



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



ZP.261.32.2023

Lębork, 19.01.2024 r.

ID postępowania:

ocds-148610-cfa16e8a-8eb2-11ee-b55a-a22b2d7f700e

Wyjaśnienie treści SWZ

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Modernizacja i doposażenie w sprzęt medyczny Szpitalnego Oddziału Ratunkowego SPS ZOZ w Lęborku – dostawa aparatów USG, aparatu RTG oraz stacji opisowej**”.
Znak sprawy: ZP-PN/UE/32/23.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

WYKONAWCA NR 1:

Część nr 3: Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR

Dotyczy SWZ:

1. **Rozdział III.8.7) oraz Załącznik nr 4 do SWZ, pkt 79 oraz wzór umowy, par. 4 ust. 2.6)**
 - a) Czy Zamawiający przez przystąpienie do usunięcia usterki rozumie także zdalną diagnostykę?
 - b) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec?
 - c) W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni

łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

- d) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modulem 3G opłacanym przez Wykonawcę?

Odp: Zamawiający przez przystąpienie do usunięcia usterki rozumie także zdalną diagnostykę. Zamawiający wyraża zgodę na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modulem 3G opłacanym przez Wykonawcę

2. Rozdział III.8.9) oraz Załącznik nr 4 do SWZ, pkt 81 oraz wzór umowy, par. 4 ust. 2.8)

- a) Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Przedmiot niniejszego zamówienia obejmuje skomplikowany system, którego czas dostawy od producenta wynosi kilka tygodni. Po dostawie sprzętu medycznego i komputerowego przez producenta należy wykonać montaż oraz instalację całego oprogramowania medycznego, kalibrację oraz wykonanie wszystkich testów rozruchowych. Dopiero po tym procesie następuje uruchomienie systemu. Biorąc pod uwagę powyższe, zakończenie nawet najbardziej skomplikowanej naprawy będzie możliwe nieporównywalnie wcześniej niż dostarczenie urządzenia zastępczego.
- b) Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 3 dni roboczych w przypadku awarii niewymagającej użycia części zamiennych, do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odp: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego dla Części nr 3. Zamawiający dopuści czas naprawy do 3 dni roboczych w przypadku awarii niewymagającej użycia części zamiennych, do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE.

3. Rozdział IV.1

- a) Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog firmowy/dokumentacja techniczna jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 4 do swz, a nie np. wymogów odnoszących się

np. do usług (przykładowo: podłączenie urządzeń do systemu PACS/HIS/RIS), czy też wymogów dotyczących np. dokumentacji, gwarancji itd.?

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

Odp: Zamawiający oczekuje potwierdzenia w dokumentach typu katalog firmowy/dokumentacja techniczna jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku nr 4 do SWZ. Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora producenta, potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych.

4. Rozdział V Termin wykonania zamówienia

Z uwagi na wydłużone terminy realizacji zamówień systemów przez fabrykę prosimy o wydłużenie terminu realizacji umowy do 12 tygodni od daty zawarcia umowy.

Odp: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji umowy. Wymagany termin wykonania zamówienia dla Części nr 3: maksymalnie 12 tygodni (3 miesiące) od dnia podpisania umowy.

Dotyczy wzoru umowy:

5. Dot. §3 ust. 3 pkt 2 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę zapisu tego punktu na: *„w przypadku, gdy wady uniemożliwiają użytkowanie urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem lub jeżeli wada zagraża życiu, zdrowiu lub bezpieczeństwu użytkowników lub nieusunięcie wady uniemożliwia prowadzenie działalności przez Zamawiającego: w stosownym uzgodnionym z Wykonawcą terminie, nie dłuższym niż 2 tygodnie od chwili zgłoszenia, przy równoczesnym obowiązku Wykonawcy zapewnienia urządzenia zastępczego do czasu usunięcia wady; w przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę uzgodnionego terminu, Zamawiający będzie uprawniony do zlecenia usunięcia wad przez inny **autoryzowany** podmiot na koszt i ryzyko Wykonawcy, bez utraty gwarancji”*.

