymi w OPZ.

Pytanie 6 (dot. Zapisów umowy):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 42 dni od podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy do 21.12.2018 r.

Pytanie 7 (dot. Zapisów umowy)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu umowy w §6 ust. 8 poprzez wykreślenie: „8. Wykonawca w okresie gwarancji, w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji tej samej części urządzenia wymieni tę część na nową w terminie 10 dni od daty zgłoszenia trzeciej reklamacji, a w przypadku 5 uzasadnionych reklamacji tej samej części urządzenia wymieni urządzenie na nowe w terminie 10 dni od daty zgłoszenia piątej reklamacji. Reklamacje będą zgłaszane pisemnie na adres wskazany w umowie lub faksem na numer wskazany w ust. 7 lub e - mailem na adres wskazany w ust.7”.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 8:

Głowica kamery - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejsce opisanej w punktach 24-27 głowicy kamery, posiadającej nieco inne parametry jak: 1 CHIP CMOS, stała ogniskowa $f=20$ mm, bez przycisków funkcyjnych o rozdzielczości 640 x 480 oraz regulacji ostrości poprzez pierścień na głowicy kamery?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9 (dot. Zapisów umowy)

par. 6 ust. 8 - Urządzenia będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści par. 6 ust. 8 warunków umowy, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„8. Wykonawca w okresie gwarancji, w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji tej samej części urządzenia wymieni tę część na nową w terminie 10 dni od daty zgłoszenia trzeciej reklamacji, a w przypadku 5 uzasadnionych reklamacji wymieni urządzenie na nowe w terminie 10 dni od daty zgłoszenia piątej reklamacji. Reklamacje będą zgłaszane pisemnie na adres wskazany w umowie lub faksem na numer wskazany w ust. 7 lub e - mailem na adres wskazany w ust.7” ?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 10 (dot. Zapisów umowy)

par. 6 ust. 10 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku podłączenia urządzenia do zdalnej diagnostyki Zamawiający

uznaje za reakcję serwisową wyżej opisaną czynność.

Pytanie 11 (dot. Pakiet 2- zadanie 2, pkt 7)

Czy Zamawiający dopuści głośniki alarmów usytuowane z tyłu panelu sterowania? Jest to jedynie rozwiązanie konstrukcyjne, ograniczające poziom hałasu oddziałującego na pacjenta w takim samym stopniu, jak głośniki umieszczone w podstawie inkubatora.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 12 (dot. Pakiet 2- zadanie 2, pkt 18)

Czy Zamawiający dopuści możliwość regulacji wartości ciśnienia gazów dostarczanych pacjentowi w zakresie szerszym -10-80 cmH2O z prezentacją aktualnej wartości ciśnienia w drogach oddechowych na manometrze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 13

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 56 dni od daty podpisania umowy.

Zamawiający określił termin realizacji zamówienia na 28 dni od daty złożenia zamówienia; 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, a więc termin zaproponowany przez Zamawiającego jest zdecydowanie za krótki. W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia przynajmniej 56 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy do 21.12.2018 r.

Pytanie 14 (dot. Zapisów umowy)

Dotyczy Załącznika nr 6, Projekt Umowy §6 ust 4

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji z 2 do 14 dni od daty jej zgłoszenia tj zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego.

Jednocześnie informujemy, że przedmiot przetargu pochodzi od producenta zagranicznego i nie jest możliwa jego wymiana w tak krótkim czasie.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian. Termin 14 dniowy przewidziany w K.C. dotyczy jedynie relacji pomiędzy przedsiębiorcą a konsumentem.

Pytanie 15 (dot. Zapisów umowy)

Dotyczy Załącznika nr 6, Projekt Umowy §6 ust 13

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatację zastępczego aparatu.

Uruchomienie zastępczego aparatu RTG z ramieniem jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku wysoce

specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 16 (dot. Zapisów umowy)

Dotyczy Załącznika nr 6, Projekt Umowy §8

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność. Zwracamy się z prośbą o zastosowanie kary 10% wartości umowy brutto w przypadku kary zarówno dla Wykonawcy jak i Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 17 (dot. Zapisów umowy)

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. (z wyłączeniem dni wolnych od pracy)

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 18 (dot. Pakietu 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie przedmiotu zamówienia zakresie pozycji stojak na kółkach wraz z osprzętem tj. uchwytem do wideolaryngoskopów, uchwytem na endoskopy giętkie, osłoną, która nie podlega ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 11)

Czy Zamawiający dopuści aparat z uchwytem zlokalizowanym w bezpośredniej bliskości detektora montowanym nad detektorem na kolumnie ramienia C, ale nie bezpośrednio na obudowie detektora? Proponowane rozwiązanie jest tak samo funkcjonalne jak obecnie wymagane, a dodatkowo zwiększa trwałość aparatu i zmniejsza ryzyko uszkodzenia detektora. Opisany obecnie wymóg w SIWZ ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 20 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 14)

Czy Zamawiający dopuści aparat, który posiada przewodowy włącznik nożny? Zamawiający w punkcie 14 wymaga bezprzewodowy przycisk nożny do włączania promieniowania, co uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Jednocześnie w punkcie 87 Zamawiający wymaga wielofunkcyjny bezprzewodowy lub przewodowy przycisk nożny, tym samym dopuszcza oba rozwiązania.

