

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „**DOPOSAŻENIE SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO W PILE IM. STANISŁAWA STASZICA W SPRZĘT MEDYCZNY W CELU POPRAWY JAKOŚCI I EFEKTYWNOŚCI ŚWIADCZONYCH USŁUG**”

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień do w/w postępowania – pakietu nr 5.

1. [Ad. 311] Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG z cyfrowym system formowania wiązki ultradźwiękowej o 8 040 131 kanałów przetwarzania.
2. [Ad. 312] Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG z dynamiką systemu 274 dB.
3. [Ad. 373] Zakładamy, że w opisanym punkcie wystąpił błąd drukarski gdyż nie ma możliwości aby szerokość skanu wynosiła 55 cm. Czy Zamawiający miał na myśli 55 mm?
4. [Ad. 396] Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu USG bez możliwości rozbudowy o funkcję elastografii akustycznej?
5. [Ad. 397] Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu USG bez możliwości rozbudowy o możliwość wykrywania mikrozwapnień?

Odpowiedź:

1. **Zamawiający dopuszcza**
2. **Zamawiający dopuszcza**
3. **Tak. Zamawiający potwierdza**
4. **Zamawiający dopuszcza**
5. **Zamawiający dopuszcza**

Pytanie nr 2.

Dotyczy pkt. 2 ppkt. 4 SWZ (termin wykonania zamówienia)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin wykonania zamówienia 15 dni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 3.

1. Czy zamawiający w zadaniu 4 lp. 264 wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu w którym detektor przecieku krwi uruchomi alarm , jeżeli do przepływu płynu dializacyjnego przedostanie się $\geq 0,35$ ml/min krwi o wartości hematokrytu 32%.?

2. Czy zamawiający w zadaniu 4 lp. 265 wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z detektorem ultradźwiękowym o czułości nie pozwalającej osiągnąć pacjentowi następujących wartości:

- Ciągły przepływ powietrza $\geq 0,03$ ml/kg/min?
- Bolus infuzji powietrza $> 0,1$ ml/kg?

Odpowiedź: 1. Zamawiający dopuszcza
2. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4.

ZADANIE 4 - załącznik nr 2 SWZ (Formularz parametrów wymaganych / opis przedmiotu zamówienia):

Czy Zamawiający wskazując w pkt 294 tabeli parametrów granicznych oczekuje przeszkolenia dodatkowej osoby, która otrzyma certyfikaty z konserwacji oraz podstawowych napraw urządzeń, czy warunek zostanie uznany za spełniony poprzez wskazanie danych osoby z placówki, posiadającej certyfikat i zaświadczenie z przebytego przeszkolenia?

Odpowiedź: Zamawiający wskaże dodatkową osobę która zostanie przeszkolona w podstawowym zakresie wraz z wydaniem zaświadczenia

Pytanie nr 5.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Zamawiający w pkt. 1 wymaga:

Lp.	CECHY APARATU	
1.	Nazwa aparatu, producent, typ, model, rok produkcji	Wpisać

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania aparatu RTG w pełni cyfrowego (nie dopuszcza się rozwiązania typu retrofit), fabrycznie nowego, nieużywanego, nierekondycjonowanego, nie powystawowego.
2. Ze względu na krótki czas dostawy zwracamy się z prośbą o dopuszczenie aparatu RTG w pełni cyfrowego, fabrycznie nowego, nieużywanego, nierekondycjonowanego, nie powystawowego z roku produkcji 2021, do którego oba detektory z bateriami są z bieżącej produkcji 2023

Odpowiedź:

1. **Zamawiający potwierdza, że wymaga aparatu rtg cyfrowego, fabrycznie nowego, nieużywanego, nierekondycjonowanego, nie powystawowego**
2. **Zamawiający dopuszcza**

Pytanie nr 6.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Zamawiający w pkt. 29 wymaga:

29.	Zmotoryzowany ruch pionowy kolumny aparatu	Tak, podać
-----	--------------------------------------------	------------

Prosimy o dopuszczenie aparatu z ruchem kolumny nie zmotoryzowanym opartym na działaniu przeciwwagi. Proponowane rozwiązanie działa w systemie „ZEROFORCE” tzn. pracy bez wkładu siły.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Zamawiający w sekcji **Generator wysokiej częstotliwości - 1 szt. Pkt.21** wymaga:

21.	Obrót lampy wokół osi poziomej min. +/- 180°	Tak, podać
-----	----------------------------------------------	------------

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z obrotem lampy wokół osi poziomej +/- 90°. Proponowany zakres w pełni umożliwia wykonywanie wszystkich procedur medycznych bez ograniczeń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Zamawiający w pkt. 46 i 64 opisuje

46.	Detektor scyntylicyjny o wysokiej czułości zbudowany z materiału <u>CsI</u>	Tak, podać
64.	Detektor scyntylicyjny o wysokiej czułości zbudowany z materiału <u>CsI</u>	Tak, podać

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga detektora z DQE $\geq 65\%$

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza

Pytanie nr 9.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dla detektora o formacie 35x43 cm wymaga tej samej funkcjonalności pamięci wewnętrznej jak dla detektora o formacie min. 35 x 29cm (- 2 cm)

56.	Wbudowana w detektor pamięć na min. 90 obrazów	Tak podać
-----	------------------------------------------------	-----------

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza

Pytanie nr 10.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający poprzez wymóg

98.	Wykonanie testów specjalistycznych, akceptacyjnych i podstawowych aparatu w zakresie dostawy	TAK
-----	----------------------------------------------------------------------------------------------	-----

wymaga wykonania testów specjalistyczno-odbiorczych i rozłożenia mocy dawki po jednorazowo realizując dostawę do odbioru, czy też Zamawiający wymaga wykonywania testów specjalistycznych w każdym roku oferowanej gwarancji. Jest to czynnik mający wpływ na cenę oferty, dlatego zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Nie, tylko w zakresie dostawy

Pytanie nr 11.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Zamawiający w pkt.99 podaje wycenę brutto za integrację. Prosimy o podanie jaką stawkę podatku VAT przyjęto w kalkulacji oferty.

99.	Integracja aparatu jezdnego RTG z systemem Chili PACS 21 525,00 zł brutto (koszt należy wliczyć do wyceny) Licencje RIS/HIS szpital posiada	TAK
-----	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

Odpowiedź: VAT 23%

Pytanie nr 12.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Czy Zamawiający będzie wymagał:

Oprogramowanie stacji akwizycyjnej umożliwiające generowanie raportu dawki spełniającego zapisy ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 8 czerwca 2020 r. w sprawie zakresu informacji zawartych w Centralnym Rejestrze Danych o Ekspozycjach Medycznych. Informacje, są zamieszczane w Centralnym Rejestrze Danych o Ekspozycjach Medycznych w podziale na:

- 1) płeć;
- 2) wiek, z uwzględnieniem osób do 16. roku życia oraz osób powyżej 16. roku życia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Wnosimy o wyłączenie obowiązku sprzętu zastępczego z uwagi na specyfikę przedmiotu zamówienia, w tym m.in. konieczność uzyskania zgody Sanepidu do uruchomienia aparatu rtg – w związku z powyższym nawet w przypadku, gdy wykonawca terminowo zrealizuje dostawę sprzętu zastępczego, Zamawiający nie będzie mógł w praktyce z niego korzystać. Wg naszej wiedzy Zamawiający dysponuje innymi możliwościami zapewniającymi ciągłość badań w przypadku awarii, dlatego wnosimy o wyłączenie wymogu sprzętu zastępczego dla aparatu RTG.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 14.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Czy na potrzeby realizacji usług wdrożeniowych, aplikacyjnych, przeglądowych i utrzymaniowych aparatu DR Zamawiający wyrazi zgodę na zestawienie bezpiecznego szyfrowanego dostępu zdalnego do aparatu DR z systemu obsługi serwisowej utrzymywanego przez producenta aparatu DR przy zachowaniu najwyższych standardów bezpieczeństwa? Specyfikacja rozwiązania technicznego zostałaaby przedstawiona przez Wykonawcę do ostatecznej weryfikacji i akceptacji przez Zamawiającego. Rozwiązanie takie zapewnia szybką realizację wszelkich zadań wynikających z realizacji umowy oraz zleconych przez Zamawiającego niewymagających bezpośredniego dostępu do aparatu (np. modyfikacje użytkowe i aplikacyjne oprogramowania, aktualizacja wersji oprogramowania do bieżącej, analiza logów, zebranie informacji diagnostycznych przed wizytą serwisową na miejscu itp).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 15.

Zadanie nr 2 – aparat rtg - Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie wymaganej dokumentacji technicznej Zamawiający rozumie wyłącznie dokumenty upubliczniane i udostępniane przez producentów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 16.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 7 ust. 1, pkt. 1), 2):

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przysługiwać będą kary umowne:

1Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy, w wysokości 0,1% wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zadania określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości umownej niedostarczonej części zadania brutto.

b) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze przedmiotu umowy lub w okresie gwarancji, w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto wadliwej części zadania określonego w § 5 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, jednak nie więcej niż 10% wartości umownej wadliwej części zadania brutto

c) za zwłokę w realizacji szkoleń wskazanego personelu w § 6, w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto zadania określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 17.

