

Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna



57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica-Zdrój, dnia **12.12.2019r.**

L.dz. EZP.3820.509.2019

Znak sprawy **ZP/PN/2019/74-sprzęt VII**

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup wraz z dostawą i rozładunkiem sprzętu medycznego dla potrzeb Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.

Zamawiający, Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2019/74-sprzęt VII** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie nr 1

Pakiet nr. 7 pkt 6

Czy zamawiający oczekując aparatu wyprodukowanego w roku 2019 nie powinien w wymogach zawrzeć monitora o wysokiej rozdzielczości min. 1920 x1080 pixeli? Pragniemy zauważyć iż takie rozdzielczości występują już w średniej klasy smartfonach a Zamawiający zamierza zakupić wysokiej klasy aparat USG.

Odpowiedź 1

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 2

Pakiet nr. 7 pkt 8

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z możliwością regulacji położenia panelu sterowania +/- 30 stopni oraz z możliwością regulacji położenia monitora +/- 40 stopni? Pragniemy zauważyć iż podany parametr nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego, a ma jedynie na celu ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź 2

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Pakiet nr. 7 pkt 14

Czy zamawiający oczekując aparatu wyprodukowanego w roku 2019 nie powinien w wymogach zawrzeć technologii wykonania dysku twardego i wymagać zastosowania dysku typu SSD (wykonanego w technologii półprzewodnikowej) o pojemności min. 500 GB co znacznie przyspiesza pracę aparatu, skraca czas uruchamiania oraz zapisu na nośnikach. Dodatkowo pragniemy podkreślić, iż technologia HDD jest technologią przestarzałą i nie powinna znaleźć się w najnowszych aparatach.

Odpowiedź 3

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 4

Pakiet nr. 7 pkt 15

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z ekranem dotykowym umożliwiającym obsługę aparatu o przekątnej powyżej 10 cali? Pragniemy zauważyć iż podany parametr nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego, a ma jedynie na celu ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź 4

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 5

Pakiet nr. 7 pkt 16

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości regulacji kąta nachylenia panelu dotykowego? Pragniemy zauważyć iż podany parametr nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego, a ma jedynie na celu ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź 5

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 6

Pakiet nr. 7 pkt 22

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z zakresem bezstratnego powiększenia obrazu rzeczywistego min. 400 %?

Odpowiedź 6

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 7

Pakiet nr. 7 pkt 23

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z zakresem dynamiki systemu powyżej 250 dB?

Odpowiedź 7

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8

Pakiet nr. 7 pkt 23

Zamawiający wymaga dynamiki systemu min. 300 dB, w związku z tym czy Zamawiający wymaga również regulacji dynamiki systemu min. 1dB – 250dB??

Odpowiedź 8

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 9

Pakiet nr. 7 pkt 30

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z wielkością bramki Dopplerowskiej min. 0,5 do 15 mm?

Odpowiedź 9

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 10

Pakiet nr. 7 pkt 31

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z korekcją kąta bramki Dopplerowskiej w zakresie minimum $\pm 70^\circ$?

Odpowiedź 10

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 11

Pakiet nr. 7 pkt 31

Prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego jaką wartość diagnostyczną spełnia korekcja kąta w zakresie min. +/- 80 stopni. W codziennej pracy wykorzystuje się zakresy znacznie poniżej nawet 60° ze względu na to, iż badania przy większym kącie są niemiernodajne. Tym samym biorąc pod uwagę podstawy ultrasonografii, parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego. Pragniemy podkreślić, że regulacja kąta do 60° jest aż nadto wystarczająca do badań Dopplerowskich.

Odpowiedź 11

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12

Pakiet nr. 7 pkt 56-62

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium z głowicą convex wykonaną w technologii Singiel Crystal o zakresie częstotliwości pracy 1-7 MHz, z liczbą elementów 160, kątem skanowania 70° , długością czoła głowicy powyżej 45 mm, z możliwością pracy w trybie elastografii akustycznej, z obrazowaniem trapezowym i z możliwością podłączenia nasadki biopsyjnej?

