

Data zamieszczenia na stronie internetowej prowadzonego postępowania: 15.05.2024 r.

Wysokie Mazowieckie, 14.05.2024 r.

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy postępowania: **Zakup i dostawa wyposażenia, sprzętu i aparatury medycznej.**
Oznaczenie sprawy: **12/2024**

Zapytanie nr 1. Dotyczy terminu realizacji zamówienia dla Pakietu nr 10
Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie czasu dostawy do 8 tygodni. Prośbę swoją motywujemy tym, iż producent produktów spełniających opisane przez Zamawiającego parametry posiada magazyn poza granicami kraju (USA), co znacznie wydłuża czas potrzebny na realizację dostawy.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 2. Pakiet 11:

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji do 8 tygodni od daty podpisania umowy? Prośbę swoją motywujemy tym, iż są to specjalistyczne narzędzia, które wymagają czasu produkcyjnego.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 3. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI –
Załącznik nr 1 do SWZ – pak 8- pozycja nr 45

„Wykonanie, przez okres gwarancji, w cenie oferty testów akceptacyjnych, pomiary dozymetryczne i corocznych testów specjalistycznych aparatu” Prosimy o potwierdzenie, że w cenie oferty mają być ujęte jednorazowe testy akceptacyjne i pomiary dozymetryczne oraz coroczne testy specjalistyczne w okresie trwania gwarancji.

Wyjaśnienie: Tak, w cenie oferty mają być ujęte jednorazowe testy akceptacyjne i pomiary dozymetryczne oraz coroczne testy specjalistyczne w okresie trwania gwarancji.

Zapytanie nr 4. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI –
Załącznik nr 1 do SWZ – pak 8- pozycja nr 50

„Wszystkie czynności związane z odbiorem aparatu RTG przez Sanepid po stronie wykonawcy, na podstawie udzielonego pełnomocnictwa.” Prosimy o potwierdzenie, iż wszystkie czynności związane z odbiorem aparatu przez Sanepid, Zamawiający rozumie opracowanie dokumentacji oraz złożenie niezbędnych wniosków do lokalnej WSSE. Natomiast w kwestii ewentualnego pozyskania pozwoleń, zgód czy decyzji administracyjnych, Zamawiający wyłączy czas potrzebny na procedury administracyjne z terminu na realizację. Prosimy o przychylne rozważenie naszej propozycji lub wydłużenie terminu na realizację do 4 miesięcy.

Wyjaśnienie: Wszystkie czynności związane z odbiorem aparatu RTG przez Sanepid są po stronie Wykonawcy tj. opracowanie dokumentacji, złożenie niezbędnych wniosków do WSSE, pozyskanie pozwoleń, zgód, decyzji administracyjnych, itp. Zamawiający wydłuża termin na realizację zamówienia w zakresie pakietu nr 8 – z 8 tygodni do 4 miesięcy od daty podpisania umowy.

Zapytanie nr 5. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI – Załącznik nr 1 do SWZ – pak 8- pozycja nr 52

„Podłączenie i integracja z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS zgodnie z zasadami obiegu dokumentacji medycznej (EDM). Integracja poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM. Obsługa DICOM/Storage/Worklist.

Uruchomienie aparatu obejmuje m.in. pełną integrację aparatu RTG z systemami informatycznymi Zamawiającego. Zakres prac obejmuje m.in. integrację DICOM dostarczanych rozwiązań z systemem PACS, konfigurację badań w systemie HIS/RIS (jeżeli konieczna) z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7. Dostawca musi dostarczyć komplet bezterminowych licencji niezbędnych do podłączenia z systemami HIS, RIS i PACS.

Zamawiający posiada system HIS Optimed STD oraz RIS firmy Comarch S.A., a także system INFINITT PACS firmy INFINITT Healthcare Co., Ltd.”

Prosimy o wyjaśnienie jakiego typu licencji bezterminowych wymaga Zamawiający w ramach systemów HIS / RIS ? Czy Zamawiający posiada już aktywne moduły HIS / RIS „ blok operacyjny ” i „ pracownia RTG ”, które można wykorzystać bez konieczności kupowania dodatkowych nowych licencji? Czy integracja z system HIS / RIS ma dotyczyć jedynie możliwości konfigurowania – dopisywania nowych procedur medycznych najlepiej z poziomu administratora (dział informatyki szpitala) lub z poziomu operatora systemu firmy Comarch S.A., poprzez wysyłanie zleceń przez Zamawiającego, na dodanie – modyfikację procedur medycznych zarówno w systemie HIS / RIS i ich skorelowania?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu wraz z licencją/włączoną funkcjonalnością umożliwiającą pełną integrację aparatu z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM.

Z informacji uzyskanej od firmy Comarch S.A. do prawidłowej wymiany danych pomiędzy aparatem, a systemem HIS/RIS niezbędna jest:

- a) Licencja HL7 na podłączenie urządzenia do systemów HIS/RIS,
- b) Konfiguracja badań w systemie HIS/RIS z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7 - Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania.

Zamawiający posiada już aktywne moduły HIS / RIS (w tym blok operacyjny i pracownia diagnostyki obrazowej), które można wykorzystać bez konieczności kupowania dodatkowych nowych licencji.

W celu ustalenia szczegółowych warunków integracji proszę o złożenie zapytania ofertowego firmie Comarch S.A i dystrybutorowi systemu INFINITT PACS firmie ResQMed sp. z o.o.

Zapytanie nr 6. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI – Załącznik nr 1 do SWZ – pak 8- pozycja nr 53

„Wykonawca dokona integracji umożliwiającej przeprowadzanie opisów w zakresie teleradiologii, świadczonych przez firmę zewnętrzną na rzecz Zamawiającego.”