Z uwagi na powyższe rozbieżności w opisie wymogów oraz dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnioskujemy o modyfikację wymogu zgodnie z poniższym, umożliwiając złożenie nam ważnej oferty:

14.	Wielofunkcyjny przycisk nożny do włączania promieniowania	TAK	nie dotyczy	
-----	---	-----	-------------	--

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 21 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 50)

Dla uniknięcia ewentualnej pomyłki prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez zapis „Kratka przeciwrozproszeniowa o współczynniku PB min. 8:40” rozumie wymóg dostarczenia kratki przeciwrozproszeniowej PB o parametrach min. 8:1 i min. 40 linii/cm.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 22 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 77)

Czy Zamawiający poprzez wymóg dostarczenia monitorów diagnostycznych rozumie monitory o parametrach minimalnych, spełniających wymogi monitora dla stanowiska przeglądowego, określonego w Załączniku nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (tekst jednolity Dz.U. 2017 poz. 884)?

Wymagania szczegółowe dla w/w monitora określają minimalną luminancję: 200 cd/m² i minimalny kontrast: 100:1.

Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że aparat rtg z ramieniem C jest aparatem zabiegowym a nie diagnostycznym, zatem nie jest wyposażony w monitory diagnostyczne.

Wnosimy o wykreślenie sformułowania „diagnostycznych” z opisu wymogu w punkcie 77.

Odpowiedź:

Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie 23 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 80)

Zamawiający wymaga wskaźnika włączonego promieniowania na monitorze, co uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Wyjaśniamy, że aparat który zamierzamy zaoferować posiada wskaźnik włączonego promieniowania zarówno na pulpicie operatora na ramieniu C jak i na dodatkowym pulpicie zdalnym. Dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnoskujemy o dopuszczenie naszego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 24 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 81)

Zamawiający wymaga dodatkowy monitor dotykowy do sterowania wszystkimi funkcjami aparatu pracujący w sieci bezprzewodowej, co uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Wyjaśniamy, że aparat który zamierzamy zaoferować posiada dodatkowy, dotykowy pulpit zdalnego sterowania połączony przewodem z aparatem. Połączenie przewodowe zapewnia niezawodność komunikacji i eliminuje konieczność ładowania akumulatorów.

Dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnoskujemy o modyfikację wymogu zgodnie z poniższym:

81.	Dodatkowy, dotykowy pulpit operatora do sterowania funkcjami aparatu	TAK	nie dotyczy	
-----	--	-----	-------------	--

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 25 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 85)

Czy Zamawiający dopuści aparat, który posiada drukarkę na papier termiczny w formacie A4, zamontowaną na wózku z monitorami i połączoną za pomocą kabli z aparatem?

Jest to rozwiązanie tak samo funkcjonalne jak obecnie wymagane w SIWZ oraz korzystne dla Zamawiającego z uwagi na niezawodność komunikacji. Wszelkie przewody zostały schowane w korpuse urządzenia, co nadaje mu estetyczny wygląd i podnosi komfort pracy.

Opisany obecnie wymóg w SIWZ ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 26 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 87)

Zamawiający wymaga wielofunkcyjny bezprzewodowy lub przewodowy przycisk nożny służący m.in. do wyzwalania fluoroskopii/akwizycji pracujący w wewnętrznej sieci bezprzewodowej aparatu. Tak sformułowany wymóg jest sprzeczny i uniemożliwia nam złożenia ważnej oferty na aparat z przewodowym przyciskiem nożnym.

Dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnioskujemy o modyfikację wymogu zgodnie z poniższym:

87.	Wielofunkcyjny bezprzewodowy <u>lub</u> przewodowy przycisk nożny służący m.in. do wyzwalania fluoroskopii/akwizycji	TAK	Bezprzewodowy – 1 pkt Przewodowy – 0 pkt	
-----	--	-----	---	--

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 27 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 90)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza jako rozwiązanie równoważne podwójne wyjście sygnału (obrazy: live i referencyjny) w standardzie DVI np. do podłączenia dodatkowego monitora/monitorów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 91)

Czy Zamawiający dopuści aparat rtg z wbudowanym wewnątrz aparatu modulem wifi w celu bezprzewodowego przesyłu danych do odbiornika podłączonego do sieci szpitalnej?