Odpowiedź 12

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13

Pakiet nr. 7 pkt 68

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy systemu na dzień składania ofert o zastosowanie technologii eliminującej efekt przepływu w naczyniach celem optymalizacji wizualizacji naczyń?

Odpowiedź 13

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 14

Pakiet nr. 7 pkt 68

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje technologię Clarify™ Vascular Enhancement (VE) wykorzystywaną jedynie w aparatach przez jednego producenta firmę Siemens, która na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP, w związku z tym wnosimy o rezygnację z zapisu, który ma jedynie na celu ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź 14

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 15

Pakiet nr. 7 pkt 71

Pragniemy zauważyć iż Zamawiający wymaga możliwości rozbudowy o elastografię akustyczną wskazując jednocześnie nazwę własną producenta - metodę ARFI, nazwę wykorzystywaną jedynie w aparatach przez jednego producenta firmę Siemens, która na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP, w związku z tym wnosimy o rezygnację z zapisu, który ma jedynie na celu ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź 15

Zamawiający dopuszcza metodę „ARFI” lub metodę równoważną

Pytanie nr 16

Pakiet nr. 7 pkt 72

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z możliwością rozbudowy systemu na dzień składania ofert o obrazowanie panoramiczne w czasie rzeczywistym na długości 100 cm z możliwością wykonania pomiarów?

Odpowiedź 16

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 17

Pakiet nr. 7 pkt 72

Prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego jaką wartość diagnostyczną spełnia obrazowanie panoramiczne w czasie rzeczywistym na długości min. 200 cm z możliwością wykonywania pomiarów. W codziennej pracy wykorzystuje się zakresy znacznie poniżej nawet 100 cm. Tym samym biorąc pod uwagę podstawy ultrasonografii, parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego. Pragniemy podkreślić, że obrazowanie panoramiczne w czasie rzeczywistym na długości 100 cm jest aż nadto wystarczająca do wszelkich rodzajów badań.

Odpowiedź 17

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 18

Pakiet nr. 7 pkt 74

Podany parametr w zestawieniu z pozostałymi zapisami SIWZ w jednoznaczny sposób opisuje aparat jednego producenta firmy Siemens, który na obecnym etapie jako jedyny wykonawca spełnia kryteria, co przeczy zasadzie uczciwej konkurencji i stanowi naruszenie przepisów PZP w związku z tym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy systemu na dzień składania ofert o tryb „zamrożenia” systemu i bez możliwości zasilania na czas min. 30 minut z możliwością wznowienia pracy?

Odpowiedź 18

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 19

Pakiet nr. 7 pkt 72

Pragniemy zauważyć iż każdy ultrasonograf niezależnie od marki można wyposażyć w baterię UPS z możliwością odłączenia zasilania na czas min. 30 minut z możliwością pracy ciągłej lub z możliwością szybkiego wznowienia pracy tym samym wymogu trybu zamrożenia systemu staje się parametrem, który ma jedynie na celu ograniczenie konkurencji

Odpowiedź 19

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 20

Pakiet 6 Część nr: 6

parametrem kluczowym zarazem wyłączającym z sensu składania oferty jest urządzenie z możliwością 4 lezji.

Odpowiedź 20

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 21

Załącznik 1g, pkt 45, pkt 51, pkt 57

Czy Zamawiający dopuści do postępowania najwyższej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta, wyposażony w głowice obrazowe spełniające wszystkie pozostałe parametry o następującym zakresie częstotliwości:

Pkt. 45 – głowica liniowa – zakres częstotliwości: 3,6-13 MHz

Pkt. 51 – głowica liniowa - zakres częstotliwości: 2,9-11,5 MHz

Pkt. 57 – głowica konweksowa - zakres częstotliwości: 1,4-5,0 MHz

Różnice w zakresie częstotliwości są bardzo niewielkie, nie wpłyną na jakość diagnostyczną aparatu i mieszczą się w powszechnie stosowanym zakresie tolerancji.