Z uwagi na specyfikę sprzętu będącego przedmiotem postępowania – funkcja przeglądania obrazów/zdjęć w czasie rzeczywistym podczas zabiegu, prosimy o rezygnację z ww. funkcjonalności.

Wyjaśnienie: Zamawiający przez integrację rozumie eksport obrazów do systemu PACS, który jest zintegrowany z firmą Telediagnosis, która świadczy usługi zdalnych opisów dla szpitala.

Zapytanie nr 7. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI – Załącznik nr 1 do SWZ – pak 8- pozycja nr 54

„Podłączenie aparatu z programem do kontroli jakości.

Zamawiający posiada program Diagnostics firmy Pro-Project Group,”

Czy Zamawiający poprzez podłączenie aparatu do programu Diagnostomic rozumie wprowadzenie danych identyfikacyjnych nowego aparatu RTG do programu ? Czy Zamawiający posiada wersję – licencję oprogramowania z możliwością dopisywania kolejnych urządzeń przez pracowników Szpitala np. dział informatyki szpitala) oraz czy posiada kompletny zestaw fantomów oraz sprzętu dodatkowego niezbędnego do przeprowadzania wszystkich testów podstawowych fizycznych parametrów aparatów rentgenowskich w cyfrowej radiografii ogólnej i fluoroskopii ?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu wraz z licencją/włączoną funkcjonalnością umożliwiającą podłączenie aparatu do programu do kontroli jakości Diagnostomic firmy Pro-Project Group. Zamawiający posiada licencję oprogramowania Diagnostomic firmy Pro-Project Group umożliwiającą dopisywanie kolejnych urządzeń przez pracowników Szpitala. Zamawiający posiada kompletny zestaw fantomów oraz sprzętu dodatkowego niezbędnego do przeprowadzania wszystkich testów podstawowych fizycznych parametrów aparatów rentgenowskich w cyfrowej radiografii ogólnej i fluoroskopii.

Zapytanie nr 8. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, KOMPUTER STACJI– Załącznik nr 1 do SWZ – pak 8- pozycja nr 27 „Gwarancja min. na okres co najmniej 36 miesięcy – świadczony w siedzibie Zamawiającego, chyba że niezbędna będzie naprawa sprzętu w siedzibie producenta, lub autoryzowanym przez niego punkcie serwisowym – wówczas koszt transportu do i z naprawy pokrywa Wykonawca. Czas reakcji serwisu – następny dzień roboczy. Czas reakcji rozumiany jako fizyczne pojawienie się serwisanta w siedzibie zamawiającego i podjęcie próby naprawy. Naprawy gwarancyjne urządzeń muszą być realizowane przez Producenta lub Autoryzowanego Partnera Serwisowego Producenta. W przypadku awarii komputera dysk pamięci masowej zostaje u Zamawiającego.”

Czy Zamawiający dopuści czas reakcji serwisu poprzez zdalną diagnostykę lub fizyczne pojawienie się serwisu w siedzibie Zamawiającego w ciągu 1 do 2 dni roboczych pod warunkiem realizacji zgłoszenia usterki u producenta w godz.8-16-ta?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści czas reakcji serwisu poprzez zdalną diagnostykę lub fizyczne pojawienie się serwisu w siedzibie Zamawiającego w ciągu 1 do 2 dni roboczych pod warunkiem realizacji zgłoszenia usterki u producenta w godz.8-16-ta.

Zapytanie nr 9. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. SWZ rozdział VI pkt. 2, Załącznik nr 5a par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający skróci termin płatności do 30 dni kalendarzowych?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ i projektowanymi postanowieniami umowy.

Zapytanie nr 10. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 5a par. 8 ust. 2 pkt. 2), 3)

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kar umownych do 0,1%?

Wyjaśnienie: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 11. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 5a par. 7 ust. 3

Czy Zamawiający zmieni zapis z „Okres gwarancji Przedmiotu Umowy przedłuża się o czas wykonywania napraw i oddania do użytkowania Zamawiającemu.” na „Okres gwarancji Przedmiotu Umowy przedłuża się o czas wykonywania napraw i oddania do użytkowania Zamawiającemu, pomijając sytuację, w której Wykonawca dostarczy aparat/głowicę zastępczą.”?

Wyjaśnienie: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 12. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 5a par. 7 ust. 4

Czy Zamawiający zmieni zapis z „W okresie gwarancji trzy naprawy tego samego modułu/elementu Przedmiotu Umowy wynikające z jego wady powodują wymianę naprawianego przedmiotu objętego umową na nowy wolny od wad. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych naprawianych przedmiotów po naprawie obejmuje okres do końca okresu gwarancji udzielonej na przedmiot umowy, lecz nie krócej niż 12 miesięcy” na „W okresie gwarancji trzy naprawy tego samego modułu/elementu Przedmiotu Umowy wynikające z jego wady powodują wymianę naprawianego przedmiotu objętego umową na nowy wolny od wad. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych naprawianych przedmiotów po naprawie obejmuje okres do końca okresu gwarancji udzielonej na przedmiot umowy, lecz nie krócej niż 6 miesięcy”?

Wyjaśnienie: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 13. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 5a par. 7 ust. 11a), Załącznik nr 1 pkt. 98
Czy Zamawiający zmieni zapis z „Czas oczekiwania na skuteczne usunięcie wady lub usterki: a) nie wymagającej importu części nie dłużej niż 2 dni robocze.” na „Czas oczekiwania na skuteczne usunięcie wady lub usterki: a) nie wymagającej importu części nie dłużej niż 4 dni robocze.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ i Projektowanymi postanowieniami umowy.

Zapytanie nr 14. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 5a par. 7 ust. 12, Załącznik nr 1 pkt. 96
Czy Zamawiający zmieni zapis z „Okres dostępności części zamiennych i akcesoriów – min. 10 lat od daty podpisania protokołu odbioru Przedmiotu Umowy.” na „Okres dostępności części zamiennych i akcesoriów – 8 lat od daty podpisania protokołu odbioru Przedmiotu Umowy.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ i Projektowanymi postanowieniami umowy.