Odp: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dot. §3 ust. 7 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę zapisu na następujący: „Okres gwarancji ulega wydłużeniu o czas od zgłoszenia do usunięcia wady, uniemożliwiającej wykonywanie badań.”

Odp: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dot. §4 ust. 3 wzoru umowy:

Gwarancja jakości dotyczy odpowiedzialności gwaranta za pewnego rodzaju niezgodność towaru z umową, wadliwość towaru. Brzmienie postanowienia jest nieprecyzyjne i nie uwzględnia sytuacji, w których powstała awaria/usterka spowodowana została np. okolicznościami siły wyższej, normalnego zużycia, ingerencją w sprzęt osób trzecich. Powoduje to niemożność lub istotne utrudnienie wyliczenia kosztu usługi (może prowadzić do zawyżenia kosztu usługi wskutek konieczności objęcia dużego zakresu ryzyka) i ryzyka po stronie Wykonawcy.

Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na dodanie, precyzującego w/w okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;

b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;

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

d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;

e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,

f. normalnego zużycia wymienionych części”

Odp: Zamawiający wyraża zgodę.

8. dot. §3 ust. 3 pkt 1) i 2)

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z postanowień frazy „i ryzyko”, a z pkt 2) także fragmentu „bez utraty gwarancji”.

Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może

potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc. Wybór wykonawcy zastępczego, to okoliczność zależna wyłącznie od Zamawiającego, w związku z tym stosowanie tego rodzaju zapisu stanowi w ocenie Wykonawcy działanie sprzeczne z treścią art. 433 pkt 3) ustawy Pzp (zakazane postanowienie umowne).

Odp: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z postanowień frazy „i ryzyko”. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie fragmentu „bez utraty gwarancji”. Zamawiający w celu zminimalizowania ryzyka dodaje w postanowieniach słowo „autoryzowany”: *„Zamawiający będzie uprawniony do zlecenia usunięcia wad przez inny autoryzowany podmiot na koszt Wykonawcy, bez utraty gwarancji.”*

9. dot. §6 ust. 1

Projekt umowy dotyczy jednorazowej dostawy sprzętu medycznego, służącego doposażeniu Szpitala, nie ma więc podstaw do zastosowania w treści umowy wskazanego zapisu, umożliwiającego Zamawiającemu rozwiązanie umowy za wypowiedzeniem w sytuacji związanej ze zmianą sposobu funkcjonowania Zamawiającego, o czym mowa w pkt 1)-3). Z momentem zawarcia Umowy strony są zobligowane do realizacji przedmiotu zamówienia, w tym Wykonawca ponosi odpowiedzialność za dostarczenie sprzętu, który z odpowiednim wyprzedzeniem w stosunku do daty dostawy musi zostać zamówiony u producenta. Ponosi więc określone koszty związane z dostarczeniem aparatury do Zamawiającego zgodnie z umową i OPZ, a sprzęt o parametrach określonych przez tego konkretnego Zamawiającego nie może w łatwy sposób zmienić adresata. Treść kwestionowanego zapisu byłaby uzasadniona w przypadku świadczenia ciągłego np. regularnych dostaw akcesoriów, leków czy usług utrzymania, a nie jak w tym wypadku jednorazowej sprzedaży. **Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o wykreślenie wskazanego postanowienia.**

Odp: Zamawiający wyraża zgodę.

10. dot. §6 ust. 2

Odstąpienie od umowy jest każdorazowo najdalej idący, niekoniecznie korzystnym dla Zamawiającego w skutkach rozwiązaniem. Wezwanie do prawidłowej realizacji umowy w praktyce może zapobiec potrzebie zerwania umowy. Strony powinny mieć zatem zapewnioną możliwość realizacji określonych czynności, a wyznaczony termin powinien im to umożliwiać. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie zdania następującej treści:

„Každorazowo przed odstąpieniem od umowy, strona odstępująca zobowiązana jest do wyznaczenia drugiej stronie terminu dodatkowego minimum 5 dni roboczych na podjęcie działań naprawczych i poinformowanie o nich strony odstępującej.”.