Tylko pozytywna odpowiedź Zamawiającego, pozwoli nam na złożenie oferty w w/w postępowaniu.

Odpowiedź 21

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22

Dotyczy SIWZ, pkt 10.1

Czy z uwagi na to, że w katalogach, wyciągach z katalogów, broszurach informacyjnych producenta przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź 22

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23

Załącznik 1g, pkt 2

Czy Zamawiający dopuści rok produkcji aparatu 2020 i zmieni zapis w w/w punkcie na:
„Aparat fabrycznie nowy - wymagany rok produkcji: **minimum 2019**”?

Odpowiedź 23

Zamawiający dopuszcza rok 2020

Pytanie nr 24

Dotyczy SIWZ, pkt 11.5

Czy Zamawiający potwierdza, że oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej wymienione w pkt 11.5 SIWZ Wykonawca zgodnie z art. 24 ust 1 ustawy Pzp składa w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert a nie dołącza do oferty?

Odpowiedź 24

Zamawiający potwierdza - zgodnie z PZP

Pytanie nr 25

Dotyczy SIWZ, pkt 10.2, pkt 10.3 oraz Załącznik 1g, pkt 80, pkt 81

Zamawiający w pkt. 10.2 SIWZ wymaga, aby dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP oferowanego sprzętu tj. deklaracja zgodności, certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną oraz powiadomienie/zgłoszenie do Rejestru wyrobów medycznych zostały dołączone do oferty natomiast w Formularzu asortymentowo-cenowym, Załącznik nr 1g, pkt 80 tych samych dokumentów wymaga w dostawie wraz ze sprzętem. Identyczna sytuacja dotyczy instrukcji obsługi opisanej w pkt 10.3 SIWZ i pkt 81 Załącznika 1g. Prosimy o modyfikację pkt 10.2 i 10.3 SIWZ zgodnie z zapisami załącznika 1g – Formularz asortymentowo-cenowy poprzez rezygnację z wymogu dołączenia ww. dokumentów do oferty i wprowadzenie zapisu o dostarczeniu ich w dostawie wraz ze sprzętem.

Odpowiedź 25

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, natomiast odstępuje od zapisu zamieszczonego w załącznik nr 1g

Pytanie nr 26

pakiet 2; l.p. 4

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z zapisem wstecznym EKG do 10 sek?

Odpowiedź 26

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27

pakiet 2; l.p. 7

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z kolorowym wyświetlaczem LCD 5,7” z panelem dotykowym?

Odpowiedź 27

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 28

pakiet 2; l.p. 10

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z możliwością rozbudowy o bezprzewodową i przewodową komunikację z siecią LAN lub WI-FI?

Odpowiedź 28

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 29

pakiet 2; l.p. 11

- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z możliwością wykonania do kilkunastu automatycznych badań na pracy akumulatorowej?

Odpowiedź 29

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30

pakiet 2; l.p. 13

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z możliwością rozbudowy o przyjmowania zleceń na wykonanie badania i odsyłania wyników w standardzie HL7?

Odpowiedź 30

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 31

pakiet 2; l.p. 14

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z 1 portem USB i 1 portem RS232 oraz z oprogramowaniem komputerowym do archiwizacji badań dołączonym do aparatu?

Odpowiedź 31

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32

pakiet 2; l.p. 20

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z częstotliwością próbkowania 2000 Hz na kanał?

Odpowiedź 32

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 33

pakiet 2; l.p. 23

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z pamięcią 400 badań? Przy czym dostarczone będzie oprogramowanie do komputerowego EKG, które będzie miało możliwość archiwizacji znacznie większej ilości badań.

Odpowiedź 33

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 34

pakiet nr 1f – Aparat do termolezji

Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie o następujących parametrach technicznych?:

Aparat wyposażony w ekran dotykowy, ultrasensywny z niezależnie uruchamianymi kanałami oraz monitor cyklu żywotności elektrody po wykonanej procedurze.

Automatyczna regulacja mocy termolezji, która nie dopuszcza do przekroczenia temperatury z zakresu do 95 stopni. Regulacja z dokładnością do 1 stopnia C.