Jest to rozwiązanie zapewniające tą samą funkcjonalność jak obecnie wymagany w SIWZ zestaw antena i odbiornik sygnału umożliwiające podłączenie do gniazda LAN.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 (dot. Pakietu 1- zadanie 1, pkt 91)

W celu uszczegółowienia pkt 91 prosimy Zamawiającego o przedstawienie opisu/schematu architektury sieci bezprzewodowej dla tego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający udostępni gniazdo LAN RJ 45 z łączem do podłączenia aparatu do systemu PACS/RIS, natomiast stworzenie odpowiedniego schematu sieci wewnątrz sali operacyjnej do spełnienia założeń SIWZ leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 30 (dot. Pakietu 1- zadanie 1)

Zamawiający punktuje tylko wybrane parametry aparatu rtg z ramieniem C, w tym nie zawsze te najistotniejsze z punktu widzenia wartości klinicznej i dostępu do pacjenta jak np. bezprzewodowy przełącznik nożny, pomijając głębokość ramienia C czy parametry cieplne lampy rtg. Takie postępowanie Zamawiającego budzi podejrzenie o próbę manipulacji oceną. Prosimy o wprowadzenie punktacji dla poniższych punktów zgodnie z poniższym:

2.	Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C) ≥ 68 cm	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt	
----	---	------------	--	--

21.	Generator wysokiej częstotliwości, moc generatora RTG ≥ 2.0 kW	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt
27.	Maksymalny prąd dla fluoroskopii ≥ 20 mA	TAK	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt
40.	Pojemność cieplna anody ≥ 60 KHU	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt
42.	Pojemność cieplna kołpaka $\geq 1,2$ MHU	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt

Odpowiedź:
Zgodnie z OPZ.

Pytanie 31 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 14)

Czy Zamawiający dopuści aparat, który posiada przewodowy włącznik nożny?

Zamawiający w punkcie 14 wymaga bezprzewodowy przycisk nożny do włączania promieniowania, co uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Jednocześnie w punkcie 85 Zamawiający wymaga wielofunkcyjny bezprzewodowy lub przewodowy przycisk nożny, tym samym dopuszcza oba rozwiązania.

Z uwagi na powyższe rozbieżności w opisie wymogów oraz dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnioskujemy o modyfikację wymogu zgodnie z poniższym, umożliwiając złożenie nam ważnej oferty:

14.	Wielofunkcyjny przycisk nożny do włączania promieniowania	TAK	nie dotyczy	
-----	---	-----	-------------	--

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 32 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 48)

Dla uniknięcia ewentualnej pomyłki prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez zapis „Kratka przeciwrozproszeniowa o współczynniku PB min. 8:40” rozumie wymóg dostarczenia kratki przeciwrozproszeniowej PB o parametrach min. 8:1 i min. 40 linii/cm.

Odpowiedź:
Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 33 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 67)

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości nanoszenia graficznych oznaczeń na obraz (np. położenia naczyń)?

Opisany obecnie wymóg w SIWZ ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 34 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 71)

Czy Zamawiający dopuści aparat rtg z panelem do sterowania funkcjami aparatu w postaci klawiatury membranowej na wózku z ramieniem C, z ikonami pogrupowanymi zgodnie z ich przeznaczeniem zamiast pulpitu operatora z możliwością podglądu LIH oraz obrazu fluoroskopii?

Jest to rozwiązanie równoważne do wymaganego i intuicyjne w obsłudze, w którym większość funkcji jest dostępna pod konkretnym przyciskiem i nie wymaga wchodzenia i rozwijania menu aparatu. Natomiast prezentacja obrazu LIH czy fluoroskopii „na żywo” ma miejsce na jednym z dwóch monitorów 19 calowych. Obraz na takich monitorach ma wartość kliniczną, jest zdecydowanie większy i wygodniejszy do oglądania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 75)

Czy Zamawiający poprzez wymóg dostarczenia monitorów diagnostycznych rozumie monitory o parametrach minimalnych, spełniających wymogi monitora dla stanowiska przeglądowego, określonego w Załączniku nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (tekst jednolity Dz.U. 2017 poz. 884)?

Wymagania szczegółowe dla w/w monitora określają minimalną luminancję: 200 cd/m² i minimalny kontrast: 100:1.

Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że aparat rtg z ramieniem C jest aparatem zabiegowym a nie diagnostycznym, zatem nie jest wyposażony w monitory diagnostyczne.