Odp: Zamawiający wyraża zgodę.

11. dot. §8 ust. 5

Biorąc pod uwagę treść art. 471 k.c. należy wskazać, iż Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które dłużnik odpowiedzialności nie ponosi. W zależności od okoliczności danego przypadku, kwestia niewywiązania się z obowiązków może być spowodowana okolicznościami całkowicie niezależnymi od Wykonawcy, a jednocześnie nie mieszczącymi się w zakresie obecnego kształtu postanowienia, co nie powinno automatycznie wykluczać możliwości powoływania ww. sytuacji, jako przesłanek egzoneracyjnych odpowiedzialności Wykonawcy. O możliwości zakwalifikowania określonych okoliczności, jako wyłączających winę Wykonawcę, powinny decydować zasady ogólne kodeksu cywilnego oraz stan faktyczny konkretnej sprawy, nie zaś jednostronnie narzucone przez Zamawiającego zasady umowne.

Wobec powyższego zwracamy się o modyfikację postanowienia:

„Strony zgodnie postanawiają, iż Wykonawca ponosi odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, nastąpiło na skutek działania siły wyższej, działań podejmowanych przez Zamawiającego lub **innych przyczyn za które Wykonawca na zasadach ogólnych nie ponosi odpowiedzialności.**”

Odp: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ:

12. Pkt 72 - Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż lampa RTG oraz detektor są elementami zużywalnymi i najprawdopodobniej będą podlegały wymianie w okresie gwarancji z powodu na zużycia wynikającego z normalnego używania, Wykonawca prosi o potwierdzenie, iż gwarancja na lampę RTG oraz detektor (niezależnie od ich wymiany lub wymian w okresie gwarancji) jest nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie lampy lub detektora przy tak długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na te elementy nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania sprzętu medycznego.

Odp: Zamawiający pragnie zaznaczyć, że minimalny wymagany okres gwarancji wynosi 24 miesiące. Jest to standardowy, ogólnie przyjęty okres gwarancji oferowany przez producentów sprzętu medycznego. Wykonawca może, ale nie musi, zaoferować

dłuższy okres gwarancji, co jest dodatkowo punktowane, jednak zaoferowanie dłuższego niż wymagany okresu gwarancji jest wyłącznie wolą i decyzją Wykonawcy. Nie może być sytuacji, że Zamawiający nie otrzyma gwarancji na wymienianą lampę lub detektor. W związku z powyższym Zamawiający może jedynie potwierdzić, że na wymienianą w okresie gwarancji część, w tym lampę lub detektor, będzie oczekiwał podstawowego okresu gwarancji, tj. 24 miesiące.

WYKONAWCA NR 2:

Pytanie 1

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR

- Czy Zamawiający wymaga aby częścią wyposażenia aparatu była zmotoryzowana, mobilna ścianka płucna?

Odp: Zamawiający wymaga, aby częścią wyposażenia aparatu była zmotoryzowana, mobilna ścianka płucna. Nie musi być ona zintegrowana z aparatem, może stanowić wyposażenie dodatkowe.

Pytanie 2

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR

- Czy Zamawiający wymaga aby częścią wyposażenia aparatu były dwa bezprzewodowe detektory?

Odp: Zamawiający wymaga, aby częścią wyposażenia aparatu były dwa bezprzewodowe detektory. Nie muszą być one zintegrowane z aparatem, mogą stanowić wyposażenie dodatkowe.

Pytanie 3

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 8

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG z częstotliwością generatora 25kHz.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 10

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG z zakresem prądowo-czasowym 0,1-320mAs.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 18

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG z wielkością dużego ogniska 1,3 mm.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 19

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG z pojemnością cieplną obudowy lamy wynoszącą 636 kWh.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 22

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG z odległością maksymalną podłoga-ognisko wynoszącą 195 cm.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 27

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG wyposażonego w detektor bezprzewodowy o matrycy 7,58 mln pikseli.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 29

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG w detektor bezprzewodowy o rozmiarze pojedynczego piksela wynoszącą 140 μm .