Przycisk START/STOP na pulpicie generatora, pozwalający zatrzymać leżje w dowolnej chwili bez konieczności wyłączenia aparatu.

Rodzaj termolezji: ciągły/termiczny, pulsacyjny.

Zakres pomiaru temperatury na końcu elektrody 20-95 stopni C.

Możliwość jednoczesnego zastosowania 4 elektrod w celu poprowadzenia termolezji „palisadowej” lub na różnych odcinkach kręgosłupa.

Generator z możliwością prowadzenia biblioteki danych pacjenta z możliwością zapisu danych na dysku lub zewnętrznej pamięci USB i eksportem danych z zabiegu.

Możliwość podłączenia zewnętrznej drukarki kablem USB.

Lp.	Dane ogólne aparatu
1.	Urządzenie fabrycznie nowe
2.	Zasilanie: 220 – 230 VAC 50/60 HZ
3.	Generator impulsów elektrycznych wysokiej częstotliwości przeznaczony m.in. do zabiegów termolezji, odnerwienia, lezji wieloelektrodowej-palisadowej
4.	Aparat wyposażony w dotykowy ekran LCD z powłoką przeciwoodblaskową i podświetleniem
5.	Przycisk START/STOP umieszczony na pulpicie generatora, który pozwala włączyć /zatrzymać leżję w dowolnej chwili bez konieczności wyłączenia urządzenia
6.	Możliwość wykonywania lezji w 4 punktach jednocześnie z podłączeniem oddzielnym 4 elektrod w aparacie
7.	Obrazowanie na ekranie wartości napięcia, prądu, temperatury, czasu i mocy dla każdej ze stosowanych elektrod oddzielnie
8.	Termolezja w trybach: - Ciągła - termiczna - Pulsacyjna
9.	Możliwość wykonywania lezji monopolarnej i bipolarnej
10.	Zakres pomiaru temperatury na końcu elektrody: 20 – 95 °C
11.	STYMULACJA
12.	Motoryczna, zakres regulacji napięcia 0.1 – 4 V, ze skokiem co 0.1V
13.	Czuciowa, zakres regulacji napięcia 0.1 – 2 V, ze skokiem co 0.1V

