



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 **15.12.2020r.**

L.dz. EZP.3820.545.2020

Znak sprawy **ZP/PN/2020/48-sprzet IV**

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup, dostawę wraz z rozładunkiem i montażem 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/2020/48-sprzet IV** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie	Pakiet	Pozycja	Pytanie:	Odpowiedź:
1.	1		Czy Zamawiający dopuści aparat do elektroterapii z zegarem od 1 do 60 minut?	Zamawiający dopuszcza.
2.	1		Czy Zamawiający dopuści aparaty z gwarancją dostępności części do 7 lat? To okres obecnie wymagany od producentów zgodnie z normami i wytycznymi europejskimi?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
3.	1		Czy Zamawiający dopuści aparaty bez instrukcji serwisowej? Dokumentacja taka jest udostępniania tylko autoryzowanym serwisom producenta, a nie użytkownikom?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
4.	2		Z uwagi na mnogość elementów będących przedmiotem zamówienia i możliwe różne stawki VAT na elementy zawarte w obu wskazanych przez zamawiającego punktach (Aparat RTG telekomando oraz Adaptacja pracowni na potrzeby montażu aparatu) zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza cenowego i umożliwienie wpisania mieszanej stawki VAT w obu pozycjach. W przypadku zastosowania mieszanej stawki VAT w jednej pozycji Wykonawca poda w formularzu rozbić kwoty dla każdej stawki VAT.	Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę
5.	2		Prosimy Zamawiającego o opublikowanie projektu osłon radiologicznych dla istniejącego aparatu RTG	Zaleca się wizję lokalną
6.	2		Prosimy Zamawiającego o opublikowanie dokumentacji konstrukcyjnej budynku, w którym zlokalizowana jest pracownia, w szczególności fragmentów dokumentacji dotyczących sposobu wykonania, nośności itp. stropów górnego i dolnego pracowni	Zaleca się wizję lokalną
7.	2		Prosimy Zamawiającego o opublikowanie dokumentacji dotyczącej istniejącego wzmocnienia stropu	Zaleca się wizję lokalną

			pod aparatem rtg typu telekomando	
8.	2		Prosimy Zamawiającego o określenie czy posiada służby techniczne, które w zakresie dostarczonych stacji komputerowych i pozostałych elementów IT są w stanie samodzielnie rozstawić stacje we wskazanych miejscach (wyjąć z pudełek i zapewnić podłączenie elementów ze sobą – typu monitor z komputerem, drukarka z siecią itp.) – czy Wykonawca winien ująć koszty rozstawienia stacji w swojej ofercie?	Zamawiający wymaga dostawy sprzętu wraz z montażem
9.	2		Prosimy Zamawiającego o określenie rozmiaru odzieży rentgenochronnej opisanej w SIWZ	fartuch M – dł. 100cm półfartuch – szer. 40cm dł. 50cm
10.	2		Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że aktualnie użytkowany aparat RTG oraz lekarska konsola opisowa są podłączone do posiadanego systemu PACS/RIS i związku z tym nowodostarczone urządzenia będą mogły wykorzystać istniejące licencje do integracji z systemem PACS/RIS?	Zamawiający potwierdza
11.	2		<i>Oprogramowanie do monitorowania dawki w rentgenodiagnostyce i radiologii zabiegowej szpitala</i> Prosimy o potwierdzenie, że oprogramowanie do monitorowania dawki ma zostać zintegrowane z posiadanym systemem PACS.	Zamawiający informuje, że oprogramowanie ma zostać zintegrowane tylko z aparatem rentgenowskim
12.	2		<i>Ilość zastosowanych procedur radiologicznych w określonym okresie , wg:</i> • <i>szczegółowych procedur medycznych wykonywanych w SCM</i> • <i>płci</i> • <i>wieku z uwzględnieniem osób do 16 roku życia i powyżej 16 roku życia</i> Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełnienie powyższego wymagania w przypadku zaoferowania systemu z dokładniejszym podziałem względem wieku, tzn. podział na grupy wiekowe 0-1, 1-4, 5-9,10-18, 18+	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
13.	2		<i>Dostęp do całej historii dawek pacjenta w definiowanym okresie</i> • <i>listę wszystkich badań wykonanych dowolną techniką z użyciem promieniowania jonizującego z dostępem do parametrów badania , płci, budowy anatomicznej – wagi i wzrostu pacjenta</i> • <i>dawkę skumulowaną z podziałem na poszczególne procedury</i> Czy Zamawiający dopuści system w którym budowa anatomiczna dostępna jest poprzez integrację z posiadanymi systemami RIS i HIS	Zamawiający dopuszcza.