Zapytanie nr 15. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 5a par. 7 ust. 14
Czy Zamawiający zmieni zapis z „Zamawiający będzie uprawniony do dokonania naprawy lub zakupu sprzętu nowego w przypadku niemożliwości naprawy od podmiotu trzeciego na koszt i ryzyko Wykonawcy, w przypadku niewykonania w terminie zobowiązań wykonawcy wynikających z gwarancji lub rękojmi. Powyższe nie pozbawia Zamawiającego do korzystania z innych uprawnień przewidzianych umową.” na „Zamawiający będzie uprawniony do dokonania naprawy lub zakupu sprzętu nowego w przypadku niemożliwości naprawy od autoryzowanego podmiotu trzeciego na koszt i ryzyko Wykonawcy, w przypadku niewykonania w terminie zobowiązań wykonawcy wynikających z gwarancji lub rękojmi. Powyższe nie pozbawia Zamawiającego do korzystania z innych uprawnień przewidzianych umową.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ i Projektowanymi postanowieniami umowy.

Zapytanie nr 16. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 97
Czy Zamawiający zmieni zapis z „Czas reakcji serwisu max. 48 godz.” na „Czas reakcji serwisu max. 48 godz. w dni robocze”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 17. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 99
Prosimy o dodanie zapisu „Jeżeli nie jest to możliwe pod względem technicznym, Sprzedający po okresie gwarancji zobowiązuje się dostarczać tego typu kody na każde żądanie Zamawiającego.”
W najnowocześniejszym sprzęcie medycznym takim jak ultrasonografy, wielu wiodących producentów na etapie produkcji zabezpiecza swoje produkty przed nieautoryzowanymi działaniami systemem kodów dynamicznych. Oznacza to, że kody te są generowane w konkretnej chwili, a dostęp do systemu generującego posiadają jedynie autoryzowani przedstawiciele serwisu. Aparaty są tak skonstruowane, że nie ma możliwości trwałego usunięcia tych kodów serwisowych. Jedyną możliwością dostępu do zaawansowanych opcji serwisowych jest udostępnianie kodów serwisowych w danej chwili przez przedstawiciela serwisu autoryzowanego. Reasumując, Wykonawca nie jest w stanie usunąć kodów serwisowych, a jedynie udostępnić je na każde żądanie Zamawiającego. System stałych niezmiennych kodów serwisowych stosowało wielu producentów sprzętu medycznego w swoich wcześniejszych urządzeniach. Obecne standardy światowe i rozwój technologiczny wymógł na producenta stosowanie dużo nowocześniejszego systemu kodów dynamicznych, który jest implementowany w najnowocześniejszym sprzęcie medycznym. W naszej opinii, Zamawiający, ogłaszając postępowanie, kierując się zasadą należytej staranności, zabiega właśnie o tego typu sprzęt.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 18. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 100
Czy dotychczas używany aparat jest zintegrowany z systemem HIS, RIS, PACS zamawiającego?
Jeśli tak, to czy jest możliwość przeniesienia licencji ze starego aparatu USG, na nowy aparat, który jest przedmiotem obecnego postępowania?

Takie rozwiązanie pozwoli zaoszczędzić Zamawiającemu środki przeznaczone na zakup wyposażenia szpitala.

Wyjaśnienie: Ultrasonograf, który jest przedmiotem obecnego postępowania nie ma zastąpić innego ultrasonografu. W związku z powyższym nie ma możliwości przeniesienia licencji.

Zapytanie nr 19. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 100

Czy Zamawiający wraz z dostawą i konfiguracją aparatu USG, wymaga dostarczenia trzech bezterminowych licencji: HIS od firmy Optimed STD, RIS od firmy Comarch S.A. oraz PACS od firmy INFINITT Healthcare Co., Ltd? Jaki jest koszt poszczególnych licencji?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu wraz z licencją/włączoną funkcjonalnością umożliwiającą pełną integrację aparatu z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM.

Z informacji uzyskanych od dostawców systemów HIS/RIS/PACS do prawidłowej wymiany danych pomiędzy aparatem, a systemami HIS/RIS/PACS niezbędna jest:

- a) Licencja HL7 na podłączenie urządzenia do systemów HIS/RIS,
- b) Konfiguracja badań w systemie HIS/RIS z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7 - Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania,
- c) Odpowiednia konfiguracja w systemie PACS – Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania.

Komunikaty DICOM Worklist generowane są z systemu PACS.

W celu określenia kosztów licencyjnych/integracyjnych proszę o złożenie zapytania ofertowego firmie Comarch S.A i dystrybutorowi systemu INFINITT PACS firmie ResQMed sp. z o.o. Wyżej wymienione koszty należy wliczyć w cenę oferty.

Zapytanie nr 20. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 100

Czy Zamawiający posiada wolne licencje oprogramowania: HIS, RIS, PACS?

Wyjaśnienie: Szpital nie posiada wolnej licencji w celu podłączenia oferowanego aparatu RTG do szpitalnych systemów HIS/RIS/PACS. W celu określenia kosztów licencyjnych/integracyjnych proszę o złożenie zapytania ofertowego firmie Comarch S.A i dystrybutorowi systemu INFINITT PACS firmie ResQMed sp. z o.o. Wyżej wymienione koszty należy wliczyć w cenę oferty.

Zapytanie nr 21. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 100

Czy Zamawiający prześle dane kontaktowe do dostawców oprogramowania: HIS, RIS, PACS?

Wyjaśnienie:

System HIS/RIS – firma Comarch S.A.