14.	Szerokość impulsów regulowana automatycznie
15.	Regulacja napięcia wyjściowego dla stymulacji sensorycznej: 0–2V i motorycznej: 0 – 4 V
	TERMOLEZJA CIĄGŁA
16.	Automatyczna regulacja mocy RF, która nie dopuszcza do przekroczenia ustalonej wartości temperatury z zakresu min. 37 do 95°C. Regulacja z dokładnością 1°C
17.	Czas regulowany w zakresie min.: 1 s do 999 sek. Regulacja z dokładnością 1s.
18.	Moc wyjściowa na każde gniazdo elektrody aktywnej: 0 – 25 W. W sumie 100 Watt
19.	Możliwość zaprogramowania własnych profili.
20.	Programowanie profilu: <ul style="list-style-type: none"> • Czas trwania zadanej temperatury, rozpoczynając odliczanie od momentu osiągnięcia 95 % zadanej temperatury, • Wartość końcową temperatury,
21.	Obrazowanie jednoczesne wartości na dotykowym ekranie LCD: <ul style="list-style-type: none"> • Impedancja wyrażona Ω (odczytywana z elektrody automatycznie) • Prąd: wyrażony w „mA” (regulowany automatycznie) • Czas: 5 sek- 999 sek • Temperatura: 37 – 95 °C
22.	Sygnal akustyczny po zakończeniu lezji
23.	Prowadzenie lezji w trybie automatycznym
	TERMOLEZJA PULSACYJNA
24.	Czas regulowany: od 1 s do 999 sek
25.	Szerokość impulsu regulowana: 2, 4, 10, 20, 100 ms
26.	Częstotliwość regulowana: 2, 20, 50, 100 Hz
27.	Napięcie regulowane: 30, 45, 60,75 V
28.	Dopuszczalna temperatura regulowana: od 37 do 95°C z dokładnością 1°C
29.	Automatyczna kontrola ustawionej temperatury
30.	Sygnal akustyczny po zakończeniu lezji
	POZOSTAŁE CECHY
31.	Przeprowadzenie lezji stawu krzyżowo – biodrowego w oparciu o zastosowanie 4 elektrod (mono lub bipolarnie)
32.	Możliwość wykonywania lezji n. trójdzielnego
33.	Możliwość wykonywania lezji stawów np. kolanowego, biodrowego
34.	Elektrody stereotaktyczne, elektrody do rhizotomii, cordotomii, zestawy DREZ do lezji w obrębie struktur rdzenia kręgowego
35.	Kaniule jednorazowe o różnej długości (50, 100, 150, 200 mm) oraz grubości (18, 20, 22 G); z różnymi długościami roboczymi (5, 10, 15 mm) – dopasowane do elektrod z precyzyjną kontrolą temperatury
36.	Różnego rodzaju kaniule: proste, zakrzywione, Venom (z portem bocznym) o większym polu działania końcówki roboczej
37.	Generator wyposażony w bibliotekę zabiegów z możliwością wprowadzania danych operatora, oznaczania rejonów anatomicznych z możliwością zapisu danych na dysku wewnętrznym lub w zewnętrznej pamięci USB
38.	Archiwizacja danych z zabiegów. Zapamiętywanie i przypisywanie do konkretnego operatora wartości stymulacji, wartości lezji, czas trwania, napięcie, impedancję, prąd, dla każdej elektrody osobno
39.	Możliwość wydruku na drukarce zewnętrznej
	WYPOSAŻENIE APARATU
40.	Generator do termolezji z kablem rozdzielającym na 4 niezależne porty dla elektrod, 1 portem dla elektrody biernej, portem serwisowym i portem USB - 1 sztuka
41.	Wielorazowe elektrody z kablami i kasetami do sterylizacji do wyboru, 6 sztuk
42.	Wielorazowy kabel do elektrody zerowej, 2 sztuki
43.	Jednorazowe elektrody zerowe bez kabla , 40 sztuk
44.	Jednorazowe kaniule, do wyboru, 60 sztuk
45.	Okres gwarancji 24 miesiące wraz z bezpłatnymi przeglądami min. 1/rok
46.	Czas podjęcia naprawy przez serwis max 48h od momentu zgłoszenia (dni robocze)
47.	Czas oczekiwania na usunięcie uszkodzenia w dniach (do 7 dni roboczych)

48.	Serwis na terenie Polski oraz Niemiec
49.	Dostępność części zamiennych po ustaniu produkcji zaofiarowanego modelu (minimum) 10 lat
50.	Bezpłatne szkolenie z obsługi dla personelu medycznego
51.	Dokumentacja techniczna urządzenia dopuszczająca do obrotu i użytkowania na terenie Polski (Certyfikaty CE, deklaracje zgodności) dostawa z urządzeniem.
52.	Instrukcja obsługi w języku polskim
53.	Instrukcja serwisowa oraz bezpłatne szkolenie z obsługi serwisowej potwierdzone certyfikatem

Odpowiedź 34

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 35

Dotyczy Załącznik 1g do SIWZ, Formularz asortymentowo-cenowy

Czy z uwagi na różne stawki VAT dla elementów wyposażenia aparatu ultrasonograficznego, Zamawiający zezwoli na zastosowanie w formularzu asortymentowo-cenowym – pakiet 7 dwóch stawek VAT tj. 8% dla części będącej wyrobem medycznym oraz 23% dla części nie będącej wyrobem medycznym?

Odpowiedź 35

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 36

Dotyczy Załącznik 6 do SIWZ, Wzór umowy, § 4

Czy Zamawiający celem doprecyzowania warunków gwarancji wyrazi zgodę na dodanie następującego punktu w § 4:

„Wszelkie interwencje w ramach gwarancji skutkują wydłużeniem gwarancji o czas niesprawności urządzenia.”?