14.	2		<i>Dostęp do całej historii dawek pacjenta w definiowanym okresie</i> • <i>listę wszystkich badań wykonanych dowolną techniką z użyciem promieniowania jonizującego z dostępem do parametrów badania , płci, budowy anatomicznej – wagi i wzrostu pacjenta</i> • <i>dawkę skumulowaną z podziałem na poszczególne procedury</i> Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie które prezentuje dawkę skumulowaną z podziałem na poszczególne modalności?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
15.	2		<i>Automatyczne powiadomienia o dawce, w zdefiniowanym przypadku np o poziom referencyjny ,</i>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

			poziom średni , przekroczenie dawki na skórę , dawkę skumulowaną Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie które wylicza dawkę efektywną i automatycznie powiadamia o przekroczeniu poziomu referencyjnego DRL	
16.	2		Szacowanie dawki: • na organ z uwzględnieniem wieku . • na płód • na skórę w przypadku radiologii zabiegowej • z uwzględnieniem techniki wykonania badania np w CT Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie szacujące dawkę na obszar anatomiczny np. jama brzuszna? Większość aparatów nie raportuje konkretnego narządu.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
17.	2		Szacowanie dawki: • na organ z uwzględnieniem wieku . • na płód • na skórę w przypadku radiologii zabiegowej • z uwzględnieniem techniki wykonania badania np w CT Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie bez wyliczania dawki na płód	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
18.	2		Narzędzia służące do optymalizacji dawki Prosimy o informację jakie narzędzia Zamawiający ma na myśli.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
19.	2		XVIII. Oprogramowanie do monitorowania dawki w rentgenodiagnostyce i radiologii zabiegowej szpitala Czy Zamawiający potwierdzi iż Oprogramowanie do monitorowania dawki w rentgenodiagnostyce i radiologii zabiegowej szpitala dotyczy <u>wszystkich</u> aparatów cyfrowych posiadanych w szpitalu i podłączonych do szpitalnego systemu PACS? Odczyt parametrów dawek m.in. z DICOM Radiation Dose Structured Report, nagłówków DICOM z obrazów wszystkich modalności wspierających te formaty (w przypadku systemu ucyfrowienia – parametry dawki wprowadzane ręcznie lub dostępne z systemu DAP).	Tak, dotyczy wszystkich aparatów rentgenowskich
20.	2		pkt. XIII Zwracamy się z prośbą o jednoznaczne określenie ilości detektorów wymaganych w pkt XIII?	1 sztuka
21.	2	1	Czy w celu zachowania konkurencyjności postępowania Zamawiający dopuści osobne certyfikaty na aparat telekomando i dodatkowe detektory?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
22.	2		Czy Zamawiający potwierdza, że wymagając jednej deklaracji zgodności na cały aparat nie na części składowe, wymaga jednej deklaracji zgodności na zestaw diagnostyczny w skład którego wchodzi zamontowane w jednym pomieszczeniu: ścianka zdalnie sterowana, zawieszenie sufitowe, statyw, detektory, obie lampy, generator oraz konsola technika? Jedna deklaracja zgodności na całość aparatu gwarantuje Zamawiającemu pełną integrację i ergonomiczny tok pracy i zabezpiecza przed ofertami na tzw. składaki	Zamawiający potwierdza, że wymaga jednej deklaracji zgodności
23.	2	114	Czy Zamawiający wymaga aby dostarczyć jedną stację technika, albo zgodzi się przyznać punkty za:	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

			„jedna konsola obsługująca zarówno detektor w ścianie do prześwietleń oraz detektor w statywie do zdjęć odległościowych – 10 pkt dwie osobne konsole – 0 pkt”? Jedno miejsce pracy, rejestracji pacjenta i obróbki obrazów znacząco ułatwia obsługę.	