Wnosimy o wykreślenie sformułowania „diagnostycznych” z opisu wymogu w punkcie 75.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 36 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 78)

Zamawiający wymaga wskaźnika włączonego promieniowania na monitorze, co uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Wyjaśniamy, że aparat który zamierzamy zaoferować posiada wskaźnik włączonego promieniowania zarówno na pulpicie operatora na ramieniu C jak i na wózku z monitorami. Dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnoskujemy o dopuszczenie naszego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 37 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 79)

Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowego monitora dotykowego do sterowania wszystkimi funkcjami aparatu pracującego w sieci bezprzewodowej?

Wyjaśniamy, że aparat który zamierzamy zaoferować posiada panel do sterowania funkcjami aparatu w postaci klawiatury membranowej na wózku z ramieniem C, z ikonami pogrupowanymi zgodnie z ich przeznaczeniem. Opisany obecnie wymóg w SIWZ ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 38 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 83)

Czy Zamawiający dopuści aparat, który posiada drukarkę na papier termiczny w formacie A4, zamontowaną na wózku z monitorami i połączoną za pomocą kabli z aparatem?

Jest to rozwiązanie tak samo funkcjonalne jak obecnie wymagane w SIWZ oraz korzystne dla Zamawiającego z uwagi na niezawodność komunikacji. Wszelkie przewody zostały schowane w korpusie urządzenia, co nadaje mu estetyczny wygląd i podnosi komfort pracy.

Opisany obecnie wymóg w SIWZ ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 39 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 85)

Zamawiający wymaga wielofunkcyjny bezprzewodowy lub przewodowy przycisk nożny służący m.in.



do wyzwalania fluoroskopii/akwizycji pracujący w wewnętrznej sieci bezprzewodowej aparatu. Tak sformułowany wymóg jest sprzeczny i uniemożliwia nam złożenia ważnej oferty na aparat z przewodowym przyciskiem nożnym.

Dla zachowania równego traktowania Oferentów w przedmiotowym postępowaniu wnioskujemy o modyfikację wymogu zgodnie z poniższym:

87.	Wielofunkcyjny bezprzewodowy lub przewodowy przycisk nożny służący m.in. do wyzwalania fluoroskopii/akwizycji	TAK	Bezprzewodowy – 1 pkt Przewodowy – 0 pkt	
-----	---	-----	---	--

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 40 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 88)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza jako rozwiązanie równoważne podwójne wyjście sygnału (obrazy: live i referencyjny) w standardzie DVI np. do podłączenia dodatkowego monitora/monitorów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 88)

Czy Zamawiający dopuści aparat rtg z wbudowanym wewnątrz aparatu modułem wifi w celu bezprzewodowego przesyłu danych do odbiornika podłączonego do sieci szpitalnej?

Jest to rozwiązanie zapewniające tą samą funkcjonalność jak obecnie wymagany w SIWZ zestaw antena i odbiornik sygnału umożliwiające podłączenie do gniazda LAN.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 (dot. Pakietu 1- zadanie 2, pkt 89)

W celu uszczegółowienia pkt 89 prosimy zamawiającego o przedstawienie opisu/schematu architektury sieci bezprzewodowej dla tego rozwiązania.

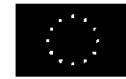
Odpowiedź:

Zamawiający udostępni gniazdo LAN RJ 45 z łączem do podłączenia aparatu do systemu PACS/RIS, natomiast stworzenie odpowiedniego schematu sieci wewnątrz sali operacyjnej do spełnienia założeń SIWZ leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 43 (dot. Pakietu 1- zadanie 2)

Zamawiający punktuje tylko wybrane parametry aparatu rtg z ramieniem C, w tym nie zawsze te najistotniejsze z punktu widzenia wartości klinicznej i dostępu do pacjenta jak np. bezprzewodowy przełącznik nożny, pomijając głębokość ramienia C czy parametry ciepłe lampy rtg. Takie postępowanie Zamawiającego budzi podejrzenie o próbę manipulacji oceną. Prosimy o wprowadzenie punktacji dla poniższych punktów zgodnie z poniższym:

2.	Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C) ≥ 68 cm	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt	
21.	Generator wysokiej częstotliwości, moc generatora RTG ≥ 2.0 kW	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt	
27.	Maksymalny prąd dla fluoroskopii ≥ 20 mA	TAK	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt	
40.	Pojemność cieplna anody ≥ 50 KHU	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt	



42.	Pojemność cieplna kołpaka $\geq 1,1$ MHU	TAK, podać	Wartość największa- 1 pkt Pozostałe – 0 pkt	
-----	--	------------	--	--

Odpowiedź

Zgodnie z OPZ.

Pytanie 44 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„Wykonawca dostarcza Sprzęt Medycznego na własny koszt i ryzyko. Za wszystkie **zawinione przez siebie** szkody powstałe podczas transportu i montażu lub instalacji przedmiotu zamówienia w budynku odpowiedzialność ponosi Wykonawca. Szkody powstałe podczas transportu i montażu lub instalacji stwierdzone zostaną protokołem.”? Prosimy o doprecyzowanie zgodne z art. 415 Kc i zasadą odpowiedzialności w oparciu o winę.