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 30

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG w detektor bezprzewodowy o rozdzielczości przestrzennej wynoszącej 3,5 lp/mm.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 29

- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu RTG w detektor bezprzewodowy o rozmiarze pojedynczego piksela wynoszącą 140 μm .

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Część nr 3 Aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR, pkt 68

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

Odp: Zamawiający dopuszcza.

WYKONAWCA NR 3:

Dot. Część nr 3 - aparat cyfrowy RTG przyłóżkowy mobilny dla SOR Załącznik Nr 4 do SWZ

Prosimy o dopuszczenie aparatu równoważnego, różniącego się n/w parametrami:

1. Pkt. 4 - Detektor innego producenta niż wytwórcy aparatu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Pkt. 8 – Częstotliwość generatora poniżej 70kHz

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

3. Pkt. 10 – zakres prądowo-czasowy od 0,32 mAs do 360 mAs

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

4. Pkt. 17 – lampa jednoogniskowa 0,8 mm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

5. Pkt. 19 – pojemności cieplna 1,1 mHU

Odp. Zamawiający dopuszcza.

6. Pkt. 24 – kat obrotu lampy - Zakres obrotu kołpaka lampy wokół osi poziomej $\geq \pm 130^\circ$;
Zakres obrotu kolumny lampy wokół osi pionowej $\geq \pm 90^\circ$

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

7. Pkt. 27 – Aktywna matryca detektora 2350 x 2866

Odp. Zamawiający dopuszcza.

8. Pkt. 28 – wymiary detektora 44 cm x 46,1 cm

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

9. Pkt. 29 - Rozmiar piksela 148 μm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

10. Pkt. 30 – poniżej 4 Lp/mm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

11. Pkt. 32 – waga 3,3 kg

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

12. Pkt. 49 – bez kątów Cobba

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

13. Pkt. 53 – bez funkcji

Odp. Zamawiający dopuszcza.

14. Pkt. 60 –inne rozwiązanie - wyłącznik bezpieczeństwa na aparacie umożliwiający co najmniej zatrzymanie napędu

Odp. Zamawiający dopuszcza.

15. Pkt. 63 – jeden silnik

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

16. Pkt. 70 – bez funkcji – unikatowa

Odp. Zamawiający dopuszcza.

17. Pkt. 71 – bez funkcji – unikatowa

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

WYKONAWCA NR 4:

Pytanie 1

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 3

Biorąc pod uwagę najważniejsze dla operatora czyli funkcjonalność – wielkość panelu dotykowego nie ma znaczenia. Pragniemy zaznaczyć, że oferowany ultrasonograf posiada panel dotykowy 10,1 cala o rozdzielczości 1280x800. W codziennej praktyce nie ma znaczenia, czy panel dotykowy ma 10 czy 13 cali, dlatego powyższy zapis należy traktować jako ograniczenie konkurencji i preferowanie konkretnej firmy. Ekran dotykowy w oferowanym przez nas aparacie jest rozwiązaniem wykorzystującym nowszą i wyższą technologię, oferuje pełną użyteczność, a funkcje na nim wyświetlane są ograniczone do niezbędnego minimum zapewniając przejrzystość i duży komfort pracy. Dzięki temu, że zawartość ekranu zmienia się w zależności od trybu pracy lub od używanej przez operatora opcji, nie powstaje zamieszanie z nawigowaniem między nieużywanymi opcjami i większy ekran dotykowy jest zbędny, a wręcz nie wskazany. Dodatkowo można dowolnie regulować intensywność podświetlenia zwiększając komfort długotrwałej pracy operatora. Prosimy o potwierdzenie, że aparat posiadający panel dotykowy 10,1 cala o rozdzielczości 1280x800 spełni oczekiwania Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada monitor 21,5 cala Wide Screen full HD LED o rozdzielczości 1920x1080 x 32 bity, ponadto jest wyposażony w opcję full screen, czyli opcję powiększenia obrazu diagnostycznego na cały ekran do min 80% powierzchni ekranu monitora, bez wyświetlania informacji ogólnych oraz informacji liczbowych dotyczących nastaw aparatu za pomocą jednego przycisku, co w efekcie przekłada się na większy obraz diagnostyczny niż na monitorach 23 cale.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada możliwości regulacji nachylenia panelu dotykowego? Formułując takie wymagania Zamawiający pozbawił jednego z czołowych producentów aparatów USG możliwości złożenia ważnej oferty. Większość aparatów renomowanych