24.	2	133	Dotyczy: XIII. DODATKOWE WYPOSAŻENIE – pkt. 133 Prosimy o wyjaśnienie wymagań dotyczących robota: - Czy robot jako samo urządzenie ma być robotem sieciowym (np. Model EPSON PP-100N) czy jako węzeł DICOM wraz z oprogramowaniem sterującym ma pracować w sieci (np. Model EPSON PP-100III z oprogramowaniem do nagrywania płyt DICOM)? - Czy licencje systemu operacyjnego na maszynę wirtualną zarządzającą robotem dotyczą już posiadanego przez Zamawiającego systemu, czy można dostarczyć nowe, niezależne oprogramowanie oparte na rozwiązaniu klient serwer, wyposażone w webową aplikację z poziomu której zarządza się pracą robotów? - Czy liczba 3 sztuk dotyczy 3 licencji, czy 3 zestawów (w którym każdy zawiera również jednego robota)?	3 sztuki urządzeń drukujących
25.	2	133	Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wymogu z tego punktu. Czy Wykonawca powinien dostarczyć 3 sztuki robotów do nagrywania na płytach wraz z licencjami systemu operacyjnego czy też jeden robot do nagrywania płyt i dodatkowe 3 licencje systemu operacyjnego? Obecny zapis tego punktu nie jest jednoznaczny co może spowodować różne interpretacje tego zapisu.	3 sztuki robotów do nagrywania na płytach wraz z licencjami systemu operacyjnego
26.	2	134	Czy Zamawiający zgodzi się poprawić oczywistą pomyłkę i zmienić zapis na „Detektory rok produkcji nie wcześniej niż 2020 , nie dopuszcza się urządzeń powystawowych demonstracyjnych”? Jest to korzystne dla Zamawiającego ponieważ umożliwi dostarczenie także detektorów wyprodukowanych w 2021r	Zamawiający wyraża zgodę.
27.	2	135 173 175	Czy Zamawiający dopuści do postępowania detektory z tabletem mobilnym z osobnymi deklaracjami zgodności, niezintegrowane fabrycznie, nie będące fabrycznym rozwiązaniem producenta? Proponowane rozwiązanie posiada zaletę w postaci znacznie niższej ceny mobilnej konsoli (istotne w przypadku uszkodzenia mechanicznego podczas gwarancji lub awarii po gwarancji), jednocześnie fakt ten pozostaje bez wpływu na funkcjonalności czy sposób obsługi przez techników. Rozwiązanie jest sprawdzone w kilkudziesięciu instalacjach w całej Polsce. Proponowane rozwiązanie jest zalecane przez producenta detektorów oraz oprogramowania.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
28.	2	137	Czy Zamawiający dopuści do przetargu detektory - z aktywnym rozmiarem obrazu min. 35,06 x 42,6cm? Różnica wynika z tolerancji i przeliczenia bez zaokrąglenia, normy wielkościowe detektora z obudową to 35x43cm a obszar aktywny jest minimalnie mniejszy wynika to z konstrukcji obudowy detektora	Zamawiający dopuszcza.
29.	2	137	Czy Zamawiający dopuści do postępowania detektor cyfrowy z wymiarami pola aktywnego 42,27 x 35,76 cm? Różnica w stosunku do wymagań jest niewielka i pozostanie bez wpływu na użyteczność detektora. Standardowa kaseta ma wymiar bardzo zbliżony do proponowanego rozwiązania 43x35 cm. Dodatkowo proponowane rozwiązanie charakteryzuje się znacznie mniejszym rozmiarem piksela	Zamawiający dopuszcza.

			niż wymagany - 127 um oraz ochronnością przed wodą i pyłem w klasie IP66 - Zamawiający nie postawił żadnego wymogu w tej kwestii.	
30.	2	142 146	Czy Zamawiający dopuści do przetargu rozwiązanie gdzie detektor posiada specjalną osłonę do badań w przypadku pacjenta leżącego na nim, albo zmniejszy wymóg? Leżący pacjent ważący nawet 300kg nie jest w stanie taką masą naciskać w obszarze rozmiaru detektora (35x43) nigdy nie będzie to taka wartość łączna gdyż rozkłada się ona deklarowaną powierzchnię. W punkcie 146 Zamawiający stawia warunek min 150kg – a w punkcie 142 – 300kg wartości te dotyczą tego samego parametru prosimy o sprostowanie że wymóg w punkcie 156 jest parametrem poprawnym i wymagany lub w punkcie 142 dopuszcza się rozwiązanie w postaci osłony.	Wymagany parametr to pkt 142 z osłoną.
31.	2	145	Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z ładowarką z dwoma slotami? Zamawiający wymaga dwóch akumulatorów gdzie jeden będzie używany w detektorze np. drugi ładowany w ładowarce, ilość slotów nie powoduje ograniczenia w użytkowaniu.	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia dwóch ładowarek.