W przypadku odstąpienia od umowy z winy jednej ze stron, druga strona umowy może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto umowy danego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 18.**Zadanie nr 5 - Aparat USG ginekologiczny – 1szt**

Pytanie 1 Dot. Tabela – Cechy aparatu – pkt. 46

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG klasy Premium renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o pomiary Z-Score?

Pytanie 2 Dot. Tabela – Cechy aparatu – pkt. 47

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG klasy Premium renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o protokół do różnicowania zmian nowotworowych wg IOTA?

Pytanie 3 Dot. Tabela – Cechy aparatu – pkt. 66

W punkcie nr 66 Zamawiający zawarł wymóg o treści:

66.	Ilość kryształów min 192	pkt	Do 700 kanałów – 0 pkt Powyżej 700 kanałów – 3 pkt (niewłaściwe skreślić bądź wykasować)
-----	--------------------------	-----	------------------------------------------------------------------------------------------------

Zakładamy, że nastąpiła tutaj oczywista omyłka pisarska i w sekcji określającej punktację figuruje błąd: zamiast sformułowania „do 700 kryształów” i „powyżej 700 kryształów” znalazły się „do 700 kanałów” i „powyżej 700 kanałów”. Parametr mówiący o ilości kanałów dotyczy bezpośrednio samego aparatu, a nie głowicy. Wnosimy o poprawienie oczywistej omyłki właściwe określenie punktacji dotyczące ilość kryształów głowicy.

Pytanie 4 Dot. Tabela – Cechy aparatu – pkt. 23

Analizując wymogi zawarte w SWZ można wysnuć wniosek, iż Zamawiający zamierza zakupić ultrasonograf klasy Premium zbudowany w oparciu o najnowocześniejsze rozwiązania i funkcje dostępne na rynku. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, żeby oferowany aparat posiadał najnowszej generacji obrazowanie harmoniczne zwiększające rozdzielczość i penetrację, używające jednocześnie min. 3 częstotliwości do uzyskania obrazu?

Pytanie 5 Dot. Tabela – Cechy aparatu

Analizując wymogi zawarte w SWZ można wysnuć wniosek, iż Zamawiający zamierza zakupić ultrasonograf klasy Premium zbudowany w oparciu o najnowocześniejsze rozwiązania i funkcje dostępne na rynku. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, żeby oferowany aparat posiadał oprogramowanie do obliczania % unaczynienia tkanki?

Pytanie 6 Dot. Tabela – Cechy aparatu

W dobie ogólnoświatowej pandemii SARS-Covid-19 funkcjonalność umożliwiająca zdalny dostęp do aparatu diagnostycznego jest niezwykle istotna czy wręcz niezbędna – w przypadku zamknięcia szpitali (lockdown) umożliwia zdalną opiekę serwisową i aplikacyjną bez fizycznej wizyty inżyniera serwisowego. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf, który powinien być gotowy na współczesne zagrożenia - czy w związku z tym będzie wymagał, aby oferowany aparat posiadał możliwość zdalnego dostępu do aparatu umożliwiającego: diagnostykę, opiekę serwisową i aplikacyjną, a także upgrade systemu, możliwość udostępnienia ekranu aparatu i czat w celach edukacyjnych i pomocy?

Odpowiedź:

- 1. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**
- 2. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

3. Zamawiający potwierdza, jednocześnie zastępuje słowo „kanały” słowem „kryształy” co należy uwzględnić w ofercie.

Było:

Ilość kryształów min 192	Do 700 kanałów – 0 pkt Powyżej 700 kanałów – 3 pkt
--------------------------	-------------------------------------------------------

Winno być:

Ilość kryształów min 192	Do 700 kryształów – 0 pkt Powyżej 700 kryształów – 3 pkt
--------------------------	-------------------------------------------------------------

4. Nie wymaga
5. Nie wymaga
6. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza

Pytanie nr 19.

Zadanie nr 6 - Aparat USG Radiologiczny – 1szt

Pytanie 7 Dot. Tabela – Cechy aparatu – pkt. 173

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG klasy Premium renomowanego producenta, który posiada moduł obrazowania z zastosowaniem ultrasonograficznych środków kontrastujących z wykorzystaniem niskich wartości indeksu mechanicznego (MI) oraz technik Pulse Inversion - CEUS (Contrast Enhanced Ultrasound)?

Pytanie 8 Dot. Tabela – Cechy aparatu

Analizując wymogi zawarte w SWZ można wysnuć wniosek, iż Zamawiający zamierza zakupić ultrasonograf klasy Premium zbudowany w oparciu o najnowocześniejsze rozwiązania i funkcje dostępne na rynku. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, żeby oferowany aparat posiadał najnowszej generacji obrazowanie harmoniczne zwiększające rozdzielczość i penetrację, używające jednocześnie min. 3 częstotliwości do uzyskania obrazu?

Pytanie 9 Dot. Tabela – Cechy aparatu

W dobie ogólnoswiatowej pandemii SARS-Covid-19 funkcjonalność umożliwiającą zdalny dostęp do aparatu diagnostycznego jest niezwykle istotna czy wręcz niezbędna – w przypadku zamknięcia szpitali (lockdown) umożliwia zdalną opiekę serwisową i aplikacyjną bez fizycznej wizyty inżyniera serwisowego. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf, który powinien być gotowy na współczesne zagrożenia - czy w związku z tym będzie wymagał, aby oferowany aparat posiadał możliwość zdalnego dostępu do aparatu umożliwiającego: diagnostykę, opiekę serwisową i aplikacyjną, a także upgrade systemu, możliwość udostępnienia ekranu aparatu i czat w celach edukacyjnych i pomocy?

Odpowiedź:

7. Zamawiający dopuszcza
8. Nie wymaga
9. Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 20.

pkt 84, zad. nr 2

Zamawiający w pkt 84 opisuje wymiary detektora. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający podając wymiar "min 35 x 29(-2 cm)" ma na myśli wymiar pola aktywnego, a nie wymiar fizyczny całego detektora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy wymiar pola aktywnego i fizycznego

Pytanie nr 21.

pkt 88 zad. nr 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie detektora z rozdzielczością 3,5 pl/mm. Taką rozdzielczość Zamawiający wskazał w pkt 105 jako minimum w przypadku drugiego oferowanego detektora. W związku z tym skoro Zamawiający dopuszcza rozdzielność 3,5 pl/mm prosimy o dopuszczenie drugiego detektora z taką samą rozdzielczością.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22.

pkt 91 zad. nr 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie detektora bez wbudowanej pamięci obrazów. Detektor jest przypisany do aparatu RTG i zdjęcie jest bezpośrednio wysyłane z detektora do jednostki centralnej i tam przechowywane. W takim rozwiązaniu nie ma sensu by detektor był wyposażony w pamięć wewnętrzną, ponieważ zdjęcia przechowywane są w paracie rentgenowskim i z niego wysyłane do systemu PACS .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23.

pkt 89 zad. nr 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie detektora z rozmiarem piksela 140µm. Taką wielkość piksela Zamawiający wskazał w pkt 106 jako maksymalną wielkość piksela w przypadku drugiego oferowanego detektora. W związku z tym skoro Zamawiający dopuszcza wielkość piksela 140µm prosimy o dopuszczenie drugiego detektora z taką samą wielkością piksela.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24.

pkt 102 zad. nr 2

Zamawiający w pkt 102 opisuje wymiary detektora. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający podając wymiar "min 35 x 43 (+ 4 cm)" ma na myśli wymiar pola aktywnego, a nie wymiar fizyczny całego detektora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy wymiar pola aktywnego i fizycznego

Pytanie nr 25.

pkt 54 zad. nr 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG wyposażonego w filtry dodatkowe 1 mmAl + 0,1 mm Cu. Pozytywna odpowiedź na nasze pytanie pozwoli nam złożyć ważną, nie podlegającą odrzuceniu ofertę

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 26.

pkt 122 zad. nr 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG bez oprogramowania do prowadzenia analizy zdjęć odrzuconych.

W rozwiązaniu, które chcemy Państwu zaoferować technik może odrzucić zdjęcie podając jego przyczynę, a wszystkie dane można wyeksportować do pliku Excel i zapisać na nośniku USB.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27.

pkt 50, zad. nr 2

Zamawiający w pkt 50 opisuje i punktuje przekątną ekranu. Prosimy zamawiającego o zmianę punktacji na powyżej 17" 5 pkt, poniżej 17" 0 pkt.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w danym zakresie

Pytanie nr 28.

pkt 54, zad. nr 2

Prosimy zamawiającego o usunięcie punktacji dotyczącej automatycznego lub manualnego doboru filtrów Al i Cu.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w danym zakresie

Pytanie nr 29.