producentów posiada ekrany dotykowe wbudowane na stałe, ponieważ składanie ich nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego i ergonomicznego – to nie są aparaty przenośne, gdzie taka funkcjonalność jest jak najbardziej wskazana. Wymaganie składanego ekranu dotykowego nie ma w tym wypadku uzasadnienia klinicznego i nie wpływa na właściwości diagnostycznych i ergonomii aparatu, a jedynie ogranicza uczciwą konkurencję i powoduje, że przytoczony w tym punkcie opis przedmiotu zamówienia wskazuje w sposób wyraźny na rozwiązania techniczne stosowane przez firmę Samsung.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 18

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada równoważną, do opisanej w pkt. 18, funkcjonalność tj. technologię Combined Pulse Imaging CPI technology - najnowszej generacji obrazowanie harmoniczne służące do poprawy rozdzielczości i kontrastu obrazu oraz usuwające szумы zarówno w polu bliskim jak i dalekim?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 28

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada pamięć dynamiczną cine na poziomie 9 000 obrazów? Taka ilość obrazów w praktyce codziennej jak i klinicznej oraz naukowej nigdy nie jest wykorzystywana. Pamięć Cine jest pamięcią podręczną pozwalającą lekarzowi cofnąć obraz po zatrzymaniu celem uzyskania lepszego ujęcia diagnostycznego. W takiej sytuacji cofane jest kilkadziesiąt, a czasem kilkaset klatek/obrazów, natomiast parametr minimum 12 000 obrazów nie znajduje żadnego logicznego uzasadnienia i jedynie ogranicza uczciwą konkurencję. Różnica ta nie wpływa na walory kliniczne ani użytkowe ultrasonografu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 31

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość powiększania/pomniejszania oraz przesuwania bryły 3D na ekranie dotykowym za pomocą gestów, natomiast obrót możliwy jest za pomocą TrackBall-a? Wymaganie rozwiązanie nie wpływa na właściwości diagnostyczne aparatu, a jedynie ogranicza konkurencję i uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 32

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada maksymalną głębokość obrazowania 1,5 - 44,1 mm? Oferowana niewiele niższa głębokość skanowania jest zupełnie wystarczająca i nie powoduje obniżenia właściwości diagnostycznych aparatu, a jedynie ogranicza konkurencję i uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 39

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada cyfrowej regulacji TGC dostępnej na dotykowym panelu, ale posiada równoważne powszechnie stosowane rozwiązanie z fizycznymi manipulatorami (potencjometrami suwakowymi) wzmocnienia zasięgowego TGC. Wymóg jaki stawia Zamawiający ogranicza konkurencję i wyklucza aparaty klasy Premium innych producentów, ponieważ taki zapis jest charakterystyczny wyłącznie dla jednego Producenta, którego aparaty jako jedyne na rynku spełniają ten wymogi. Ponadto, chcemy zaznaczyć że oferowany aparat w standardowym wyposażeniu posiada tryb łatwej obsługi, umożliwiającą optymalizację min. 40 parametrów za pomocą max. 3 suwaków.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 41

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o automatyczne badanie według IOTA? Wymaganie to nie ma uzasadnienia klinicznego, a jedynie ogranicza uczciwą konkurencję.