Odpowiedź 36

Zamawiający dopuszcza oraz dokonał zmian załącznika nr 6

Pytanie nr 37

Dotyczy Załącznik 6 do SIWZ, Wzór umowy, § 5, pkt 5

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

„Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ochrony danych osobowych powierzonych mu do przetwarzania w związku z wykonywaniem umowy, zgodnie z aktualnymi przepisami ~~przepisami ustawy, rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz.U. Nr 100, poz. 1024), zwanym dalej rozporządzeniem, ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz.U. 2016r. poz. 186) lub innymi regulacjami o charakterze wewnętrznym w tym przedmiocie obowiązującymi w Specjalistycznym Centrum Medycznym im. św. Jana Pawła II S.A. (zwanym dalej SCM S.A.).~~

Prosimy o wykreślenie wskazanych powyżej zapisów, rozporządzenie już nie obowiązuje.

Odpowiedź 37

Zamawiający odstępuje od zapisów § 5 wzoru umowy

Pytanie nr 38

Dotyczy Załącznik 6 do SIWZ, Wzór umowy, § 5

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o dodanie następujących zapisów, które oddają faktyczny model oczekiwanych przez Państwa usług serwisowych:

„(...) 13. W sytuacji naruszenia zasad ochrony powierzonych danych osobowych, Zamawiający wyznaczy termin do usunięcia naruszenia, nie krótszy niż 3 dni.

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

15. Wykaz podprzetwarzających, którym Wykonawca obecnie zleca czynności, jest dostępna pod adresem

16. Zamawiający niniejszym upoważnia Wykonawcę do zlecenia czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.
17. Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Wykonawca poinformuje Zamawiającego o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Zamawiający nie zgłosi zastrzeżeń do Wykonawcy w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.
18. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez Zamawiającego, Zamawiający przedstawi Wykonawcy szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.
19. Po zgłoszeniu zastrzeżeń Wykonawca może według własnego uznania:
 - a) zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub
 - b) podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Zamawiającego, które wyeliminują jego zastrzeżenia.
20. W przypadku zlecenia przez Wykonawcę czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Wykonawca stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Wykonawca w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.
21. W przypadku, gdy Wykonawca zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej Nr 2010/87/UE lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Zamawiający niniejszym udziela Wykonawcy pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Zamawiającego. Ponadto, Zamawiający udziela Wykonawcy wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych. Oznacza to, że Wykonawca jest uprawniony do działania w imieniu Zamawiającego oraz podprzetwarzającego. Wykonawca jest również uprawniony do wykonywania praw i uprawnień przysługujących Zamawiającemu z tytułu standardowych klauzul ochrony danych wobec podprzetwarzającego.
22. W przypadku, gdy osoba trzecia wystąpi w stosunku do jednej ze Stron z roszczeniami wynikającymi z naruszenia obowiązujących przepisów w zakresie ochrony danych osobowych, druga Strona zobowiązuje się przystąpić do postępowania sądowego lub administracyjnego na wezwanie Strony, w stosunku do której wszczęto postępowanie w przypadku, gdy roszczenia osoby trzeciej wynikły z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy przez drugą Stronę. (...)”?

Odpowiedź 38

Zamawiający odstępuje od zapisów § 5 wzoru umowy

Pytanie nr 39

Dotyczy Załącznik 6 do SIWZ, Wzór umowy, § 7, pkt 3

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

„W przypadku, gdy przewidziane kary umowne nie pokryją w całości poniesionej szkody, Strona, która szkodę poniosła uprawniona jest do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, na zasadach ogólnych z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”?

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

Odpowiedź 39

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 40

Dotyczy Załącznik 8 do SIWZ. Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych, § 5, pkt 3

Czy Zamawiający celem doprecyzowania wyrazi zgodę na dodanie następujących zapisów:

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

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

Odpowiedź 40

Zamawiający dopisał pkt nr 5 oraz dokonał zmian załącznika nr 8

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 produktu – IBS Shaver (do zastosowania z pompą ENDOMAT SELECT) o stawce vat 23 % stanowiący nieodłączny element zestawu. Produkt nie będzie posiadał deklaracji zgodności oraz certyfikatu CE.