32.	2	145	Czy Zamawiający dopuści do postępowania detektor cyfrowy z dwoma ładowarkami ładującymi 2 akumulatory jednocześnie? Proponowane rozwiązanie umożliwi ładowanie 4 baterii jednocześnie - większej liczby niż wynika z pierwotnego wymogu.	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia dwóch ładowarek.
33.	2	150	Czy Zamawiający dopuści do przetargu detektor z aktywnym polem min 22,1cmx 28,45cm? Rozmiar 34x30 jest rozmiarem detektora z obudową która umożliwia włożenie go do np. inkubatora, a obszar aktywny jest adekwatnie mniejszy od rozmiaru całkowitego i wynika to z norm rynkowych.	Zamawiający dopuszcza.
34.	2	150	Czy Zamawiający dopuści do postępowania detektor cyfrowy z wymiarami pola aktywnego 22,76 x 29,26 cm? Różnica w stosunku do wymagań jest niewielka i pozostanie bez wpływu na użyteczność detektora. Dodatkowo proponowane rozwiązanie charakteryzuje się znacznie mniejszym rozmiarem piksela niż wymagany - 127 um oraz ochronnością przed wodą i pyłem w klasie IP66 - Zamawiający nie postawił żadnego wymogu w tej kwestii.	Zamawiający dopuszcza.
35.	2	163 164 172	Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić te wiersze z tabeli? Detektory na oddziały zgodnie z wymaganiem Zamawiającego (pkt 174) mają pracować bez połączenia z generatorem aparatów rtg, a tym samym te dane powinny być wpisywane ręcznie przez technika	Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie słów „w aparacie stacjonarnym”
36.	2	163 164 172	Czy Zamawiający dopuści do postępowania stacje technika bez możliwości wyboru z jej poziomu parametrów pracy generatora, bez automatycznego zapamiętywania danych ekspozycji w nagłówku DICOM, bez podawania sumarycznej dawki pacjenta? W wymaganej przez Zamawiającego konfiguracji znajdują się już 2 detektory zintegrowane z generatorem - 43x43 w telekomando i 35x43 w stojaku płucnym (one posiadają wymagane funkcjonalności). Chcemy również zwrócić uwagę iż wymagana funkcjonalność będzie działała jedynie przy aparacie telekomando. Przy każdym innym urządzeniu RTG posiadanym przez Zamawiającego (z nimi wg opisu i wymogu w pkt 174 mają współpracować detektory) niezbędne będzie ręczne wprowadzenie parametrów ekspozycji, ręczny wybór parametrów pracy generatora, wprowadzenie dawki pacjenta. W proponowanym rozwiązaniu zawsze będzie istniała możliwość awaryjnego wykorzystania z detektorów przy aparacie telekomando.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
37.	2	183	Czy Zamawiający dopuści do postępowania tablet bez IP54, pod warunkiem dostawy 300 szt.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

			szczelnych, jednorazowych woreczków strunowych? W obecnej sytuacji epidemiologicznej jednorazowa ochrona nakładana na urządzenie pozwala uzyskać pewność braku kontaminacji tabletu - posiada on wiele szczelin i zagłębień które uniemożliwiają dezynfekcję.	