Pan Adam Szabuniewicz

e-mail: Adam Szabuniewicz adam.szabuniewicz@comarch.pl

System INFINITT PACS – firma ResQMed sp. z o.o.

e-mail: biuro@grupaq.pl

Zapytanie nr 22. Dotyczy: zadanie nr 9 Ad. Załącznik nr 1 pkt. 100

Czy Zamawiający posiada wynegocjowane warunki zakupu bezterminowych licencji: HIS, RIS, PACS?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie posiada wynegocjowanych warunków zakupu bezterminowych licencji: HIS, RIS, PACS.

Zapytanie nr 23. Dotyczy: Załącznik nr 1, FAC, Pakiet nr 8 – Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny, WYMAGANIA OGÓLNE, pkt 1 „Rok produkcji: min 2023
Urządzenie fabrycznie nowe, nie powystawowe.”

Prosimy o potwierdzenie, że punkt ten dotyczy wyłącznie jednostki głównej aparatu RTG z ramieniem C, ze względu na fakt, że pozostałe akcesoria jak np. detektor, monitory itp. mogą być wyprodukowane w innym okresie lub roku niż sam aparat i podanie wszystkich dat w rozbiu na wszystkie elementy i akcesoria będzie znacznym utrudnieniem, również z uwagi na to, że niektóre elementy mogą być jeszcze w produkcji podczas składania oferty.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ i Projektowanymi postanowieniami umowy.

Zapytanie nr 24. Dotyczy: Załącznik nr 1, FAC, Pakiet nr 8 – Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny, WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI, Pkt. 52 “Podłączenie i integracja z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS zgodnie z zasadami obiegu dokumentacji medycznej (EDM). Integracja poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM.

Obsługa DICOM/Storage/Worklist.

Uruchomienie aparatu obejmuje m.in. pełną integrację aparatu RTG z systemami informatycznymi Zamawiającego. Zakres prac obejmuje m.in. integrację DICOM dostarczanych rozwiązań z systemem PACS, konfigurację badań w systemie HIS/RIS (jeżeli konieczna) z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7. Dostawca musi dostarczyć komplet bezterminowych licencji niezbędnych do podłączenia z systemami HIS, RIS i PACS.

Zamawiający posiada system HIS Optimed STD oraz RIS firmy Comarch S.A., a także system INFINITT PACS firmy INFINITT Healthcare Co., Ltd”

Czy Zamawiający wymaga integracji aparatu z systemem generującym DICOM Worklist i dodatkowo licencje na komunikację HL7 pomiędzy systemami które posiada Zamawiający (HIS/RIS/PACS)?

Prosimy o podanie, z którego systemu generowane są DICOM Worklist?

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu wraz z licencją/włączoną funkcjonalnością umożliwiającą pełną integrację aparatu z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM.

Z informacji uzyskanych od dostawców systemów HIS/RIS/PACS do prawidłowej wymiany danych pomiędzy aparatem, a systemami HIS/RIS/PACS niezbędna jest:

- a) Licencja HL7 na podłączenie urządzenia do systemów HIS/RIS,
- b) Konfiguracja badań w systemie HIS/RIS z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7 - Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania,
- c) Odpowiednia konfiguracja w systemie PACS – Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania.

Komunikaty DICOM Worklist generowane są z systemu PACS.

W celu ustalenia szczegółowych warunków integracji proszę o złożenie zapytania ofertowego firmie Comarch S.A i dystrybutorowi systemu INFINITT PACS firmie ResQMed sp. z o.o.

Zapytanie nr 25. DOTYCZY: Wideolaryngoskop

Czy Zamawiający dopuści ofertę na wideolaryngoskop UeScope UED-A o bardzo zbliżonych parametrach wymienionych poniżej?

1. Kolorowy i dotykowy wyświetlacz LCD, rozdzielczość HD, o przekątnej 3 cale, z możliwością bezprzewodowego udostępniania obrazu przez wi-fi.
2. Wymiary maksymalne (z łyżką nr 4) 190 x 80 x 150 mm, monitor 85 x 63 x 20 mm.
3. Waga: monitor 158 g + tor wizyjny 92 g
4. Zasilanie: bateria litowa 3,7V (czas pracy ok. 210 minut)
5. Źródło światła: LED wysokiej intensywności
6. Kamera: CMOS
7. Obudowa wykonana z materiału termoplastycznego o jakości medycznej i elementów ze stali nierdzewnej.
8. Rok produkcji 2024
9. Możliwość użycia jednorazowych i sterylnych łyżek typu Macintosh w rozmiarach 0,1,2,3 i 4.
10. Jednorazowe łyżki/ostrza zintegrowane z rękojeścią/osłoną wielorazowego toru wizyjnego (minimalizacja dezynfekcji oraz ograniczenie ryzyka zakażeń krzyżowych).

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 26. DOTYCZY: Wideolaryngoskop

Jakich rozmiarów łyżek/ostrzy i w jakiej ilości wymaga Zamawiający?

Wyjaśnienie: Zestaw startowy nr łyżki 2,3,4.

Zapytanie nr 27. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając dostarczenia 2 kpl. Stacji przeglądowych do aparatu RTG? Oferowany aparat jest rozwiązaniem kompaktowym, jednoelementowym w którym monitor przeglądowy znajduje się na wspólnym wózku z aparatem RTG.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 28. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada zarówno tryb pulsacyjnej w zakresie 1, 2, 4, 8 pulsów/s oraz fluoroskopii ciągłej? Rozwiązanie takie pozwala na szeroki wybór trybu pracy, dopasowany do wykonywanej procedury oraz specyfiki prześwietlanej anatomii.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 29. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada wielkość dużego ogniska 1,4 mm?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 30. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, którego pojemność cieplna anody wynosi 76 kHU?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 31. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, którego waga całości wynosi 320 kg? Oferowane rozwiązanie jest kompaktowe, jednoelementowe i gwarantuje oszczędność miejsca na bloku oraz łatwość przemieszczania się pomiędzy salami.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 32. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada wolną przestrzeń 78cm?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 33. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 23-24 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada zakres ruchu pionowego 45 cm oraz SID 100 cm?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 34. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat który nie posiada dodatkowego wózka z monitorem i jest rozwiązaniem kompaktowym jednoelementowym? Oferowany aparat jest rozwiązaniem kompaktowym, jednoelementowym w którym monitor przeglądowy znajduje się na wspólnym wózku z aparatem RTG.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 35. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 33-34 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada płaski detektor 31 x 31 cm w technologii CMOS o rzeczywistym polu obrazowania 29x29cm, które jest standardowym rozmiarem wśród producentów tego typu aparatów?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 36. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny

Pkt. 35 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada jeden rozmiar detektora i umożliwi wykonywanie zdjęć wszystkich pacjentów od pacjentów pediatrycznych do bariatrycznych. Aparat nie ma możliwości zmiany formatu detektora.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 37. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 36 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, w którym nie ma możliwości wyjmowania detektora gdyż jest wbudowany w aparat i tylko w taki sposób jest możliwość wykonywania zdjęć przyłóżkowych.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 38. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 41 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada dotykowy tablet znajdujący się na wózku ramienia C do sterowania funkcjami generatora i programami 10'? Różnica jest niewielka.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 39. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 52 Czy Zamawiający posiada wolną licencję na podłączenie i integrację aparatu z systemem szpitalnym HIS/RIS/PACS? Jeśli nie, to prosimy o potwierdzenie konieczności zakupu licencji przez wykonawcę.

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu wraz z licencją/włączoną funkcjonalnością umożliwiającą pełną integrację aparatu z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM.

Z informacji uzyskanych od dostawców systemów HIS/RIS/PACS do prawidłowej wymiany danych pomiędzy aparatem, a systemami HIS/RIS/PACS niezbędna jest:

- a) Licencja HL7 na podłączenie urządzenia do systemów HIS/RIS,
- b) Konfiguracja badań w systemie HIS/RIS z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7 - Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania,
- c) Odpowiednia konfiguracja w systemie PACS – Wymagana jest odpowiednia konfiguracja za pośrednictwem dostawcy posiadanego przez Zamawiającego oprogramowania.

Komunikaty DICOM Worklist generowane są z systemu PACS.

W celu określenia szczegółowych kosztów licencyjnych/integracyjnych proszę o złożenie zapytania ofertowego firmie Comarch S.A. i dystrybutorowi systemu INFINITT PACS firmie ResQMed sp. z o.o. Wyżej wymienione koszty należy wliczyć w cenę oferty.

Zapytanie nr 40. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Aparat RTG przyłóżkowy wysoce specjalistyczny Pkt. 55 Czy Zamawiający posiada wolną licencję na podłączenie aparatu z programem kontroli jakości? Jeśli nie, to prosimy o potwierdzenie konieczności zakupu licencji przez wykonawcę.

Wyjaśnienie: Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu wraz z licencją/włączoną funkcjonalnością umożliwiającą podłączenie aparatu do programu do kontroli jakości Diagnostomic firmy Pro-Project Group. Zamawiający posiada licencję oprogramowania Diagnostomic firmy Pro-Project Group umożliwiającą dopisywanie kolejnych urządzeń przez pracowników Szpitala.

Zapytanie nr 41. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Stacja przeglądowa Pkt. 1-3 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat który posiada dodatkowej stacji przeglądowej ani wózka z monitorem dodatkowym? Monitor zamontowany na aparacie RTG spełnia wszystkie funkcje stacji przeglądowej. Oferowany aparat jest rozwiązaniem kompaktowym, jednoelementowym w którym monitor przeglądowy znajduje się na wózku z aparatem RTG oraz umożliwia wyświetlanie i analizę obrazów diagnostycznych. Oferowane rozwiązanie spełnia wszystkie wymagania bezpieczeństwa.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 42. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Stacja przeglądowa Pkt. 4-18 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG, który posiada wyższej klasy 1 monitor medyczny w technologii 4K UHD o przekątnej 27" dzielony na dwa ekrany, o rozdzielczości 3840x2160, zgodny z krzywą Dicom, z możliwością prezentacji jednocześnie obrazu żywego i referencyjnego w naturalnej wielkości? Oferowany monitor znajduje się na jednym wózku z aparatem RTG i posiada głębokość digitalizacji do 32 bit, kąt widzenia 178°, luminację maksymalną 600cd/m², luminację skalibrowaną do DICOM 600cd/m², kontrast 1000:1. Monitor jest integralną częścią aparatu RTG, zatem obraz pojawia się od razu na wyświetlaczu i nie ma konieczności posiadania dodatkowych sygnałów wejściowych oraz dodatkowych portów USB. Monitor jest objęty jednym certyfikatem wraz z aparatem oraz wyrobem medycznym klasy IIb. Parametr oferowany przewyższa wymagania Zamawiającego, jest to monitor medyczny w technologii 4K

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 43. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Stacja przeglądowa Pkt. 15, 27 Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając innego okresu gwarancji dla aparatu RTG i innego dla stacji przeglądowej? Oferowane przez naszą firmę rozwiązanie jest kompaktowe i objęte jednym okresem gwarancji.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 44. Załącznik nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 Stacja przeglądowa Pkt. 19-26 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia komputera stacji lekarskiej typu PC? Oferowany przez naszą firmę wysoce specjalistyczny aparat RTG nie wymaga pracy razem z dodatkowym komputerem.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 45. Dotyczy: pakiet nr 1, poz. 5 Fotel do transportu pacjenta w pozycji siedzącej Czy Zamawiający dopuści: rok produkcji nie wcześniej niż 2023, sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, w oryginalnym opakowaniu, z gwarancją taką samą jak dla produktu z 2024 r.?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