Pytania do projektu umowy:

Dot. §1 ust. 2 projektowanych postanowień umownych

Wykonawca zwraca uwagę, iż ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku została uchylona w dniu 26 maja 2022 roku. Aktualnie obowiązującym aktem prawnym w tej materii jest ustawa z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974 j.t. z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający zmieni datę ustawy w umowie

Pytanie nr 30.

. Dot. §3 ust. 6 projektowanych postanowień umownych:

Wykonawca zwraca się o usunięcie §3 ust. 6 z projektowanych postanowień umownych. Uzasadnienie: Wykonawca wyjaśnia, iż z uwagi gabaryt, proces instalacyjny etc. dostarczenie sprzętu zastępczego w typie RTG jest fizycznie niemożliwe, ekonomicznie i gospodarczo nieuzasadnione, przez co nie może wiązać to wykonawcy (świadczenie niemożliwe).

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzuje powyższy ustęp o zapis „(nie dotyczy zadania nr 2)”

Pytanie nr 31.

Dot. §4 ust. 4 zd. 2 projektowanych postanowień umownych.

Wykonawca zwraca się o usunięcie §4 ust. 4 zd. 2 z projektowanych postanowień umownych.

Uzasadnienie:

Do czasu odbioru sprzęt znajduje się u Zamawiającego, jest w jego dyspozycji, co powoduje że Wykonawca nie może ponosić ryzyka zniszczenia, uszkodzenia sprzętu, jak również jego zaginięcia, aż do czasu podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego potwierdzającego należyte wykonanie umowy przez Wykonawcę. Przykładowo sprzęt, który będzie znajdował się u Zamawiającego zostanie skradziony – nie może tego rodzaju okoliczność obciążać Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w danym zakresie

Pytanie nr 32.

Wykonawca zwraca się o dodanie do projektowanych postanowień umownych ust. 8 do §11 o treści:

„Rozwiązanie umowy albo odstąpienie od niej powoduje obowiązek zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za prawidłowo wykonaną część umowy.”,

albo treści równoważnej

Uzasadnienie:

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną płatność za prawidłowo wykonaną część umowy – niezależnie od przyczyny odstąpienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 33.

Wykonawca wnosi o dodanie do umowy postanowienia dot. możliwości korzystania z mediów dla potrzeb wykonania umowy, np. o treści jak niżej jako chociażby §4 ust. 7 projektowanych postanowień umownych.

„Zamawiający umożliwi na swój koszt korzystanie przez Wykonawcę z mediów, w szczególności energii elektrycznej, dla potrzeb wykonywania umowy, w tym czynności dostawy, montażu i uruchomienia sprzętu medycznego objętego Umową.”,

albo postanowienia o treści równoważnej.

Uzasadnienie:

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną możliwość korzystania z mediów (energii elektrycznej) dla potrzeb realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody. Dodaję ust. 7 w §4 o treści: „Zamawiający umożliwi na swój koszt korzystanie przez Wykonawcę z mediów, w szczególności energii elektrycznej, dla potrzeb wykonywania umowy, w tym czynności dostawy, montażu i uruchomienia sprzętu medycznego objętego Umową”

Pytanie nr 34.

Wykonawca wnosi o dodanie do umowy postanowienia dot. tzw. siły wyższe, np. o treści jak niżej:

„1. Żadna ze stron nie ponosi odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, jeżeli wykonanie zobowiązań będzie uniemożliwione przez jakiegokolwiek okoliczności siły wyższej powstałe po dacie podpisania umowy.

2. W niniejszej umowie termin "siła wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne wobec łączącej strony więzi prawnej o:

- 1) charakterze niezależnym od stron,
- 2) którego strony nie mogły przewidzieć przed zawarciem Umowy,
- 3) którego nie można uniknąć ani któremu strony nie mogły zapobiec przy zachowaniu należytej staranności.

3. Siła wyższa może obejmować wyjątkowe wydarzenia i okoliczności, które bezpośrednio oddziałują na możliwość wypełnienia zobowiązań wynikających z Umowy w rodzaju wyliczonym poniżej bez ograniczania się do nich, jeśli tylko warunki określone w ust. 2 pkt 1-3 niniejszego paragrafu są spełnione:

- 1) wojna, działania wojenne, inwazja, działania wrogów zewnętrznych,
- 2) epidemia, w tym grypy czy też COVID-19,
- 3) terroryzm, rewolucja, wojna domowa, powstanie, przewrót wojskowy lub cywilny,
- 4) bunty, niepokoje, zamieszki, strajki spowodowane przez inne osoby niż personel Wykonawcy, podmioty udostępniające zasoby, podwykonawców,
- 5) amunicja wojskowa, niewypały, niewybuchy, promieniowanie jonizujące lub skażenie radioaktywne z wyjątkiem tych, które mogą być przypisane użyciu przez wykonawcę, podwykonawcę lub podmiot udostępniający zasoby,
- 6) klęski żywiołowe takie jak np: trzęsienia ziemi, huragany, pożary, tajfuny, niezwykle mrozy, powódzie,
- 7) wykopaliska archeologiczne.

4. Strona, której dotyczą okoliczności siły wyższej podejmuje uzasadnione kroki w celu usunięcia przeszkód, aby wywiązać się ze swoich zobowiązań minimalizując zwłokę lub szkodę.

5. Żadna ze stron nie ponosi odpowiedzialności za rozwiązanie umowy z powodu uchybienia, jeżeli opóźnienie w wywiązywaniu się lub inne niewypełnienie ich zobowiązań wynikających z umowy jest wynikiem zdarzenia siły wyższej. Zamawiający nie jest zobowiązany do płacenia odsetek od nieterminowych płatności, jeżeli są one wynikiem zaistnienia siły wyższej.

6. Jeżeli w opinii jednej ze stron zaistniały jakiegokolwiek okoliczności siły wyższej mogące mieć wpływ na wywiązywanie się z jej zobowiązań, strona ta powinna niezwłocznie powiadomić na piśmie drugą stronę podając szczegóły dotyczące charakteru, prawdopodobnego okresu trwania i możliwych skutków takich okoliczności. O ile Zamawiający nie poleci inaczej, Wykonawca zobowiązany będzie do wypełniania swoich obowiązków wynikających z Umowy stosując środki alternatywne po ich uprzedniej akceptacji przez Zamawiającego.

7. W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej i jej trwania przez okres 30 dni niezależnie do jakiegokolwiek wydłużenia okresu realizacji jakie może zostać przyznane Wykonawcy z wyżej wymienionej przyczyny, każda ze stron jest uprawniona do odstąpienia od Umowy.”.

albo postanowienia o treści równoważnej.

Uzasadnienie:

W projektowanych postanowieniach umownych brak treści dot. sytuacji tzw. siły wyższej, które to okoliczności mogą mieć niebagatelne znaczenie dla realizacji umowy, zwłaszcza w kontekście §6 projektowanych postanowień umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 35.

Dotyczy projektowanych postanowień umowy

Czy Zamawiający w związku z udzieleniem gwarancji i możliwością dostępu Wykonawcy do danych zgromadzonych za pomocą aparatu zamierza zawrzeć z Wykonawcą umowę powierzenia przetwarzania danych? Jeżeli tak prosimy o udostępnienie wzoru w/w umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dla zadań 2,5 i 6. Będzie chciał zawrzeć z Wykonawcą umowę powierzenia przetwarzania danych. Projekt umowy stanowi załącznik do danego dokumentu.

Pytanie nr 36.

Pytanie 1

Zamawiający zamierza kupić aparat klasy premium w związku z tym czy Zamawiający będzie wymagał, aby ultrasonograf objęty postępowaniem miał możliwość rozbudowy o fuzję obrazów umożliwiającą na zsynchronizowanie obrazów MRI/CT/PET-CT z obrazem USG w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 37.

Pytanie 2

Zamawiający zamierza kupić aparat klasy premium w związku z tym czy Zamawiający będzie wymagał, aby ultrasonograf objęty postępowaniem miał możliwość zapisu w dynamicznej pamięci filmowej ponad 70 tys. klatek obrazowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 38.

Zamawiający zamierza zakupić aparat klasy premium w związku z tym czy Zamawiający będzie wymagał, aby ultrasonograf objęty postępowaniem miał możliwość zapisu w dynamicznej pamięci filmowej dla trybu M-mode lub D-mode minimum 700s?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 39.

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający będzie wymagał przeszkolenia personelu medycznego (sześciu osób) w ramach warsztatów ultrasonograficznych posiadających akredytację Polskiego Towarzystwa Ultrasonograficznego oraz zakończonych przyznaniem certyfikatu umiejętności i punkty Okręgowej Izby Lekarskiej? Zajęcia praktyczne powinny zajmować przynajmniej 16 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 40.