38.	2	187	Dotyczy: XVI Stacja Opisowa Lekarska, pkt. 187 ah- importowanie obrazów do badania, min.: - import kolorowego lub monochromatycznego formatu TIFF, - import kolorowego lub monochromatycznego formatu JPG, - import obrazu do nowej serii, Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie renomowanego polskiego producenta przeglądarki medycznej zarejestrowanej jako wyrób medyczny w klasie IIa, które umożliwia import obrazów w formacie DICOM do lokalnego archiwum?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
39.	2	187	Dotyczy: XVI Stacja Opisowa Lekarska, pkt. 187 ai - tworzenie badania podsumowującego – zawierającego kopie obrazów z więcej niż jednego badania. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie renomowanego polskiego producenta przeglądarki medycznej zarejestrowanej jako wyrób medyczny w klasie IIa, które umożliwia eksport wybranych obrazów z różnych badań do jednego katalogu? Jest to zdecydowanie bardziej elastyczne rozwiązanie, które umożliwia łatwe porównanie kluczowych obrazów w poszczególnych badaniach, bez mieszania ich w ramach tworzenia jednego badania.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
40.	2	191	Dotyczy: XVI Stacja Opisowa Lekarska, pkt. 191 – Dwa diagnostyczne monitory Czy zamawiający dopuści zaoferowanie jednego monitora o przekątnej 30,4", 4MP lub 6MP, skalibrowanej jasności 600 cd/m2, kontraście 2000:1, będących wyrobem medycznym zarejestrowanym w klasie IIb. Wymóg zaoferowania monitorów diagnostycznych o przekątnej powyżej 27" oznacza konieczność zaoferowania monitorów 30", których przeważnie nie stosuje się w parze, ze względu na koszt i ergonomię pracy. Dodatkowo Monitor 30,4" posiada możliwość podzielenia na dwa wirtualne ekrany i zastępuje typową parę monitorów.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
41.	2	191	Dwa diagnostyczne monitory obrazowe LCD wysokiej klasy (zgodnie z aktualnym w Polsce prawem RMZ Dz. U. z 2017 r. poz. 884), przekątna monitora, min 27", prezentacja obrazu w pionie , rozdzielczość każdego z oferowanych monitorów, min. 3 MP, rekomendowana jasność do kalibracji każdego monitora ≥ 500 cd/m2, kontrast każdego monitora min 400:1 Pragniemy poinformować iż obecne zapisy nie pozwalają nam złożyć oferty. Czy Zamawiający poprawi oczywistą omyłkę pisarską i skoryguje zapisy na stępujące: Dwa diagnostyczne monitory obrazowe LCD wysokiej klasy (zgodnie z aktualnym w Polsce prawem RMZ Dz. U. z 2017 r. poz. 884), przekątna monitora, min 21" , prezentacja obrazu w pionie , rozdzielczość każdego z oferowanych monitorów, min. 3 MP, rekomendowana jasność do kalibracji każdego monitora ≥ 500 cd/m2, kontrast każdego monitora min 400:1 Pozytywna odpowiedź pozwoli złożyć nam wiążącą ofertę.	Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu wraz z dodaniem zapisu: sparowane fabrycznie
42.	2	193	Czy Zamawiający jest w posiadaniu stosownych licencji DICOM/Worklist? Czy ewentualnie koszty zakupu licencji w zakresie integracji ponosić będzie Zamawiający czy	Tak Wymagamy Worklisty na tablecie

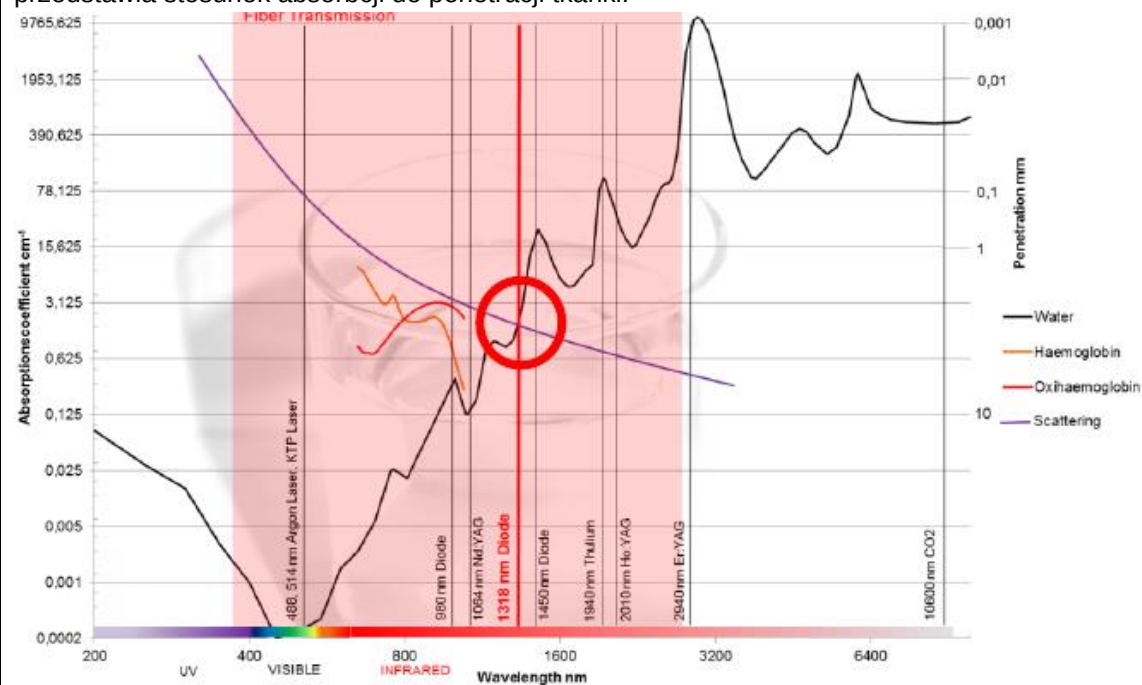
			Wykonawca?	przenośnym również
43.	2	194	Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika? Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych	Zamawiający odstępuje od zapisu
44.	2	25	Czy Zamawiający zgodzi się zmienić punktację na: „Tak, od 3 do 15 pozycji – 5 pkt, powyżej 15 pozycji lub dowolna pozycja ścianki zapisana w programie anatomicznym dotyczącym ścianki – 10 pkt”?	Zamawiający wyraża zgodę.