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 45 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający potwierdza, że jako „wymiana na wolny od wad” rozumiane są obowiązki Sprzedawcy zgodne z kodeksem cywilnym w zakresie gwarancji (art. 577 i nast.), tj. poprzez usunięcie wady fizycznej rzeczy lub dostarczenie rzeczy wolnej od wad, wg wyboru Wykonawcy?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 46 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający w celu potwierdzenia, że Strony w sposób pełny i wyczerpujący uregulowały podstawy i konsekwencje odpowiedzialności z tytułu rękojmi za wady, wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu gwarancji niezależnie od uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne towarów. **Uprawnienia Zamawiającego z tytułu rękojmi dotyczące wad fizycznych przedmiotu umowy, jak i okres jej trwania są tożsame z uprawnieniami z tytułu udzielonej gwarancji.**”?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian. Uprawnienia z gwarancji i rękojmi nie są tożsame. Uprawnienia z gwarancji opisane są w umowie, uprawnienia z rękojmi reguluje k.c.

Pytanie 47 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych przez okres min. 10 lat od daty zainstalowania systemu. **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 uprzejmię prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SIWZ.

Pytanie 48 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie §6 o następujący zapis:

„Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji na dostarczone elementy, części lub podzespoły obejmuje tylko wady/awarie powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym elemencie, części lub podzespoły, w szczególności wady konstrukcyjne lub materiałowe. Gwarancją nie są objęte :

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,

- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)

c. materiały eksploatacyjne.”?

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SIWZ.

Pytanie 49 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę słowa „**opóźnienia**” na „**zwłoka**”? Prosimy o zmianę mając na uwadze, że Wykonawca winien odpowiadać tylko za niedotrzymanie terminu spowodowane wyłącznie okolicznościami, za które ponosi odpowiedzialność, które były uzależnione od jego woli, tak jak to jest przy zwłoce, a nie za wszelkie okoliczności, także te na które nie ma żadnego wpływu, które są od niego całkowicie niezależne, jak to ma miejsce przy opóźnieniu

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 50 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający potwierdza, że jako „wymiana na wolny od wad” rozumiane są obowiązki Sprzedawcy zgodne z kodeksem cywilnym w zakresie gwarancji (art. 577 i nast.), tj. poprzez usunięcie wady fizycznej rzeczy lub dostarczenie rzeczy wolnej od wad, wg wyboru Wykonawcy?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 51 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Powyższe kary umowne nie wykluczają dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli kara umowna nie pokryje wyrządzonej szkody, z poniższym zastrzeżeniem. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości wynagrodzenia liczonego od wynagrodzenia określonego w § 5 ust.1 umowy. Wykonawca nie ponosi w takiej sytuacji 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 „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 52 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie wymagania wymiany urządzenia na nowe? Uzasadniamy, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z tysięcy części, oprogramowań i podzespołów, które podlegają także zużyciu eksploatacyjnemu, wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 53 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów, jak również względy formalne (m. in. pozwolenia wydawane przez Wojewódzką Stację Sanitarno-Epidemiologiczną na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) wyraża zgodę na wykreślenie obowiązku dostarczenia urządzenia zastępczego? Wymóg dostarczenia sprzętu zastępczego może doprowadzić do znacznego podwyższenia ceny oferty.

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 54 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisu dotyczącego wymogu dostarczenia sprzętu zastępczego?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 55 (dot. Zapisów projektu umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych)

Mając na uwadze, że usługi serwisowe świadczone przez wykonawców globalnych (globalnych grup kapitałowych) mają także globalną strukturę zakładającą udział w serwisie spółek z grupy kapitałowej, w szczególności spółki producenta oferowanego urządzenia, które mogą mieć siedziby poza obszarem UE – EOG, co pozwala na zaoferowanie modelu serwisu „follow the Sun” i najwyższych standardów jakości oraz krótkich czasów naprawy i reakcji, prosimy o doprecyzowanie par. 1 ust 7, par. 3 ust. 1 lit. f) , par. 3 ust. 3 umowy powierzenia, poprzez uznanie, że procedura dalszego powierzenia danych do przetwarzania odbędzie się zgodnie z proponowanymi poniżej postanowieniami, które oddają faktyczny model oczekiwanych przez Państwa usług serwisowych:

(1) Wykonawca zleca podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych w imieniu Zamawiającego . Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Wykonawcy, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez wykonawcę , podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

(2) Wykaz podprzetwarzających, którym Wykonawca obecnie zleca czynności, jest dostępna pod adresem



Zamawiający niniejszym upoważnia Wykonawcę do zlecenia czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym. Zamawiający zobowiązuje się do subskrypcji wskazanej powyżej strony internetowej Wykonawcy w celu uzyskiwania informacji dotyczących podprzetwarzających oraz wszelkich zamierzanych zmian w korzystaniu z usług podprzetwarzających lub ich zastępowania innymi podmiotami.