Zamawiający chce kupić aparat klasy Premium, w którym nacisk kładzie między innymi na jakość badań jamy brzusznej. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, żeby aparat USG był wyposażony w głowicę Convex zbudowaną w technologii matrycowej oraz złożonej z 960 elementów piezoelektrycznych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 41.

Zamawiający zamierza zakupić aparat klasy premium w związku z tym czy Zamawiający będzie wymagał, aby ultrasonograf objęty postępowaniem posiadał możliwość pomiaru prędkości propagacji fal Shear Wave wraz z jednoczesnym pomiarem atenuacji (tłumienia), pomiary z automatycznym wskaźnikiem poprawności wykonania badania, wyniki pomiarów dostępne w m/s i kPa?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 42.

Zamawiający chce kupić aparat klasy Premium, w którym nacisk kładzie na badania elastograficzne. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, aby aparat umożliwiał jednoczesne zastosowanie elastografii akustycznej (Shear Wave) i elastografii uciskowej w trybie dual, z możliwością wykonania pomiarów Shear Wave (prędkość, twardość i wartość tłumienia) i oceną elastyczności tkanki w trybie elastografii uciskowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 43.

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający będzie wymagał aparatu ultrasonograficznego wyposażonego w minimum 15 pasm częstotliwości obrazowania harmonicznego dostępnych na oferowanej głowicy convex?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 44.

Czy zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny japońskiego producenta wyposażonego w Elastografię fali poprzecznej tzw. Shear Wave bez dowolnej regulacji pola analizy oraz bez prezentacji elastyczności tkanek za pomocą kolorów w czasie rzeczywistym (kodowanie kolorem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 45.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł biopsyjnych z końcówką zakończoną skalpelem ?
Zaawansowana technologia igły umożliwi łatwość wkłuwania i penetracji przy użyciu mniejszej siły. Budowa oraz kształt igły zapewniają ograniczenie do minimum przemieszczenie zmiany chorobowej, zwiększają widoczność, skuteczność celowania oraz dokładność umieszczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 46.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 4
Czy Zamawiający dopuści Urządzenie o sile ssącej w zakresie 4606 – 6474 Pa z możliwością regulowania siły ssania w 5 poziomach? Możliwość zmiany siły próżni pozwoli Operatorowi indywidualnie dostosować biopsję w zależności od potrzeb pacjentki, rodzaju i położenia biopsjowanej zmiany

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 47.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 8
Czy Zamawiający dopuści moduł kontrolny z systemem zliczającym ilość pobranych biopłatów bez podawania czasu trwania zabiegu? Każdy zabieg jest bardzo indywidualny i indywidualnie dostosowany do pacjentki, rodzaju i położenia pobieranej zmiany, a także przebiegu samego procesu biopsji piersi, w związku z tym czas trwania zabiegu w przypadku pobierania nawet tej samej ilości wycinków u każdej pacjentki może być inny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 48.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 10
Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie: Sterowanie za pomocą przycisków na rękojeści lub przycisków nożnych?
Proponowane rozwiązanie jest wygodne dla Operatora, gdyż podczas zabiegu lekarz w jednej dłoni trzyma sondę USG, w drugiej rękojeść biopsyjną, do której podpięta jest igła. Gdy igła znajduje się pod zmianą, Operator sam inicjuje ruch noża tnącego wciskając przycisk na rękojeści lub korzystając z przycisków nożnych, bez konieczności odrywania rąk od sprzętu celem użycia przycisków na ekranie urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 49.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 11
Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie systemu biopsyjnego, umożliwiającego zmianę ustawień biopsyjnych w każdym momencie zabiegu, indywidualnie dla każdego Operatora? Wymieniona funkcja daje możliwość indywidualnego dopasowania opcji pracy igły w zależności od preferencji Operatora, rodzaju tkanki, rodzaju i położenia pobieranej zmiany, a także przebiegu samego procesu biopsji piersi. Takie rozwiązanie pozwala w pełni kontrolować zabieg i jednocześnie pozwala szybko zmienić ustawienia w sytuacjach nagłych, np. ryzyko zaciągnięcia skóry, przesunięcia zmiany. Dodatkowo oferowany system biopsyjny posiada ekran dotykowy z menu w języku polskim, ułatwiający pracę personelowi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 50.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 12
Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowania aparatu biopsyjnego dającego możliwość regulacji komory biopsyjnej w trzech rozmiarach: 12 mm, 18mm, pełna komora? Oferowany system biopsyjny daje możliwość otwierania komory biopsyjnej w trzech wymiarach: 12mm, 18 mm oraz pełna komora, co w pełni umożliwi dostosowanie procedury do indywidualnych potrzeb względem wielkości wycinanej tkanki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 51.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 13
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł biopsyjnych z systemem zarządzania próbkami składającym się z 12 proksymalnych komór na pobrane tkanki?
Oferowany system biopsyjny wraz z igłami do biopsji piersi jest wyposażony w pojemnik na preparaty biopsyjne, do którego trafiają wycinki po każdorazowym cięciu, gdzie są dokładnie pojedynczo przemywane solą fizjologiczną i następuje segregowanie oddzielnie każdego wycinka do osobnej kasety, co daje Operatorowi wstępną kontrolę makroskopową pobranych preparatów bez potrzeby podświetlania koszyczka oraz przyspiesza w dalszym etapie diagnostyki prace lekarzy w zakładzie histopatologii.
Umieszczanie zbyt dużej ilości wycinków w jednym koszyczku bez segregacji, powoduje ich zgniecenie, potem konieczność rozdzielania do patomorfologii. Takie działanie narażają materiał na fragmentację i spadek jakości oceny histopatologicznej

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 52.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych. Punkt 15
Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie kanistrów próżniowych jednorazowego użytku, jako materiału zużywalnego do wykonywania biopsji?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 53.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych.
Czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia do wykonywania biopsji mammotomicznej wspomaganej próżnią pod kontrola USG wraz z możliwością rozbudowy w przyszłości o biopsje pod kontrola Mammografu – biopsji stereotaktycznej? Oferowany system daje możliwość rozbudowy o dodatkową rękojeść i szerszego wykorzystania tego samego Urządzenia w przyszłości a tym samym zaproponowania rozwiązań w zakresie pobierania zmian nie tylko pod kontrola USG, ale również Mammografu. Pozwoli to Zamawiającemu na optymalizację kosztów w przyszłości i poszerzenie diagnostyki u pacjentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 54.

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ. Zadanie 1. Formularz parametrów wymaganych.
Czy Zamawiający wymaga, aby instrukcja obsługi oraz obsługą na ekranie dotykowym była w języku polskim? Instrukcje i obsługa na ekranie dotykowym w języku polskim pozwolą na precyzyjne i szybkie odczytywanie komunikatów bez ryzyka popełnienia pomyłki, ułatwiając tym samym pracę personelowi obsługującemu urządzenie.

Odpowiedź: Parametr punktowany zgodnie z SWZ (pkt. 23)

Pytanie nr 55.

Dotyczy: Projekt umowy §2 ust. 1 a

Czy Zamawiający podał termin w dniach kalendarzowych czy w dniach roboczych?

Jeżeli termin jest liczony w dniach kalendarzowych wnosimy w zakresie pakietu nr 1 na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu umowy do 14 dni od dnia podpisania umowy. Termin 10 dni jest stosunkowo krótki i może się okazać niewystarczający dla Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podał termin w dniach kalendarzowych. Nie zmienia terminu.

Pytanie nr 56.

Dotyczy: Projekt umowy §3 ust. 6

Wnosimy o wydłużenie czasu naprawy urządzenia do 10 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 57.

Dotyczy: Projekt umowy §3 ust. 7

Wnosimy o wydłużenie terminu na usunięcie ujawnionych wad lub usterek urządzenia do 10 dni roboczych. Na czas przeprowadzenia wymaganych napraw, Wykonawca zapewnia sprzęt zastępczy o równoważnych parametrach

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 58.

Dotyczy: Projekt umowy §3 ust. 8

Wnosimy o skrócenie minimalnego okresu w którym Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia autoryzowanego serwisu w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym do min. 7 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 59.

Dotyczy: Projekt umowy §3 ust. 10

Wnosimy o wydłużenie czasu reakcji serwisu technicznego do max. 48 godziny (w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych) od momentu otrzymania zgłoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 60.

Dotyczy: Projekt umowy §4 ust. 5

Wnosimy o wydłużenie terminu zawartego w §4 ust. 5 do 10 dni roboczych

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 61.

Dotyczy: Projekt umowy §7 ust 1.1 a)

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej zapisanej §7 ust 1.1 a) do 0,05% wynagrodzenia umownego brutto zadania określonego w § 5 ust. 1 projektu umowy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 62.

Dotyczy: Projekt umowy §7 ust 1.1 b)

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej zapisanej §7 ust 1.1 b) do 0,05% wynagrodzenia brutto zadania określonego w § 5 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 63.