45.	2	40, 41	Czy Zamawiający zgodzi się zrezygnować z punktacji w tych wierszach tabeli i wpisać w kolumnie zasady oceny „Bez punktacji”? Obecny zapis przyznaje punkty wszystkim, którzy spełniają wymagania przetargu, co zaprzecza idei przyznawania punktów za lepsze rozwiązania	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
46.	2	58 60	Czy Zamawiający zgodzi się zrezygnować z punktacji w tych wierszach tabeli i wpisać w kolumnie zasady oceny „Bez punktacji”? Obecny zapis przyznaje punkty wszystkim, którzy spełniają wymagania przetargu, co zaprzecza idei przyznawania punktów za lepsze rozwiązania	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
47.	2	8	Czy Zamawiający zgodzi się zmienić ilość przyznawanych punktów na: „>200 cm – 5 pkt ≤ 200 cm – 0 pkt”? Jest to w tej chwili najwyższy oceniany parametr w całej specyfikacji, podczas gdy nie jest on zbyt istotny w porównaniu z innymi ocenianymi w tym postępowaniu. Ponadto na rynku dostępne są rozwiązania zarówno z długimi blatami jak również z krótszymi, ale z dostępnym ruchem wzdłużnym.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
48.	3	16	Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne polegające na zastosowaniu innych gniazd niż 2 x RS-232 (1 x RS-232, 1 x Ethernet oraz 1 x USB), ale spełniających dokładnie taką samą funkcję jak wymagana przez zamawiającego: czyli gniazda do podłączenia systemu i urządzeń zewnętrznych? W naszej ocenie proponowane przez Zamawiającego rozwiązanie polegające na zastosowaniu dwóch gniazd RS-232 jest przestarzałe i bardzo rzadko spotykane w nowoczesnym sprzęcie medycznym, w związku z czym Zamawiający znacząco ogranicza konkurencję dopuszczając tylko aparaty starej generacji.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
49.	3	17	Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przedstawienia oświadczenia producenta oferowanego kardiokardiografu, że oferowane urządzenie współpracuje z Systemem Nadzoru Okołoporodowego Monako. Uzależnienie udziału w postępowaniu przetargowym od uzyskania oświadczenia pochodzącego od podmiotu trzeciego, mogącego mieć własny partykularny interes we wspieraniu niektórych tylko wykonawców, dystrybuujących jego produkt, i który to podmiot trzeci nie ma obowiązku oświadczenia takiego udzielić, przy czym odmowa jego udzielenia może być podyktowana jakimikolwiek bądź przesłankami i to nie tylko obiektywnymi, nie dość, że narusza powołany wyżej przepis art.7 ust.1 Pzp to nadto stoi w sprzeczności z treścią przepisu art.29 ust.2 Pzp	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

50.	3	18	Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wymogu na „Możliwość Podłączenia aparatu do posiadanego systemu nadzoru okołoporodowego Monako”?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
51.	3	30	Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, co należy rozumieć pod pojęciem „instrukcja serwisowa”? Jeżeli ma na myśli dokumentację serwisową, prosimy o usunięcie wymogu dostarczenia takiego dokumentu i konieczności przeprowadzenia szkolenia serwisowego. Prośbę motywujemy faktem, iż ww. dokument przekazywany jest przez producenta jedynie autoryzowanym serwisom, które uczestniczą w odpowiednich szkoleniach producenckich. Oczywistym jest, iż producent urządzeń medycznych jest odpowiedzialny za skutki działania wyrobu w całym okresie jego eksploatacji, a niewłaściwe wykonywanie czynności serwisowych przez osoby trzecie bądź inne nieautoryzowane przez producenta podmioty, jedynie w oparciu o przekazaną dokumentację serwisową i krótkie szkolenie stanowią zagrożenie trwałego (nieodwracalnego) uszkodzenia wyrobu, a przede wszystkim zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów oraz personelu obsługującego. Ponadto niewątpliwym jest, iż wykonywanie czynności serwisowych przez nieautoryzowane podmioty w okresie gwarancji skutkuje utratą gwarancji na wyrób.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
52.	4		Czy Zamawiający dopuści do przetargu laser o wymiarach 500mm x 437mm x 265mm i wadze 19 kg?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
53.	4		Czy Zamawiający dopuści do przetargu laser zasilany bezpośrednio z sieci, bez zasilacza zewnętrznego?	Zamawiający dopuszcza.