Odp. Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 10

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 43, 47

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o zaawansowane oprogramowanie elastografii typu ShearWave umożliwiające zarówno wizualizację, jak i ocenę elastyczności tkanek w czasie rzeczywistym, nałożona na obraz ultrasonograficzny w trybie B za pomocą

mapy kolorów. Pozwala na zmierzenie elastyczności w określonym miejscu i wyświetlenie wyniku w m/s lub kPa dostępne na głowicy konweksowej?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 44

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o oprogramowanie służące do automatycznej detekcji nerwów w czasie rzeczywistym? Wymaganie to nie ma uzasadnienia klinicznego, a jedynie ogranicza uczciwą konkurencję.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 45

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o aplikację dedykowaną do badań piersi w trybie B-Mode, umożliwiającą analizę morfologiczną oraz możliwości klasyfikacji nowotworowej według BI-RADS, zawierającą dodatkowy raport z badania piersi i tarczycy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 46

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o funkcję informującą o postępie porodu dzięki automatycznemu pomiarowi Aop (kąąt progresji) i kierunku głowy płodu? Wymaganie to nie ma uzasadnienia klinicznego, a jedynie ogranicza uczciwą konkurencję.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 49

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o wbudowane zasilanie bateryjne o pojemności 6600 mAh? Oferowana niewiele niższa pojemność baterii jest zupełnie wystarczająca i nie powoduje obniżenia właściwości diagnostycznych aparatu, a jedynie ogranicza konkurencję i uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 52

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o fuzję obrazów USG z obrazami CT/MR? Wymaganie to nie ma uzasadnienia klinicznego, a jedynie ogranicza uczciwą konkurencję.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 53

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który nie posiada możliwości rozbudowy o funkcję do pół automatycznego pomiaru objętości kości ramienia lub uda z 3 punktów? Wymaganie to nie ma uzasadnienia klinicznego, a jedynie ogranicza uczciwą konkurencję.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 54

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada głowicę Convex o następujących parametrach: zakres częstotliwości pracy 1-8 MHz, liczna elementów 192, kąt skanowania 63 stopnie, obrazowanie harmoniczne, możliwość pracy z przystawką biopsyjną? Niewielka różnica szerokości pola widzenia w praktyce jest niezauważalna i w żaden sposób nie wpływa na obniżenie własności diagnostycznych aparatu, a oferowana wartość jest wystarczająca do wszystkich procedur i badań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 55

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada głowicę Liniową o następujących parametrach: zakres częstotliwości pracy 4-15 MHz, liczna elementów 192, pole skanowania 46 mm, obrazowanie harmoniczne, możliwość pracy z przystawką biopsyjną? Niewielka różnica parametrów w praktyce jest niezauważalna i w żaden sposób nie wpływa na obniżenie własności diagnostycznych aparatu, a oferowana wartość jest wystarczająca do wszystkich procedur i badań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19**Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 56**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o głowicę Liniową o następujących parametrach: zakres częstotliwości pracy 3-11 MHz, liczna elementów 192, pole skanowania 39 mm? Niewielka różnica w dolnym zakresie częstotliwości oraz szerokość pola skanowania w praktyce jest niezauważalna i w żaden sposób nie wpływa na obniżenie własności diagnostycznych aparatu, a oferowana wartość jest wystarczająca do wszystkich procedur i badań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20**Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 59**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o głowicę Liniową o następujących parametrach: zakres częstotliwości pracy 6-19 MHz, liczna elementów 192, pole skanowania 38 mm, obrazowanie harmoniczne, możliwość pracy z przystawką biopsyjną? Niewielka różnica parametrów w praktyce jest niezauważalna i w żaden sposób nie wpływa na obniżenie własności diagnostycznych aparatu, a oferowana wartość jest wystarczająca do wszystkich procedur i badań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21**Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 2 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 60**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o głowicę Convex o następujących parametrach: zakres częstotliwości pracy 2-9 MHz, liczna elementów 192, kąt skanowania 105 stopni, obrazowanie harmoniczne, bez możliwości pracy z przystawką biopsyjną? Niewielka różnica parametrów w praktyce jest niezauważalna i w żaden sposób nie wpływa na obniżenie własności diagnostycznych aparatu, a oferowana wartość jest wystarczająca do wszystkich procedur i badań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Część nr 1 Aparat ultrasonograficzny, pkt. 61