Dotyczy: Projekt umowy §7 ust 1.1 b)

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o odstąpienie od wymierzania kar umownych w sytuacji dostarczenia przez Wykonawcę, sprzętu zastępczego Zamawiającemu na czas trwania naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody i dodaje zapis: „(nie dotyczy w przypadku zapewnienia sprzętu zastępczego Zamawiającemu na czas trwania naprawy)”

Pytanie nr 64.

Dotyczy: Projekt umowy §7 ust 1.1 c)

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej zapisanej §7 ust 1.1 c) do 0,03% wynagrodzenia umownego brutto zadania określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 65.

Dotyczy: Projekt umowy §7 ust 1.2

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej zapisanej §7 ust 1.2 do 5% wartości brutto umowy danego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 66.

Dotyczy: Projekt umowy §7 ust 4

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych które mogą być nałożone na nie więcej niż 10% wartości umownej brutto zadania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 67.

prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 4 aparatu do hemodializy z regulowanym przepływem krwi w zakresie 50-600 ml./min. (pkt. 284 zał. nr 2 do SWZ).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 68.

Dotyczy załącznika SWZ nr 2, Formularz parametrów wymaganych / opis przedmiotu zamówienia, zadanie nr 3 - Urologiczny laser holmowy 150W z wbudowanym morcelatorem przezcewkowym oraz z zestawem instrumentarium do laserowej enukleacji prostaty 150W , tabela

Czy Zamawiający wymaga w postępowaniu zapewnienia bezpłatnych przeglądów serwisowych w okresie gwarancji wykonywanych przez autoryzowany serwis (autoryzacja potwierdzona dokumentem wystawionym bezpośrednio przez producenta / producentów na każdy z części zadania)?

Wskazujemy, że brak takiego wymogu nie zapewni Zamawiającemu prawidłowej obsługi serwisowej oraz posprzedażowej sprzętu. Tylko podmiot posiadający autoryzację producenta, dysponujący przeszkolonym personelem i używający oryginalnych części zamiennych jest w stanie utrzymać wyrób w należyłym stanie technicznym, zapewniającym właściwe funkcjonowanie sprzętu oraz bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie nr 69.

proszę o wyjaśnienie treści SWZ w zakresie Zadania nr 2 Cyfrowy, mobilny aparat rtg z napędem, do zdjęć przyłóżkowych:

1. Dotyczy pkt 15. - Wbudowany w aparat monitor dotykowy LCD o przekątnej ekranu min. 17 cali i rozdzielczości min. 1280x1024 z regulacją kąta pochylania

Pragniemy poinformować, że w przypadku sprzętu, który zamierzamy zaoferować aparat posiada monitor dotykowy o przekątnej 19", rozdzielczości 1280x1024, który zamocowany jest na stałe w ergonomicznej pozycji i nie wymaga wykonywania dodatkowych, uciążliwych czynności polegających na pamiętaniu o składaniu na czas transportu, co znacznie ułatwia pracę. W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

2. Dotyczy pkt 19. - Manualny dobór dodatkowych filtrów Al i Cu bez użycia narzędzi lub automatyczny dobór filtrów w zależności od wybranego programu APR. 0 mm Al.; 1 mm Al + 0.1 mm Cu; 1 mm Al + 0.2 mm Cu; 2 mm Al.

Prosimy o dopuszczenie aparatu z zestawem dodatkowych filtrów Cu 0,1 oraz 0,2 mm Cu i kolimatorem o filtracji własnej 1.0 mm Al, co jest zgodnie z wymogami ROZPORZĄDZENIA

MINISTRA ZDROWIA w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego w celach medycznych oraz sposobu wykonywania kontroli wewnętrznej nad przestrzeganiem tych warunków.

3. Dotyczy pkt 26. - Miernik dawki pochłoniętej DAP wbudowany w kolimator

Prosimy o dopuszczenie zestawu, w którym dawka kalkulowana jest przez zintegrowane oprogramowanie, z prezentacją dawki na konsoli i zapisem do pliku DICOM, co jest rozwiązaniem równie skutecznym, i nie wpływa znacząco na funkcjonalność oferowanego sprzętu. Tradycyjne rozwiązanie polegające na stosowaniu komory jonizacyjnej jest bardziej awaryjne, ze względu na możliwość jej uszkodzenia.

4. Dotyczy pkt. 55. oraz 72. - Możliwość wykonania ekspozycji RTG u pacjenta o wadze min. 300 kg stojącego bezpośrednio na detektorze bez jego dodatkowej osłony

Czy powyższy zapis należy traktować jako omyłkę pisarską, gdyż wg naszej najlepszej wiedzy detektory mobilne oferowane na rynku nie spełniają wymogu punktowego obciążenia jakim jest stojący pacjent, powyżej 200kg. W związku z powyższym, czy należy rozumieć podane obciążenie jako obciążenie na całej powierzchni?

Pragniemy poinformować, że oferowany przez nas detektor pozwala na obciążenie 310kg na całej powierzchni, oraz 100 kg nacisku punktowego, co jest jednym z najwyższych oferowanych udźwignięć na rynku. W związku z powyższym prosimy o punktowanie rozwiązania w którym detektor pozwala na obciążenie min. 300 kg na całej powierzchni.

5. Dotyczy pkt 56. - Wbudowana w detektor pamięć na min. 90 obrazów

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w detektor z pamięcią jednego obrazu, co jest rozwiązaniem powszechnym i w pełni wystarczającym przy aparatach mobilnych. Detektor stanowi część aparatu RTG i jest użytkowany w połączeniu z nim powiązując wykonane obrazy z zarejestrowanym pacjentem. W przypadku wyboru z pośród wielu obrazów z pamięci detektora istnieje ryzyko pomyłki.

6. Dotyczy pkt 78. - Pełne oprogramowanie aparatu w języku polskim

Czy Zamawiający dopuści system RTG z polskimi nazwami protokołów anatomicznych oraz powszechnie stosowanymi w aparatach RTG piktogramami - jednoznacznie opisującymi daną czynność, przy zachowaniu powszechnie stosowanego w aparatach RTG oprogramowania do akwizycji i obróbki zdjęć w języku angielskim? Jednocześnie, pragniemy podkreślić, że wraz z aparatem dostarczana jest polskojęzyczna instrukcja obsługi, ale przede wszystkim polskie wsparcie aplikacyjne, zapewniające użytkownikowi skuteczne zapoznanie się z funkcjonalnością dostarczanego systemu RTG i komfortowej pracy.

7. Dotyczy pkt 88. - Oprogramowanie DR zarejestrowane/zgłoszone w Polsce jako wyrób medyczny w klasie co najmniej IIa lub posiadające w terminie składania ofert certyfikat CE właściwy dla urządzeń/oprogramowania medycznego w klasie co najmniej IIa stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które zarejestrowane jest w całości jako wyrób medyczny w klasie IIb? Rejestracja oprogramowania jako osobnego wyrobu medycznego nie jest konieczna do uzyskania pozwolenia na użytkowanie. Obecny zapis ma na celu jedynie ograniczenie konkurencyjności. W związku z powyższym prosimy o pozytywną odpowiedź, która umożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

- 1. Zamawiający dopuszcza**
- 2. Zamawiający dopuszcza**
- 3. Zamawiający nie dopuszcza**
- 4. Zgodnie z opisem zawartym w SWZ**
- 5. Zamawiający dopuszcza**
- 6. Zamawiający nie dopuszcza**
- 7. Zamawiający nie dopuszcza**

Pytanie nr 1.

Zadanie nr 5 – Aparat USG Ginekologiczny 1 szt.

1. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny klasy premium renomowanego producenta o liczbie kanałów równej 8257536? Liczba kanałów nie ma bezpośredniego wpływu na jakość obrazowania.
2. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta wyposażonego w głowicę typu convex bez obrazowania w trybie CW?
3. Zwracamy się z prośbą o usunięcie punktacji dotyczącej ilości kanałów przy parametrze dotyczącym ilości kryształów tworzących głowicę endovaginalna. Ilości kryształów w żadnym stopniu nie można odnieść do ilości kanałów.
4. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta wyposażony w głowicę liniową wykonaną w nowoczesnej technologii Single Crystal o częstotliwości pracy 2-14 MHz, o polu skanowania 50mm i liczbie kryształów równej 256? Głowica o wspomnianych parametrach posiada lepszą ergonomię pracy, przy zachowaniu niezwykle wysokiej jakości obrazowania.
5. Zwracamy się z prośbą o usunięcie punktacji dotyczącej ilości kryształów przy głowicy liniowej z racji, iż ten parametr wraz z innymi cechami głowicy sugeruje jednego producenta i jedynie ogranicza konkurencję.
6. Analizując specyfikację zamawiającego można wywnioskować, że planuje nabyć aparat ultrasonograficzny wyposażony w najnowocześniejsze rozwiązania. Dlatego prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat był wyposażony w najnowocześniejszy i gwarantujący najwyższy poziom bezpieczeństwa dysk twardy wykonany w technologii SSD o pojemności 1 TB oraz była możliwość podłączenia zewnętrznych nośników pamięci przez USB w standardzie 3.0?
7. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny bez ciągłego dopplera i dopplera tkankowego oraz bez możliwości obsługi wspomnianych Dopplerów przez głowicę convex? Chcemy zaznaczyć, iż wspomniane

funkcje są używane głównie w kardiologii, a przy aparacie ginekologiczno-położniczym sztucznie zawyżają koszt zakupu aparatu USG.

8. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta bez wbudowanego napędu DVD-R/RW? Pragniemy zaznaczyć, iż jest to archaiczne rozwiązanie do archiwizacji danych pacjentów, raportów i obrazów. W obecnych realiach stosuje się urządzenia typu dyski zewnętrzne i pendrive.

9. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta bez gniazd VGA i DVI, lecz wyposażonego w dwa porty HDMI? Gniazda HDMI to podstawowy standard w obecnych czasach i mała ilość odbiorników obrazów obecnie produkowanych ma inne gniazda niż HDMI.

10. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny z opcją rozbudowy o prędkość obrazowania dla trybu 4D równej 40 obrazów 3d/s? Dwa obrazy na sekundę to marginalna różnica nie mająca wpływu na obrazowanie.

11. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny z opcją rozbudowy o głowicę objętościową wykonaną w technologii Single Crystal składającą się ze 192 kryształów, kącie obrazowania 70 stopni i obszarze skanowania 3D/4D równej 90x80stopni?

12. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat na dzień składania ofert miał możliwość rozbudowy o funkcję automatycznego i/lub półautomatycznego obrysu zmian w piersi i tarczycy oraz automatycznej klasyfikacji tych zmian w skali Bi-RADS (piersi) oraz TI-RADS(tarczycy) wraz dedykowanym raportem. Jest to najnowocześniejsze rozwiązanie pozwalające usprawnić proces diagnostyczny i ustandaryzować proces badania.

13. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny bez możliwości rozbudowy o oprogramowanie poprawiające wykrywanie mikrozwapnień w tkankach miękkich tj. sutki, piersi, nerka, jądra, ścięgna? Chcemy zaznaczyć, iż wspomniany parametr jest charakterystyczny dla jednego producenta i ogranicza konkurencję w postępowaniu.

14. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny bez możliwości rozbudowy o rendering przestrzenny przepływu w naczyniach oraz obrazem otaczających tkanek, ale z możliwością wykorzystania opcji mikroprzepływów z obrazu wolumetrycznego?

Odpowiedź:

- 1. Zamawiający dopuszcza**
- 2. Parametr punktowany**
- 3. Oczywista omyłka pisarka – patrz odpowiedź w pytaniu nr 18 ppkt. 3**
- 4. Zamawiający dopuszcza**
- 5. Zamawiający nie usuwa**
- 6. Zamawiający dopuszcza nie wymaga**
- 7. Zamawiający nie dopuszcza- parametr punktowany**
- 8. Zamawiający dopuszcza**
- 9. Zamawiający dopuszcza**
- 10. Zamawiający dopuszcza**
- 11. Zamawiający dopuszcza**
- 12. Nie**
- 13. Zamawiający dopuszcza**
- 14. Zamawiający dopuszcza**

Pytanie nr 2.

Zadanie nr 6 – Aparat USG Radiologiczny 1 szt.

1. Czy zamawiający dopuści aparat renomowanego producenta wyposażony w 3 aktywne gniazda głowic obrazowych z możliwością rozbudowy o 4 czwarte gniazdo ale bez gniazda parkingowego?
2. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z możliwością regulacji głębokości 2-55 cm? Pragniemy podkreślić, iż obrazowanie w naszym aparacie i tak zaczyna się od pierwszego centymetra i praktycznym aspekcie dolny parametr nie ma znaczenia diagnostycznego.
3. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z 8 pasmami harmonicznymi? Jedno pasmo więcej nie ma większego znaczenia diagnostycznego jedynie ogranicza konkurencję i uniemożliwia złożenie ważnej oferty. Prosimy również o zmianę punktacji.
4. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z możliwością ustawienia, aż 8 ogniskowych ale jedynie z możliwością ogniskowania poprzecznie?
5. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta bez Spektralnego Dopplera Tkanowego? Wspomniane narzędzie jest wykorzystywane głównie w echokardiografii przy wykorzystaniu głowicy sektorowej, której zamawiający nie wymaga.
6. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z 7 wiązkami ultradźwięków skrzyżowanych? Pragniemy zaznaczyć, iż ten parametr jest charakterystyczny dla jednego producenta i jedynie ogranicza konkurencję.
7. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z możliwością wyboru 12 map koloru dla trybu CD? Pragniemy zaznaczyć, iż jest to funkcja używana sporadycznie, a dostęp do 12 map dla operatora aparatu jest wystraszający.
8. Analizując specyfikację zamawiającego można wywnioskować, że planuje nabyć aparat ultrasonograficzny wyposażony w najnowocześniejsze rozwiązania. Dlatego prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat był wyposażony w najnowocześniejszy i gwarantujący najwyższy poziom bezpieczeństwa dysk twardy wykonany w technologii SSD o pojemności 1 TB oraz była możliwość podłączenia zewnętrznych nośników pamięci przez USB w standardzie 3.0?
9. Czy zamawiający dopuści aparat bez oprogramowania do badań kardiologicznych i śródoperacyjnych ale z oprogramowaniem do badań ginekologiczno-położniczymi z automatyczną biometrią płodu? Wymagane przez zamawiającego oprogramowanie nie będzie miało zastosowania z racji braku głowicy kardiologicznej i śródoperacyjnej.
10. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta wyposażony w głowicę liniową o składająca się ze 192 elementów o polu skanowania poniżej 46mm zgodnie z wymogiem postawionym przez zamawiającego. Wymagany parametr uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.
11. Po przanalizowaniu specyfikacji udostępnionej przez zamawiającego i wymogów jakie ma spełnić aparat ultrasonograficzny prosimy o wprowadzenie punktacji dotyczącej wielkości monitora tj. powyżej 23 cali - 10 pkt; poniżej 23 cali – 0 pkt. Większy monitor i tym samym większy obszar roboczy w znacznym stopniu zwiększy komfort oraz jakość pomiarów głównie przy korzystaniu z więcej niż jednego obrazu (elastografia, Shear Wave).
12. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z trybem dopplerowskiego obrazowania naczyń narządów mięszzowych (nerki, wątroba itp.) do wizualizacji bardzo wolnych przepływów poniżej 1 cm/sek. w mikronaczeniach pozwalające obrazować przepływy z artefaktami ruchowymi dostępny na głowicach: convex, linia, endo. Możliwość prezentacji kierunku napływu. Prędkość odświeżania FR>50 obr/sek dla przepływów poniżej 1 cm/sek przy bramce większej niż 2 x 2 cm. Wymagany

przez zamawiającego parametr jest charakterystyczny dla jednego producenta na rynku. Prosimy o dopuszczenie i anulowanie punktacji przy wspomnianym parametrze.

13. Czy zamawiający dopuści aparat renomowanego producenta bez funkcja jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania spectrum przepływu z dwóch niezależnych bramek dopplerowskich w kombinacjach min: PW/PW, TDI/TDI, PW/TDI. Parametr ten jedynie ogranicza konkurencję i wskazuje jednego producenta jakim jest Fujifilm. Prosimy również o wykreślenie parametru ze specyfikacji i nie punktowanie go.

14. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat na dzień składania ofert miał możliwość rozbudowy o funkcję automatycznego i/lub półautomatycznego obrysu zmian w piersi i tarczycy oraz automatycznej klasyfikacji tych zmian w skali Bi-RADS (piersi) oraz TI-RADS(tarczycy) wraz dedykowanym raportem. Jest to najnowocześniejsze rozwiązanie pozwalające usprawnić proces diagnostyczny i ustandaryzować proces badania.

15. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat ultrasonograficzny był wyposażony w oprogramowanie do pseudotrójwymiarowego trybu wizualizacji przepływu krwi, służące do intuicyjnej pomocy zrozumienia struktury przepływu krwi i małych naczyń krwionośnych?

16. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat ultrasonograficzny na dzień składania ofert miał możliwość rozbudowy o aplikację do automatycznego wyliczania indeksu wątrobowo-nerkowego do ilościowej oceny stłuszczenia wątroby poprzez porównanie echogeniczności mięszu wątroby z korą nerki (aparat w sposób automatyczny dokonuje analizy obrazu i wstawia markery pomiarowe w strukturę wątroby oraz nerki) oraz o aplikację dedykowaną do analizy stopnia stłuszczenia wątroby metodą pomiaru atenuacji fali ultradźwiękowej i pomiaru stopnia stłuszczenia wątroby poprzez analizę stopnia rozproszenia wstecznego fali ultradźwiękowej przechodzącej przez obszar badanej tkanki z wyliczeniem frakcji tłuszczowej? Wspomniane rozwiązanie, jest najnowocześniejszą technologią dostępną w ultrasonografii, a specyfikacja, którą załączył zamawiający sugeruje, iż taki sprzęt jest wymagany.