Zapytanie nr 46. Dotyczy: pakiet nr 1, poz. 5 Fotel do transportu pacjenta w pozycji siedzącej Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu szkolenia wyznaczonych pracowników technicznych w zakresie wykonywania przeglądów okresowych, potwierdzonego certyfikatem uprawniającym do przeprowadzania tego typu przeglądów. Zgodnie z wytycznymi producenta przeprowadzanie przeglądów technicznych jest możliwe tylko przez autoryzowany serwis, posiadający dostęp do bieżących procedur przeglądu technicznego i posiadających dedykowane urządzenia kontrolne pozwalające na właściwe przeprowadzenie takiego przeglądu.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 47. Dotyczy: pakiet nr 2, poz. 1- Stacja monitorująca kardiomonitor; 2- Aparat EKG; 3- Kardiomonitor

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu szkolenia wyznaczonych pracowników technicznych w zakresie wykonywania przeglądów okresowych, potwierdzonego certyfikatem uprawniającym do przeprowadzania tego typu przeglądów.

Zgodnie z wytycznymi producenta przeprowadzanie przeglądów technicznych jest możliwe tylko przez autoryzowany serwis, posiadający dostęp do bieżących procedur przeglądu technicznego i posiadających dedykowane urządzenia kontrolne pozwalające na właściwe przeprowadzenie takiego przeglądu

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 48. Dotyczy: pakiet nr 3, poz. nr 5 System kompresji klatki piersiowej

Czy Zamawiający dopuści: rok produkcji nie wcześniej niż 2023, sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, w oryginalnym opakowaniu, z gwarancją taką samą jak dla produktu z 2024 r.?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

Zapytanie nr 49. Dotyczy: pakiet nr 3, poz. nr 5 System kompresji klatki piersiowej

Czy Zamawiający dopuści system kompresji klatki piersiowej z częstością kompresji zawartą w zakresie od 102 – 120 uciśnień na minutę?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

Zapytanie nr 50. Dotyczy: pakiet nr 3, poz. nr 5 System kompresji klatki piersiowej

Czy Zamawiający dopuści system kompresji klatki piersiowej z głębokością kompresji: w zakresie od 4 – 5,3 cm dla urządzenia typu tłok lub 20% głębokości klatki piersiowej w przypadku pasa obwodowego?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

Zapytanie nr 51. Dotyczy: Pakiet nr 3, poz. nr 1,2,3,4,5

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu szkolenia wyznaczonych pracowników technicznych w zakresie wykonywania przeglądów okresowych, potwierdzonego certyfikatem uprawniającym do przeprowadzania tego typu przeglądów.

Zgodnie z wytycznymi producenta przeprowadzanie przeglądów technicznych jest możliwe tylko przez autoryzowany serwis, posiadający dostęp do bieżących procedur przeglądu technicznego i posiadających dedykowane urządzenia kontrolne pozwalające na właściwe przeprowadzenie takiego przeglądu. W/w asortyment odpowiada za ratowanie/podtrzymywanie funkcji życiowych m.in. podczas akcji RKO i z tego powodu wnosimy jak na wstępie.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 52. Dotyczy: pakiet nr 1, Pakiet nr 1, Poz. 12 Stanowisko do wykonywania czynności diagnostycznych – detektor tętna płodu, otoskop

Czy Zamawiający dopuści: rok produkcji nie wcześniej niż 2023, sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, w oryginalnym opakowaniu, z gwarancją taką samą jak dla produktu z 2024 r.?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 53. Dotyczy: pakiet nr 2, poz. 5 VIDEOLARYNGOSKOP

Czy Zamawiający dopuści: rok produkcji nie wcześniej niż 2023, sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, w oryginalnym opakowaniu, z gwarancją taką samą jak dla produktu z 2024 r.?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 54. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE

SPECJALISTYCZNY, Dotyczy SWZ – rozdział V oświadczenie o dokumentach

Zamawiający w rozdziale V SWZ wskazuje, iż „W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy, odpowiadają wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji warunków zamówienia, do oferty należy dołączyć:

- **Oświadczenie o dokumentach** – tj. oświadczenie, że posiada wymagane prawem, aktualne, stosowne dla każdej oferowanej w tym postępowaniu pozycji asortymentowej pozwolenia użytkowania i stosowania w Służbie Zdrowia na terenie RP, certyfikaty i dopuszczenia właściwej urzędowej instytucji kontroli jakości, łącznie z certyfikatami CE dokumentującymi aktualne zgłoszenie rejestracji oferowanego produktu do Rejestru produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Jednocześnie oświadczamy, że w przypadku odrębnego żądania. Zamawiającego któregośkolwiek dokumentu w formie poświadczonej z oryginałem kopii, zostanie on niezwłocznie dostarczony - według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 4 do SWZ (nie dotyczy pakietu nr 7 i 10).**”

Wnosimy o modyfikację treści oświadczenia z uwagi na sprzeczność jego treści z obowiązkami po stronie Wykonawcy (w tym Dystrybutora, Producenta) w zakresie powiadomień i/lub zgłoszeń wyrobów medycznych do Urzędu Rejestracji wynikających z obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych.