Odpowiedź 41

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 42

pakiet 4- SYSTEM DO MONITOROWANIA UKŁADU NERWOWEGO– 1 kpl.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie dotyczące pozycji 30 i 31 formularza asortymentowo-cenowego. W pozycji 30 i 31 znajduje się taki sam zapis. Czy Zamawiający wymaga 6szt. Elektrody odbiorczej jednorazowego użytku , naklejanej w całości na rurkę intubacyjną?

30.	Elektroda odbiorcza jednorazowego użytku, naklejana w całości na rurkę intubacyjną o rozmiarze min. 7-9, powierzchnia aktywna rozłożona równomiernie na całym obwodzie rurki w miejscu styku z fałdami głosowymi, min. 4 kanały odbiorcze z elektrodą neutralną – 3 sztuki	Tak
31.	Elektroda odbiorcza jednorazowego użytku, naklejana w całości na rurkę intubacyjną o rozmiarze min. 7-9, powierzchnia aktywna rozłożona równomiernie na całym obwodzie rurki w miejscu styku z fałdami głosowymi, min. 4 kanały odbiorcze z elektrodą neutralną – 3 sztuki	Tak

Odpowiedź 42

Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłkę pisarską – poprawna tabela powinna być zgodna z poniższym zapisem:

30.	Elektroda odbiorcza jednorazowego użytku, naklejana w całości na rurkę intubacyjną o rozmiarze min. 7-9, powierzchnia aktywna rozłożona równomiernie na całym obwodzie rurki w miejscu styku z fałdami głosowymi, min. 4 kanały odbiorcze z elektrodą neutralną – 3 sztuki	Tak
31.	Rurka intubacyjna zintegrowana z elektrodą odbiorczą jednorazowego użytku, rozmiar z zakresu 7-8, powierzchnia aktywna rozłożona równomiernie na całym obwodzie rurki w miejscu styku z fałdami głosowymi, min. 4 kanały odbiorcze z elektrodą neutralną – 2 sztuki	Tak

Pytanie nr 43

Dotyczy SIWZ, pkt 7.4.1, pkt 7.5.2, pkt 7.5.3, pkt 7.5.4, pkt 10.1, pkt 10.2 oraz pkt 11.3

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z art. 26 ust 1 Ustawy Pzp w związku z art. 25 ust 1 Ustawy Pzp dokumenty wymienione w pkt 7.4.1, pkt 7.5.2, pkt 7.5.3, pkt. 7.5.4, pkt 10.1, pkt 10.2 oraz pkt 11.3 winny zostać przedstawione jedynie przez Wykonawcę, którego oferta zostanie oceniona najwyżej, na wezwanie Zamawiającego?

Odpowiedź 43

Zamawiający nie potwierdza, gdyż nie przewidział procedury odwróconej

Pytanie nr 44

pakiet nr 6, pkt 14

W pakiecie nr 6 w pozycji nr 14 jest opisany parametr:

14.	Wydajność pompy krwi 10 – 500 ml/min	Tak
-----	--------------------------------------	-----

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie tego zapisu ponieważ nie dotyczy aparatu do termolezji , który to jest generatorem prądu wysokich częstotliwości i nie ma pompy krwi.

Odpowiedź 44

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie powyższego zapisu

Pytanie nr 45

pakiet nr 6, pkt 56

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 wyrazi zgodę na wykreślenie pkt. 56 - wielorazowy kabel do elektrody zerowej - 2 sztuki? Ponieważ podczas ostatniego upgrade wyposażenia aparatu, dokonanego przez producenta, producent wycofał z oferty kabel wielorazowy do elektrod zerowych oferując **jednorazowe elektrody zerowe wraz z kablem.**

Odpowiedź 45

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 46

pakiet nr 6

W nawiązaniu do pytania dotyczącego pakietu nr 6 pkt. 56, pytamy czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 6 w pkt. 59- Jednorazowe elektrody zerowe bez kabla - 40 sztuk na zaoferowanie jednorazowych elektrod zerowych wraz z kablem w ilości 40 sztuk ?