Odpowiedź:

1. Zamawiający dopuszcza
2. Zamawiający dopuszcza
3. Zamawiający dopuszcza, pozostawiając punktację bez zmian
4. Zamawiający nie dopuszcza
5. Zamawiający dopuszcza
6. Zamawiający dopuszcza
7. Zamawiający dopuszcza
8. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
9. Zamawiający dopuszcza
10. Zamawiający dopuszcza
11. Zamawiający nie wprowadza zmian w danym zakresie
12. Zamawiający dopuszcza, pozostawiając punktację bez zmian
13. Zamawiający dopuszcza, pozostawiając punktację bez zmian
14. Nie
15. Nie
16. Nie

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

stanowiąca uzupełnienie Umowy nr z dnia r.

zawarta w dniu r. w Pile,

zwana dalej „Umową powierzenia”

pomiędzy:

Szpitałem Specjalistycznym w Pile im. Stanisława Staszica

ul. Rydygiera Ludwika 1

64-920 Piła

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Poznań Nowe Miasto i Wilda, IX Wydział Gospodarczy pod numerem KRS: 0000008246 numer NIP: 764-20-88-098

REGON:001261820

reprezentowanym przez

.....

zwany dalej „Administrator”

oraz:

.....

którą reprezentuje:

.....

zwaną dalej „Przetwarzającym”

Strony zawierają Umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych o treści jak poniżej.

§1

Przedmiot przetwarzania

1. Strony zawarły Umowę nr z dnia co powoduje, że w celu jej realizacji niezbędne jest powierzenie przetwarzania danych osobowych Przetwarzającemu.
2. Administrator oświadcza, że jest Administratorem danych osobowych, które powierza Przetwarzającemu do przetwarzania.
3. W ramach Umowy Administrator powierza Przetwarzającemu zgodnie z art. 28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, czynności związane z przetwarzaniem dalej szczegółowo opisanych danych osobowych wyłącznie w celu realizacji Umowy Podstawowej.
4. Dane osobowe przetwarzane będą przez Przetwarzającego wyłącznie w zakresie i celu niezbędnym do należytego wykonania przez Przetwarzającego Umowy podstawowej.
5. Administrator powierza Przetwarzającemu przetwarzanie danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu określonym w niniejszej Umowie. Jakikolwiek przetwarzanie danych osobowych, o których mowa w Umowie, poza tym zakresem i celem będzie działaniem wbrew upoważnieniu Administratora.
6. Przetwarzający będzie przetwarzał powierzone dane osobowe, na podstawie Umowy powierzenia, w tym dane szczególnej kategorii zapisane w programach wymienionych w § 2 pkt 2 dot. pacjentów, osób upoważnionych przez pacjentów i personelu szpitala i ich rodzin, kontrahentów, osób odbywających naukę zawodu.
7. postanowienia niniejszej Umowy powierzenia pozostają w pełni zgodne z przepisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku w sprawie ochrony osób

fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej „RODO”).

§ 2

Zasady przetwarzania danych

1. Dane osobowe w zależności od potrzeb będą przetwarzane przez Przetwarzającego w siedzibie Zamawiającego. Po wykonaniu czynności serwisowych, o których mowa w § 1 ust. 1 niniejszej Umowy powierzenia, Przetwarzający niezwłocznie, zobowiązuje się usunąć wszelkie dane osobowe, których przetwarzanie zostało mu powierzone, w tym skutecznie usunąć je również z nośników elektronicznych pozostających w dyspozycji Przetwarzającego.
2. Przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie Umowy następujące rodzaje danych osobowych
 - a) Klienci (pacjenci) Administratora: imię, drugie imię i nazwisko, płeć, nazwisko rodowe, data i miejsce urodzenia, data śmierci, obywatelstwo, imię ojca i matki, stan cywilny, numer i seria dowodu osobistego, pesel, NIP, numer identyfikacji w UE, dane adresowe, telefon, e-mail, ubezpieczyciel/płatnik NFZ, informacja o stanie zdrowie, dokumentacja medyczna, nałogi, zawód ojca i matki, stanowisko pracy, wykształcenie, stopień pokrewieństwa, przynależność wyznaniowa, nazwa zakładu pracy, inne.
 - b) Personel Administratora: imię i nazwisko, nazwa, telefon, NIP, dane adresowe, adres e-mail.
 - c) Kontrahenci Administratora: imię i nazwisko, nazwa, telefon, NIP, dane adresowe, adres e-mail.
3. Do wykonania usług serwisowych mogą być dopuszczeni jedynie ci pracownicy Przetwarzającego, którzy posiadają imienne upoważnienia do przetwarzania danych osobowych. Pod pojęciem „pracownika” rozumie się osobę świadczącą pracę na podstawie stosunku pracy lub stosunku cywilnoprawnego.
4. Zamawiający udziela Przetwarzającemu umocowania do wydawania i odwoływania jego pracownikom imiennych upoważnień do przetwarzania danych osobowych. Upoważnienia przechowuje Przetwarzający w swojej siedzibie.
5. Przetwarzający przekazuje Administratorowi aktualny imienny wykaz osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych.
6. Wszelkie decyzje dotyczące przetwarzania danych osobowych, odbiegających od ustaleń zawartych w niniejszej umowie, powinny być przekazywane drugiej stronie w formie pisemnej pod rygorem ich nieważności.

§ 3

Zabezpieczenie przetwarzanych danych osobowych

1. Przetwarzający oświadcza, że podejmie środki zabezpieczające, wymagane na mocy art. 32 RODO, zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. c RODO.
2. Przetwarzający oświadcza, że uwzględniając stan wiedzy technicznej, koszt wdrażania oraz charakter, zakres, kontekst i cele przetwarzania oraz ryzyko naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia zastosowane środki techniczne i organizacyjne, są odpowiednie, aby zapewnić stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku przetwarzania Powierzonych Danych, tj.
 - a) prowadzi dokumentacją opisującą sposób przetwarzania danych osobowych,
 - b) znajdujące się w jego posiadaniu urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych zabezpieczone są zgodnie z obowiązującymi dobrymi praktykami w zakresie ochrony infrastruktury i zasobów teleinformatycznych jak również, że zabezpieczenia te pozostają w zgodzie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym szczególności szyfruje Powierzone Dane,
 - c) stosuje odpowiednie środki techniczne i organizacyjne do zapewnienia przetwarzanym w ramach jego umowy danym ochrony, w szczególności zabezpiecza dane osobowe przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, zabranieniem przez osobę nieuprawnioną, przetwarzaniem z naruszeniem RODO, zmianą, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.

§4

Współdziałanie w wykonywaniu praw osób, których dane dotyczą

1. Przetwarzający wdroży odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, aby móc wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO, w szczególności w zakresie zagwarantowania:
 - a) prawa do wglądu do swoich danych osobowych,
 - b) prawa do sprostowania danych,
 - c) prawa do usunięcia danych,
 - d) prawa do sprzeciwu,
 - e) oraz prawa do przenoszenia danych.
2. Przetwarzający zobowiązuje się do przekazywania Administratorowi żądanych przez podmiot informacji/podejmowania określonych działań niezwłocznie, ale nie później, niż w terminie 7 dni od dnia poinformowania Przetwarzającego przez Administratora o wystąpieniu do Przetwarzającego z takim wnioskiem przez podmiot danych, a także zobowiązuje się współpracować z Administratora w miarę możliwości w celu jego realizacji.

§5

Zarejestrowanie i zgłoszenie incydentu

1. Zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. f RODO, Przetwarzający uczestniczy w realizacji obowiązku Administratora, określonego w art. 33 RODO, w szczególności niezwłocznie, nie później niż w ciągu 72 godzin poinformuje Inspektora Ochrony Danych lub osobę odpowiedzialną za ochronę danych u Administratora o jakichkolwiek przypadkach naruszenia ochrony danych osobowych tzw. incydentach wraz z:
 - a) opisem charakteru naruszenia ochrony danych osobowych, w tym w miarę możliwości wskazaniem kategorii i przybliżoną liczbę osób, których dane dotyczą, oraz kategorie i przybliżoną liczbę wpisów danych osobowych, których dotyczy naruszenie,
 - b) opisem możliwych konsekwencji naruszenia ochrony danych osobowych, opisem zastosowanych lub proponowanych środków w celu zaradzenia naruszeniu ochrony danych osobowych, w tym w stosownych przypadkach środki w celu zminimalizowania jego ewentualnych negatywnych skutków.
2. W przypadku, gdy ustalenie wszelkich danych dotyczących incydentu będzie niemożliwe w terminie wskazanym w ust. 1, Przetwarzający będzie przekazywał informacje sukcesywnie, w miarę ich pozyskiwania.
3. Przetwarzający prowadzi bieżącą dokumentację zawierającą opis naruszeń, o których mowa w ust. 1 powyżej. Na żądanie Administratora niezwłocznie, nie później niż w ciągu 24 godzin przekaże kopię prowadzonej dokumentacji.
4. Na żądanie Administratora Przetwarzający zobowiązuje się udzielić wszelkich informacji dotyczących Przetwarzanych Danych w sytuacji, powzięcia informacji o wystąpieniu incydentu przez Administratora od osoby trzeciej niezwłocznie, nie później niż w ciągu 24 godzin.