Propozycja zapisu: oświadczenie o dokumentach tj. oświadczenie, że Wykonawca posiada dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanego asortymentu do obrotu zgodne

z obowiązującymi przepisami tj. zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974) – jeżeli dotyczy

Jednocześnie oświadczamy, że w przypadku odrębnego żądania. Zamawiającego któregośkolwiek dokumentu w formie poświadczonej z oryginałem kopii, zostanie on niezwłocznie dostarczony - według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 4 do SWZ (nie dotyczy pakietu nr 7 i 10).**"

Uzasadnienie: Link do komunikatu Urzędu w tej sprawie: <https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-27-wrze%C5%9Bnia-2023-r>

Wykaz Dystrybutorów, link do komunikatu Prezesa Urzędu: <https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-30-czerwca-2023>

W związku z powyższym Wykonawca, który wywiązał się z obowiązku powiadomienia/zgłoszenia może nie mieć możliwości przedstawienia Zamawiającemu dowodu w formie poświadczonej z oryginałem kopii. W szeroko rozumianym obrocie wyrobami medycznymi, dokumentami potwierdzającymi, że mamy do czynienia z wyrobem medycznym, są deklaracja zgodności oraz certyfikat jednostki notyfikowanej (jeżeli jest wymagany), natomiast potwierdzenia takiego nie stanowi formularz zgłoszenia, powiadomienia, wpisanie wyrobu do systemów elektronicznych, o których mowa w art. 21-23 ustawy o wyrobach medycznych czy też legitymowanie się zaświadczeniem potwierdzającym dokonanie czynności.

Wyjaśnienie: Zamawiający zamieszcza na stronie prowadzonego postępowania

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/916605> zmodyfikowany załącznik nr 4 do SWZ – oświadczenie o dokumentach z dnia 14.05.2024 r.

Zapytanie nr 55. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy dokumentacji odbiorowej

Z uwagi na fakt, że postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone są elektronicznie oraz część dokumentów odbiorowych takich jak: certyfikaty, deklaracje, instrukcje odbioru – są przygotowywane dla Zamawiającego w biurze a nie z poziomu fabryki tak jak sprzęt, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przekazanie wymaganej dokumentacji odbiorowej - w wersji elektronicznej. Ponadto wielu producentów wystawia deklaracje zgodności w formie elektronicznej opatrzone podpisami elektronicznymi, co zdecydowanie utrudnia przekazanie ich w formie papierowej (np. są zabezpieczone przed wydrukiem).

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 56. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy dokumentów zamówienia

Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca w JEDZ ma odznaczyć opcję TAK w części IV: Kryteria kwalifikacji, α: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI i nie jest zobligowany wypełniać pozostałych sekcji tej części formularza.

Wyjaśnienie: Zamawiający potwierdza.

Zapytanie nr 57. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par 3 ust 4.

Wnosimy o modyfikację zapisów umowy. Zgodnie z ugruntowanym orzecznictwem oraz zapisami kodeksu cywilnego Zamawiający nie może odmówić odbioru, jeżeli przedmiot posiada wady nieistotne.

Wystąpienie wad nieistotnych obliguje Zamawiającego do dokonania odbioru przedmiotu umowy z wykorzystaniem ewentualnie uprawnień określonych kodeksowo. Z chwilą odbioru przedmiotu umowy rozpoczyna się bieg terminu gwarancji i rękojmi oraz przechodzą na Zamawiającego ryzyka związane z utrzymaniem sprzedanej rzeczy.

Propozycja zapisu: „4. Strony uzgadniają, iż momentem wydania Przedmiotu Umowy dla Zamawiającego będzie dzień podpisania protokołu odbioru Przedmiotu Umowy przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego z klauzulą „bez uwag/wad istotnych”.”

Cytat fragmentu umowy „4. Strony uzgadniają, iż momentem wydania Przedmiotu Umowy dla Zamawiającego będzie dzień podpisania protokołu odbioru Przedmiotu Umowy przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego z klauzulą „bez zastrzeżeń”.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ, z uwagi na specyfikę działalności Zamawiającego.

Zapytanie nr 58. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par 3 ust 11.

Dla przejrzystości interpretacyjnych ustępu 11 par 3 umowy, wnosimy o doprecyzowanie zapisów niniejszego ustępu „w zakresie uwag lub zastrzeżeń **istotnych**” (aby treść umowy była zgodna z przepisami kodeksu cywilnego). Jeżeli Zamawiający nie zgadza się na powyżej opisaną modyfikację, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający interpretuje ten ustęp zgodnie z rozumieniem kodeksu tj. iż może odmówić odbioru Przedmiotu umowy jedynie w sytuacji wystąpienia wad istotnych, które są przez niego spisane w postaci uwag lub zastrzeżeń, a odbiór przedmiotu nastąpi dopiero po ich usunięciu.

Cytat fragmentu umowy „11. Zamawiający może odmówić odebrania Przedmiotu Umowy w przypadku zgłoszenia przez uprawnionego przedstawiciela Zamawiającego uwag lub zastrzeżeń,”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 59. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU

Wnosimy o modyfikację zapisów w umowie w zakresie wyrażenia „bez zastrzeżeń” na „bez uwag istotnych”.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 60. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU par 13

Prosimy o wprowadzenie zapisów dotyczących zawarcia umowy również w formie elektronicznej jaką dopuszcza kodeks cywilny.

Propozycja zapisów poniżej:

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

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

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ, do umów stosujemy również KC.

Zapytanie nr 61. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU

Prosimy o wprowadzenie do umowy zapisów dotyczących do kogo, pod jaki adres email, numer telefonu po stronie Wykonawcy Zamawiający ma zgłaszać ujawnione w okresie gwarancji wady lub usterki. Dane kontaktowe w zakresie osób wskazanych do realizacji przedmiotu umowy oraz świadczenia gwarancji są w wielu firmach różne, a zapis ten ułatwi użytkownikom przedmiotu umowy jej czytanie.

Wyjaśnienie: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Projektowanych Postanowień Umowy.