Odpowiedź 46

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 47

pakiet nr 6, pkt 57, 58

w pozycjach 57 - Wielorazowa końcówka do testowania - 1 sztuka i 58 - Wielorazowy wtyk do testowania gniazd generatora - 1 sztuka, w obu pozycjach jest opisana końcówka do testowania. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie jednego punktu – dowolnie 57 lub 58?

Odpowiedź 47

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 48

pakiet nr 6, pkt 62

w pozycji nr 62 dotyczącej wyposażenia aparatu jest zapis- Napięcie regulowane: od 0 do 100 V, - opis dotyczy parametrów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pkt. nr 62 , ponieważ został opisany parametr wymagany, a nie wyposażenie aparatu?

Odpowiedź 48

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 49

pakiet nr 6, pkt. 72

Instrukcja serwisowa oraz bezpłatne szkolenie z obsługi serwisowej potwierdzone certyfikatem. Producent aparatu zastrzega sobie wyłączność na dokonywanie wszelkich przeglądów i napraw, w związku z tym nie oferuje szkoleń serwisowych dla użytkowników. Zapewniamy aparat zastępczy na czas każdego przeglądu (również po za gwarancją) i każdej naprawy sprzętu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opisane rozwiązanie?

Odpowiedź 49

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 50

Pakiet 1g, parametry ogólne – pkt 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG, w bardzo wielu punktach przewyższający wymagane parametry techniczne, posiadający 3 niezależne gniazda głowic przełączane elektronicznie oraz jedno parkingowe?

Odpowiedź 50

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 51

Pakiet 1g, parametry ogólne – pkt 8

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG klasy Premium, który posiada regulację panelu sterowania w zakresie +/- 25 stopni? Przy proponowanym parametrze ważne jest, że nasz aparat posiada wszystkie koła skrętne z blokadą oraz z blokadą kierunku jazdy, co umożliwia żądane ustawienie aparatu w każdej pozycji.

Odpowiedź 51

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 52

Pakiet 1g, parametry ogólne – pkt 15

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat z 10,4-calowym, kolorowym, programowalnym, dotykowym panelem TFT LCD? Panel można zaprogramować w oczekiwany przez każdego użytkownika sposób.

Odpowiedź 52

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 53

Pakiet 1g, parametry ogólne – pkt 16

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat klasy Premium, posiadający panel dotykowy bez możliwości regulacji kąta nachylenia?

Odpowiedź 53

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 54

Pakiet 1g, tryb 2D (B-mode) – pkt 23

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG, o zakresie dynamiki systemu 290 dB?

Odpowiedź 54

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 55

Pakiet 1g, możliwość rozbudowy – pkt 71

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG, nie posiadający możliwości rozbudowy o elastografię akustyczną wykorzystującą metodę ARFI? Jest to tryb elastografii typowy dla jednego producenta.

Odpowiedź 55

Zamawiający dopuszcza metodę „ARFI” lub metodę równoważną

Pytanie nr 56

Pakiet 1g, możliwość rozbudowy – pkt 71

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG, posiadający możliwość rozbudowy o elastografię SWE?

Odpowiedź 56

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 57

Pakiet 1g, możliwość rozbudowy – pkt 74

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat klasy Premium, bez możliwości zamrożenia systemu przy odłączonym zasilaniu? Proponowany przez nas aparat posiada możliwość uśpienia systemu na czas nieograniczony, z bardzo szybkim wybudzeniem (1s), ale przy podłączeniu do zasilania.

Odpowiedź 57

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38, ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t.j. Dz.U. z 2019r. poz. 1843 z późn. zm.) zamieszczone zostały w dniu 12.12.2019r. na stronie internetowej Zamawiającego.

*DYREKTOR
d/s Administracyjno-Technicznych*

Jerzy Didyk

Zatwierdził

Otrzymują:

1. strona internetowa
2. a/a dokumentacja przetargowa