§6

Kontrola zabezpieczeń

1. Administrator zastrzega sobie możliwość kontroli sposobu wypełnienia przez Przetwarzającego obowiązków umownych, zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. h RODO.
2. Administrator jest uprawniony do żądania udzielania informacji lub wyjaśnień w formie pisemnej, w postaci papierowej lub elektronicznej, dotyczących Powierzonych Danych. Przetwarzający jest zobligowany udzielić wszelkich niezbędnych informacji dotyczących realizacji postanowień Umowy niezwłocznie, nie później niż 7 dni od dnia otrzymania żądania.
3. W przypadku wystąpienia zagrożeń mogących mieć wpływ na odpowiedzialność Administratora za przetwarzanie Powierzonych Danych Przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie podjąć działania w celu ich usunięcia oraz natychmiast poinformować o nich Administratora.
4. Przetwarzający niezwłocznie informuje Administratora o wszelkich czynnościach, w szczególności

kontrolnych i skargowych, prowadzonych przez organ nadzorczy z zakresu Powierzonych Danych jeśli przepis prawa nie zabrania podania takich danych.

5. Administrator zastrzega sobie prawo do kontroli zgodności przetwarzania Powierzonych Danych z niniejszą Umową przez Przetwarzającego. Administrator powiadomi Przetwarzającego o zamiarze przeprowadzenia przedmiotowej kontroli z wyprzedzeniem, nie krótszym niż 7 dni. Przetwarzający zobowiązany jest umożliwić Administratorowi przeprowadzenie przedmiotowej kontroli, w szczególności poprzez udostępnienie systemów informatycznych, nośników, dokumentacji i pomieszczeń, w zakresie niezbędnym dla kontroli przetwarzania Powierzonych Danych.

6. W przypadku powzięcia przez Administratora wiadomości o rażącym naruszeniu zobowiązań wynikających z przepisów obowiązującego prawa lub Umowy, a także incydencie, Przetwarzający umożliwi Administratorowi przeprowadzenie niezapowiedzianej kontroli.

7. Przetwarzający jest zobowiązany do zastosowania się do zaleceń pokontrolnych sformułowanych przez Administratora dotyczących zabezpieczenia Powierzonych Danych.

§7

Współdziałanie przy kontroli organu nadzorczego

1. Przetwarzający zobowiązuje się współdziałać z Administratorem w przypadku wszczęcia przez organ nadzorczy postępowania kontrolnego u Administratora, o ile w zakresie kontroli będą również Powierzone Dane.

2. Na żądanie Administratora Przetwarzający stawi się w wyznaczonym na przeprowadzenie kontroli miejscu i czasie.

§8

Podpowierzenie przetwarzania danych

1. Przetwarzający może powierzyć przetwarzanie danych osobowych podmiotowi trzeciemu („Podwykonawcy”), jeśli wynika to z zakresu Umowy Podstawowej, po uzyskaniu uprzedniej zgody Administratora na powierzenie Podwykonawcy dalszego powierzenia przetwarzania danych osobowych w określonym celu i zakresie, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. W celu powierzenia przetwarzania danych osobowych przez Podwykonawcę, Przetwarzający zobowiązany jest zawrzeć z Podwykonawcą pisemną umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych o treści i zakresie jak najbardziej zbliżonym do niniejszej Umowy.

2. W przypadku skorzystania z usług Podwykonawcy, Przetwarzający zobowiązany jest do zapewniania, iż Podwykonawca będzie przetwarzał dane osobowe wyłącznie w celu i zakresie opisanym w umowie zawartej przez Podwykonawcę z Przetwarzającym, przy czym cel i zakres przetwarzania nie będzie szerszy niż wynikający z niniejszej Umowy oraz Podwykonawca zobowiązany będzie do zachowania wszelkich wymagań określonych w § 3 ust.2.

3. Przetwarzający nie może korzystać z Podwykonawców w celu realizacji Umowy Podstawowej lub niniejszej Umowy w sytuacji, gdy dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych Podwykonawcy będzie wiązało się transferem danych osobowych poza Europejski Obszar Gospodarczy.

4. Administrator będzie mieć prawo bezpośredniego przeprowadzenia kontroli, w tym inspekcji przetwarzania danych osobowych przez Podwykonawcę na takich samych zasadach jak przewidziane w § 10 Umowy.

5. Wszelkie umowy dalszego przetwarzania danych będą ulegały automatycznemu rozwiązaniu w razie zakończenia obowiązywania niniejszej Umowy, niezależnie od przyczyny. W przypadku uzyskania pisemnej zgody Administratora na dalsze powierzenie danych przez Przetwarzającego, Przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność za powierzenie Podwykonawcom przetwarzania danych, będących przedmiotem Umowy, z naruszeniem obowiązujących przepisów prawa oraz za wszelkie szkody powstałe z powodu nienależytego przetwarzania danych przez tych Podwykonawców. Przetwarzający odpowiada za działania i zaniechania Podwykonawców, jak za własne działania i zaniechania.

§9

Odpowiedzialność i prawo do odszkodowania

1. Przetwarzający jest w pełni odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie Powierzonych Danych niezgodnie z treścią Umowy, a w szczególności za udostępnienie Powierzonych Danych osobom nieupoważnionym.
2. Przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane przetwarzaniem gdy nie dopełnił obowiązków, które RODO nakłada bezpośrednio na podmioty przetwarzające, lub gdy podmiot działał poza zgodnymi z prawem instrukcjami Administratora lub wbrew tym instrukcjom.
3. Administrator oraz Przetwarzający odpowiadają w stosunku do osób zainteresowanych oraz w stosunku do siebie nawzajem w sposób opisany w art. 82 RODO.
4. W przypadku podniesienia jakichkolwiek roszczeń w rozumieniu art. 82 RODO wobec Administratora przez osobę zainteresowaną Przetwarzający zobowiązuje się do wspierania Administratora przy obronie przed tymi roszczeniami, na ile będzie to możliwe.
5. W przypadku, w którym Administrator zostanie zobowiązany prawomocną decyzją lub prawomocnym wyrokiem właściwego sądu do zapłaty kary pieniężnej, odszkodowania, zadośćuczynienia lub jakiegokolwiek innej kwoty z tytułu naruszenia przepisów dotyczących ochrony danych osobowych lub w związku ze szkodą lub krzywdą wyrządzoną w związku z naruszeniem przepisów dotyczących ochrony danych osobowych, jeśli takie naruszenie lub szkoda (krzywda) wynikać będą z naruszenia przez Przetwarzającego lub jego Podwykonawcę postanowień Umowy, Przetwarzający odpowiada względem Administratora w zakresie w jakim przyczynił się on do powstania naruszenia lub niezależnie od jakichkolwiek ograniczeń odpowiedzialności przewidzianych w Umowie lub Umowie Podstawowej.

§10

Czas obowiązywania umowy

1. Umowa obowiązuje na czas obowiązywania Umowy Podstawowej.
2. Administrator może wypowiedzieć niniejszą Umowę ze skutkiem natychmiastowym w każdym czasie, w szczególności w sytuacji nieprzestrzegania przez Przetwarzającego postanowień Umowy oraz obowiązujących przepisów prawa z zakresu ochrony danych osobowych.
3. Zobowiązanie do zachowania poufności nie wygasa po zakończeniu Umowy i jest nieograniczone w czasie.

§11

Zakończenie przetwarzania danych

Po zakończeniu przetwarzania Powierzonych Danych zgodnie z niniejszą Umową, według wyboru Administratora, Przetwarzający zobowiązuje się w terminie 7 dni:

- a) trwale usunąć Powierzone Dane oraz niezwłocznie przedstawić dowód ich trwałego usunięcia Administratorowi,
- b) zaniechać ich przetwarzania we własnym zakresie, zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. g RODO, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega podmiot przetwarzający, nakładają obowiązek przechowywania tychże danych osobowych.

§12

Postanowienia końcowe

1. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.
2. Prawem właściwym dla Umowy jest prawo Rzeczypospolitej Polskiej.
3. Zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Wszelkie spory wynikające z niniejszej Umowy lub powstające w związku z nią będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla Administratora.

ADMINISTRATOR

PRZETWARZAJĄCY