Zapytanie nr 62. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU- par. 8 ust. 2 pkt 2

Wnosimy o zamiarkowanie kary za zwłokę z 0,3% na 0,2 % (zgodnie z rekomendacją UZP oraz ugruntowaną praktyką rynkową). Cytat zapisów umowy: „za zwłokę w oddaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,3% całkowitego wynagrodzenia brutto wskazanego w § 4 ust. 1 umowy za każdy dzień zwłoki,”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 63. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par 8 ust 3

Zgodnie z kodeksową równowagą stron umowy wnosimy o zmianę zapisów poniższego fragmentu i wskazanie iż obie strony umowy mogą dochodzić odszkodowania uzupełniającego. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu prosimy o wyjaśnienie jaką uzasadniona potrzeba kryje się

„3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania odszkodowania uzupełniającego, gdyby wysokość poniesionej szkody przewyższała wysokość kar umownych.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 64. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par 8 ust 5

Wnosimy o zmiarkowanie łącznej wysokości kar umownych do 20 %. Limit 30% jest w naszej ocenie rażąco wygórowany oraz nie odzwierciedla sytuacji praktyki rynkowej popartej opiniami UZP w tym zakresie.

Prosimy o wyjaśnienie jaką uzasadnioną potrzebą kieruje się Zamawiający ustalając tak wysoki limit łącznej wartości kar, w sytuacji gdy poszczególne kary wyspecyfikowane w katalogu kar naliczane są od wartości brutto całego przedmiotu umowy a nie jej części, co daje możliwość zadośćuczynienia Zamawiającemu.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 65. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto przedmiotu umowy (urządzenia), Którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 66. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego – załącznik nr 1 do SWZ

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

Wyjaśnienie: W przypadku zastosowania różnych stawek VAT należy dołączyć formularz z rozbiem cen na poszczególne stawki VAT, a w Formularzu asortymentowo-cenowym wpisać wszystkie zastosowane stawki VAT.

Zapytanie nr 67 Dotyczy par 13 ust 1 umowy – załącznik nr 5 C do SWZ

Z uwagi na fakt, iż umowa dotyczy postępowania prowadzonego zgodnie z rygorem ustawy PZP wnosimy o modyfikację zapisów par 13 ust 1. Propozycja zapisu poniżej:

„W zakresie nieuregulowanym w niniejszej umowie znajdują zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych a w sprawach nieuregulowanych tą ustawą, przepisy Kodeksu cywilnego.”

Wyjaśnienie: Patrz odpowiedź na zapytanie nr 60.

Zapytanie nr 68. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy: WYPOSAŻENIE DODATKOWE / WARUNKI SERWISU I GWARANCJI

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zrealizował:

„Podłączenie i integracja z systemami informatycznymi używanymi w Szpitalu: HIS/RIS/PACS zgodnie z zasadami obiegu dokumentacji medycznej (EDM). Integracja poprzez medyczne formaty wymiany danych HL7 i DICOM.

Obsługa DICOM/Storage/Worklist.

Uruchomienie aparatu obejmuje m.in. pełną integrację aparatu RTG z systemami informatycznymi Zamawiającego. Zakres prac obejmuje m.in. integrację DICOM dostarczanych rozwiązań z systemem PACS, konfigurację badań w systemie HIS/RIS (jeżeli konieczna) z wykorzystaniem istniejących u Zamawiającego mechanizmów integracji do obsługi zleceń na badania RTG w oparciu o mechanizm DICOM Worklist na podstawie danych pochodzących z systemu RIS poprzez protokół HL7.

Dostawca musi dostarczyć komplet bezterminowych licencji niezbędnych do podłączenia z systemami HIS, RIS i PACS.

Zamawiający posiada system HIS Optimed STD oraz RIS firmy Comarch S.A., a także system INFINITT PACS firmy INFINITT Healthcare Co., Ltd.”

Aktualnie Zamawiający wykorzystuje system Comarch RIS, który zgodnie z informacją od producenta oprogramowania Comarch S.A. nie wspiera standardu HL7 CDA PIK, a w szczególności Clinical Document Architecture („CDA”).

Czy Zamawiający w ramach niniejszego postępowania dopuści wymianę systemu Comarch RIS na rozwiązanie Comarch CRID jako system klasy RIS, który jest tożsamy technologicznie z systemem klasy HIS Comarch Optimed STD?

Wyjaśnienie: Zamawiający planuje wymianę systemu Comarch RIS na system Comarch CRID w ramach odrębnej umowy zawartej z firmą Comarch S.A. Wymiana nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.

Zapytanie nr 69. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 5c do SWZ par 7 ust 4

Prosimy o modyfikację zapisów ww. ustępu. Wykonawca w ramach gwarancji może dokonać wymiany modułu/elementu, a nie całego przedmiotu umowy.

Propozycja zapisu, który nie budzi wątpliwości poniżej:

„W okresie gwarancji trzy naprawy tego samego modułu/elementu Przedmiotu Umowy wynikające z jego wady powodują wymianę naprawianego modelu /elementu objętego umową na nowy wolny od wad. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych naprawianych przedmiotów po naprawie obejmuje okres do końca okresu gwarancji udzielonej na przedmiot umowy, lecz nie krócej niż 12 miesięcy.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 70. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par. 8 ust. 4

Wnosimy o modyfikację zapisów par. 8 ust. 4 w następujący sposób: *„Za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z winy Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy.”*

Zamawiający w naszej opinii poprzez zapis w par. 8 ust. 4 narusza w naszej ocenie kontraktową równowagę stron.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 71. DOTYCZY PAKIETU NR 8: APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY WYSOCE SPECJALISTYCZNY, Dotyczy załącznika nr 5 C- PPU – par. 9 ust. 1 pkt 1

Wnosimy o zmianę zapisów par. 9 ust. 1 pkt 1 w następujący sposób *„zmiany danych związanych z obsługą administracyjno-organizacyjną umowy, (np. zmiana danych teleadresowych, itp.), z wyłączeniem zmiany danych adresowych miejsca instalowania urządzenia”*

Wyjaśnienie: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Projektowanych postanowień umowy.

**W imieniu Zamawiającego
p.o. Dyrektora Szpitala Ogólnego
Wojciech Łuczaj**