(3) Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Wykonawca poinformuje Zamawiającego o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Zamawiający nie zgłosi zastrzeżeń do Wykonawcy w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.

(4) W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez Zamawiającego, Zamawiający przedstawi Wykonawcy szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Wykonawca może według własnego uznania

a. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub
b. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Zamawiającego, które wyeliminują jego zastrzeżenia.

c. W przypadku zlecenia przez Wykonawcę czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Wykonawca stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Wykonawca w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.

(5) W przypadku, gdy Wykonawca zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej Nr 2010/87/UE lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Zamawiający niniejszym udziela Wykonawcy pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Zamawiającego. Ponadto, Zamawiający udziela Wykonawcy wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych. Oznacza to, że Wykonawca jest uprawniony do działania w imieniu Zamawiającego oraz podprzetwarzającego. Wykonawca jest również uprawniony do wykonywania praw i uprawnień przysługujących Zamawiającemu z tytułu standardowych klauzul ochrony danych wobec podprzetwarzającego.

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 56 (dot. Zapisów projektu umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych)

Prosimy o doprecyzowanie jakie miejsca Zamawiający rozumie pod pojęciem „*w miejscu przetwarzania danych*”.

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian. Miejsce przetwarzania danych wskazane jest w § 1 ust. 7 umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Pytanie 57 (dot. Zapisów umowy - oprogramowanie, Licencje na oprogramowanie)

Czy Zamawiający dopuszcza dostarczenie zestawienia licencji z indywidualnymi numerami zamówieniowymi i czasem ich obowiązywania w postaci wydruku podpisanego przez Wykonawcę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 (dot. Zapisów umowy – oprogramowanie)

Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „*udokumentowanych i uzasadnionych odszkodowań i kosztów związanych z dochodzeniem powyższych roszczeń*”? Prosimy o doprecyzowane postanowień w/w zakresie.

Odpowiedź



Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 59 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający celem zabezpieczenia płatności należności dla Wykonawcy, wyraża zgodę na uzupełnienie w/w paragrafu o kolejny punkt:

„Sprzedawca zastrzeżę sobie własność sprzedawanego Sprzętu do momentu uiszczenia przez Kupującego pełnej ceny wraz z ewentualnymi odsetkami w przypadku opóźnionej zapłaty”?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 60 (dot. Zapisów umowy – oprogramowanie)

Czy jako dokumentację Oprogramowania Zamawiający uzna dostarczoną podczas Odbioru Końcowego instrukcję obsługi urządzenia przedstawiającą sposób korzystania z tego Oprogramowania?

Odpowiedź

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 57.

Pytanie 61 (dot. Zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę sposobu wyliczania kar umownych ustępie na odniesienie do wartości naprawianego aparatu a nie całkowitej wartości wynagrodzenia?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 62 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający w pkt 23 i 30 zrezygnuje z funkcjonalności fluoroskopii ciągłej na rzecz fluoroskopii pulsacyjnej 25p/s? Pragniemy zauważyć, że fluoroskopia pulsacyjna jest technologią nowszą, generującą mniejsze artefakty ruchowe oraz w znacznym stopniu ogranicza dawkę promieniowania.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 63 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści aparat o pojemności cieplnej kołpaka 1140KHU? Reszta parametrów tj. pojemność cieplna anody oraz prędkość chłodzenia anody są znacznie większe od wymaganych.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 64 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści detektor w technologii typu CMOS? Pragniemy zauważyć, że detektory typu CMOS w zaferowanym aparacie zastąpiły starszą technologię typu aSi, oferując 4-krotnie większą rozdzielczość?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 65 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści aparat z kratką przeciwwrozproszeniową o współczynniku 8:1?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 66 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcjonalności opisanych w pkt 66, 68, 69, 70? Pragniemy zauważyć, że są to funkcjonalności stosowane głównie w chirurgii naczyniowej, a zbyt niska moc aparatu opisana przez Zamawiającego poniekąd wyklucza zastosowanie go w procedurach z zakresu chirurgii naczyniowej.