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada możliwość rozbudowy o głowicę Endowaginalną o następujących parametrach: zakres częstotliwości pracy 3-12 MHz, liczna elementów 192, kąt skanowania 241 stopni, obrazowanie harmoniczne, możliwość pracy z przystawką biopsyjną? Niewielka różnica w dolnym zakresie częstotliwości w praktyce jest niezauważalna i w żaden sposób nie wpływa na obniżenie własności diagnostycznych aparatu, a oferowana wartość jest wystarczająca do wszystkich procedur i badań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

WYKONAWCA NR 5:

Pytanie nr 1 dot. SWZ Rozdział II pkt. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rozdzielenie części 4 (Aparat ultrasonograficzny i echokardiograf dla SOR) i utworzenie dwóch osobnych zadań np. 4A (aparaturasonograficzny) i 4B (echokardiograf dla SOR). Rozdzielenie zadań przełoży się na otrzymanie przez Zamawiającego korzystniejszych ofert na aparat ultrasonograficzny i echokardiograf, ponieważ umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów.

Odp. Zamawiający informuje, że formularz zmiany ogłoszenia nie przewiduje wprowadzenia dodatkowego zadania (części). Oznacza to, że Zamawiający może wprowadzić w ramach zmiany SWZ wprowadzić nowe zadanie (część), ale nie będzie miał narzędzia, by zmienić ogłoszenie o zamówieniu. Jeżeli zaś ogłoszenie o zamówieniu pozostanie bez zmian, wówczas będzie to skutkowało niezgodnością treści SWZ z ogłoszeniem. Z zaistniałej sytuacji wynika, że wprowadzanie nowych zadań (części) do postępowania jest niedopuszczalne i skutkowałoby koniecznością unieważnienia postępowania na podstawie art. 256 ustawy pzp.

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że unieważnia postępowanie w Części nr 4 na podstawie art. 256 ustawy pzp.

WYKONAWCA NR 6:

Pytanie 1 – dot. opis przedmiotu zamówienia, część nr 1, pkt 99:

99.	Gwarancja dostępności części zamiennych – min. 10 lat
-----	---

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymaganego okresu gwarancji dostępności części zamiennych do 5 lat z uwagi na fakt, iż jest to sprzęt elektroniczny i nie jest wspierany dłużej niż 5 lat od daty zakończenia produkcji.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2– dot. opis przedmiotu zamówienia, część nr 1, pkt 104:

Czy Zamawiający dopuści realizację gwarancji w formie door-to-door, tzn. przesłanie zareklamowanego sprzętu do serwisu i zwrot naprawionego urządzenia przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy z jednoczesnym zapewnieniem urządzenia zastępczego na okres naprawy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3- dot. część nr 2, 3, 4:

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga podłączenia urządzeń opisanych w części nr 2, 3 oraz 4 do systemu RIS/PACS firmy Alteris posiadanego przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie wymaga podłączenia urządzeń opisanych w Części nr 2 do systemu RIS/PACS. Zamawiający wymaga podłączenia urządzeń opisanych w Części nr 3 do systemu RIS/PACS. Postępowanie w zakresie Części nr 4 zostało unieważnione.

Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w treści oferty zmian i modyfikacji wprowadzonych niniejszymi wyjaśnieniami. W przypadku zaoferowania przedmiotu zamówienia o parametrach innych niż pierwotnie wyspecyfikowane w Arkuszu asortymentowo-cenowym, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia odpowiedniej zmiany oraz zaznaczenia jej źródła (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

Zatwierdził:

Adam Hoffmann

Zastępca Dyrektora ds. Finansowych