Odpowiedź

Zamawiający rezygnuje zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 67 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający opisując monitory montowane na szynie chirurgicznej omyłkowo nie zapomniał dopisać monitory główne montowane na wózku z ramieniem C? Pragniemy zauważyć, że w obecnej konfiguracji aparat poza salą, na której znajdują się monitory montowane na kolumnach będzie bezużyteczny, ponieważ nie będzie wyposażony w monitor główny. Prosimy więc o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie wymagał, by na wózku z ramieniem C znalazł się monitor/monitory o parametrach nie gorszych niż opisane w pkt 77-79 oraz realizujące resztę opisanych funkcjonalności?

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym OPZ Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zainstalowania monitora/monitorów głównego/głównych montowanego/montowanych na wózku z ramieniem C w cenie oferty – monitory o parametrach jak w pkt 74, 77-79 i punktuje to rozwiązanie.

Pytanie 68 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym wskaźnik włączonego promieniowania znajduje się na monitorze na wózku z ramieniem C zamiast na monitorze działającym bezprzewodowo?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści monitory działające w sieci bezprzewodowej z zasilaczami, które nie są wbudowane w monitor? Na rynku monitorów medycznych służących do wyświetlania obrazów w skali szarości DICOM to niespotykane rozwiązanie.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza - dostawa zasilaczy w cenie oferty.

Pytanie 70 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający opisując bezprzewodową komunikację pomiędzy RTG z ramieniem C, a monitorem na szynie medycznej ma na myśli rozwiązanie dedykowane do sal operacyjnych, posiadające certyfikat CE, będące wyrobem medycznym jako całość rozwiązania? Pragniemy tym pytaniem uściślić wymóg, by oferenci zaproponowali rozwiązania bezpieczne dla pacjenta, niepowodujące zauważalnych dla oka opóźnień oraz gwarantujących bezpieczny, szyfrowany transfer danych, oraz zapewniających dla monitorów montowanych na szynie medycznej opisane przez Zamawiającego funkcjonalności. Chcielibyśmy również wspomnieć, że takie rozwiązania są ogólnie dostępne i nie jest to technologia wykorzystywana tylko przez jednego producenta RTG z ramieniem C.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby zastosowana sieć bezprzewodowa była dedykowana do pracy w środowisku sali operacyjnej, a całość rozwiązania była wyrobem medycznym.

Pytanie 71 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający rezygnuje z dodatkowego monitora dotykowego opisanego w pkt 81? Pragniemy zauważyć, że monitor dotykowy do sterowania wszystkimi funkcjami znajduje się na aparacie.

Odpowiedź

Zamawiający rezygnuje.

Pytanie 72 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na drukarkę drukująca w formacie a6?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 73 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)



Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowych portów DVI oraz BNC? Producent w konfiguracji z dodatkowymi monitorami działającymi bezprzewodowo nie przewidział takich portów.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że dodatkowe monitory wyszczególnione w pkt 74 będą wyposażone w funkcjonalność umożliwiającą przekazanie obrazu LIVE na inne monitor podłączone do systemu zintegrowanego na Bloku Operacyjnym – konfiguracja monitorów do współpracy z systemem zintegrowanym w chwili uruchomienia nowego Bloku Operacyjnego w cenie oferty.

Pytanie 74 (dot. Pakietu 1 zadanie 1)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania fartuchy wyposażone rzepy zamiast klamer?

Odpowiedź

Zapisy OPZ bez zmian

Pytanie 75 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający w pkt 23 i 30 zrezygnuje z funkcjonalności fluoroskopii ciągłej na rzecz fluoroskopii pulsacyjnej 25p/s? Pragniemy zauważyć, że fluoroskopia pulsacyjna jest technologią nowszą, generującą mniejsze artefakty ruchowe oraz w znacznym stopniu ogranicza dawkę promieniowania.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 76 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający zgodzi na zaoferowanie aparatu z zakresem szerokości impulsu 10-30ms?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 77 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający dopuści aparat o maksymalnym prądzie dla fluoroskopii 10mA? Jest to wartość pozwalająca wykonywać zabiegi z zakresu neurochirurgii, ortopedii, urologii.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 78 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcjonalności opisanych w pkt 64, 66, 67, 68? Pragniemy zauważyć, że są to funkcjonalności stosowane głównie w chirurgii naczyniowej, a zbyt niska moc aparatu opisana przez Zamawiającego poniekąd wyklucza zastosowanie go w procedurach z zakresu chirurgii naczyniowej.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym OPZ

Pytanie 79 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym wskaźnik włączonego promieniowania znajduje się na monitorze na wózku z ramieniem C zamiast na monitorze działającym bezprzewodowo?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający opisując monitory montowane na szynie chirurgicznej omyłkowo nie zapomniał dopisać monitory główne montowane na wózku z ramieniem C? Pragniemy zauważyć, że w obecnej konfiguracji aparat poza salą, na której znajdują się monitory montowane na kolumnach będzie bezużyteczny, ponieważ nie będzie wyposażony w monitor główny. Prosimy więc o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie wymagał, by na wózku z ramieniem C znalazł się monitor/monitory o parametrach nie gorszych niż opisane w pkt 77-79 oraz realizujące resztę opisanych funkcjonalności?

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym OPZ Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zainstalowania

monitora/monitorów głównego/głównych montowanego/montowanych na wózku z ramieniem C w cenie oferty – monitory o parametrach jak w pkt 74, 77-79 i punktuje to rozwiązanie.

Pytanie 81 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający dopuści monitory działające w sieci bezprzewodowej z zasilaczami, które nie są wbudowane w monitor? Na rynku monitorów medycznych służących do wyświetlania obrazów w skali szarości DICOM to niespotykane rozwiązanie.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza – dostawa zasilaczy w cenie oferty.

Pytanie 82 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający opisując bezprzewodową komunikację pomiędzy RTG z ramieniem C, a monitorem na szynie medycznej ma na myśli rozwiązanie dedykowane do sal operacyjnych, posiadające certyfikat CE, będące wyrobem medycznym jako całość rozwiązania? Pragniemy tym pytaniem uściślić wymóg, by oferenci zaproponowali rozwiązania bezpieczne dla pacjenta, niepowodujące zauważalnych dla oka opóźnień oraz gwarantujących bezpieczny, szyfrowany transfer danych, oraz zapewniających dla monitorów montowanych na szynie medycznej opisane przez Zamawiającego funkcjonalności. Chcielibyśmy również wspomnieć, że takie rozwiązania są ogólnie dostępne i nie jest to technologia wykorzystywana tylko przez jednego producenta RTG z ramieniem C.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby zastosowana sieć bezprzewodowa była dedykowana do pracy w środowisku sali operacyjnej, a całość rozwiązania była wyrobem medycznym.

Pytanie 83 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający zrezygnuje z dodatkowego monitora dotykowego opisanego w pkt 81? Pragniemy zauważyć, że monitor dotykowy do sterowania wszystkimi funkcjami znajduje się na aparacie.

Odpowiedź

Zamawiający rezygnuje.

Pytanie 84 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na drukarkę drukująca w formacie a6?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 85 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowych portów DVI oraz BNC? Producent w konfiguracji z dodatkowymi monitorami działającymi bezprzewodowo nie przewidział takich portów.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że dodatkowe monitory wyszczególnione w pkt 74 będą wyposażone w funkcjonalność umożliwiającą przekazanie obrazu LIVE na inne monitor podłączone do systemu zintegrowanego na Bloku Operacyjnym – konfiguracja monitorów do współpracy z systemem zintegrowanym w chwili uruchomienia nowego Bloku Operacyjnego w cenie oferty.

Pytanie 86 (dot. Pakietu 1 zadanie 2)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania fartuchy wyposażone rzepy zamiast klamer?

Odpowiedź

Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie 87 (dot. Pakietu 2, zadanie 2, pkt 18) SPROSTOWANIE PYTANIA NR 12

Czy Zamawiający dopuści możliwość regulacji wartości ciśnienia gazów dostarczanych pacjentowi w zakresie od 0 do 45 +/-5 cmH2O z prezentacją aktualnej wartości ciśnienia w drogach oddechowych na manometrze?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.

Pytanie 88 (dot. Pakietu 4, poz. 29)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu sterylizacji w tlenku etylenu?

Odpowiedź

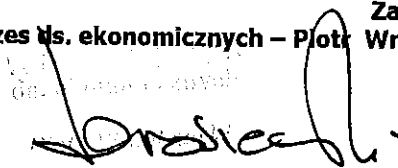
Zamawiający odstępuje od wymogu zgodnie ze zmienionym OPZ.

W ZAŁĄCZENIU DO NINIEJSZYCH WYJAŚNIENI – DOKUMENTY PO ZMIANACH:

- Załącznik nr 1B do SIWZ (OPZ- Opis Przedmiotu Zamówienia);
 - OPZ PO ZMIANACH Pakiet 1 Zadanie 1 Aparat RTG Ramię C - 2 szt.
 - OPZ PO ZMIANACH Pakiet 1 Zadanie 2 Aparat RTG RTG Ramię C
 - OPZ PO ZMIANACH Pakiet 2 Zadanie 2 Stanowisko otwarte do resuscytacji
 - OPZ PO ZMIANACH Pakiet 4 Zestaw do trudnej intubacji
- Załącznik 6 do SIWZ Projekt umowy_58-2018nr 6 do SIWZ po zmianach.

Wszelkie dopuszczenia stanowią integralną część SIWZ i należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Wiceprezes ds. ekonomicznych – Piotr Wróblewski



Sporządziła: Magdalena Czerniawska – Sekretarz komisji przetargowej