54.	4		Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia instrukcji obsługi wraz z ofertą i wyrazi zgodę na dostarczenie instrukcji wraz z dostawą urządzenia? Prośbę swoją motywujemy rozmiarem pliku, który ze względu na wielkość spowolni przesłanie oferty?	Zamawiający wyraża zgodę.
55.	4		Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: Liczba napraw uprawniających do wymiany podzespołu na nowe- 3 naprawy?	Zamawiający wyraża zgodę.
56.	4		Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania lasera diodowego dedykowanego do terapii wewnątrzylnej EVLT amerykańskiej firmy Angiodynamics Laser charakteryzuje się tą samą funkcjonalnością co urządzenie opisane przez zamawiającego w SIWZ co więcej wyposażony jest w unikatowe światłowody ze specjalnie zaprojektowaną złotą końcówką uniemożliwiającą dotknięcie ściany żyły końcówką światłowodu i jej zwęglenie a co za tym idzie zwiększa bezpieczeństwo zabiegu, jest mniej traumatyczny dla pacjenta i pozwala na szybszy powrót do pełni zdrowia. Laser chirurgiczny do terapii wewnątrz żyłnej 1470nm Laser diodowy 1470nm15W ZASILANIE: Napięcie zasilania Od 110V do 230V~ 50Hz / 60Hz Urządzenie fabrycznie nowe rok. min. 2020 LASER: Klasa lasera: 4 Długość fali: 1470nm Moc lasera regulowana 0,5 – 15W	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

			Tryb pracy – Ciągła, pulsacyjny Czasu emisji wiązki – regulowana przez użytkownika 01s-2s Ilość energii regulowana 1-100J Czas trwania impulsu w trybie impulsowym: 0,25ms-10000ms Czas przerwy w trybie impulsowym 0,25ms-2500ms Wiązka wskaźnika laserowego (tzw. PILOT) 635nm, moc < 5mW, płynnie regulowana jasność świecenia w 9 poziomach, tryb ciągły i impulsowy, wyłączony Regulowany dźwięk pulsacyjny 1s-10s Wyświetlacz kolorowy o przekątnej 14cm wyświetlacz dotykowy, Standard złącza diody laserowej / włókna laserowego – SMA905 Zabezpieczeniu kluczem przed nieautoryzowanym użyciem Średnica rdzenia włókna laserowego Od 400um do 800um Możliwość ustawienia długości operowanej żyły 5-50cm Możliwość zapisu parametrów zabiegu: moc, rodzaj fali, czas, energia Waga max. 11kg Włącznik nożny z ochroną przed przypadkowym uruchomieniem Wypożyczenie: - wyłącznik nożny - okulary ochronne dla długości fali 1470nm - kluczyk zabezpieczający urządzenie - blokada Interlock	
57.	4		Czy Zamawiający dopuści zakres od 10us to 10s?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
58.	4		Czy Zamawiający dopuści wiązkę lasera w trybie świecenia ciągłego z 5 poziomami jasności?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
59.	4		Czy Zamawiający dopuści sygnał dźwiękowy bez regulacji wysokości dźwięku?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
60.	4		Zwracamy się do Zamawiającego od odstąpienia od wymogu zasilania zasilaczem zewnętrznym na rzecz wewnętrznego.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
61.	4		Czy Zamawiający dopuści możliwość pomiaru mocy przy użyciu dokładniejszych urządzeń zewnętrznych	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
62.	4		Czy Zamawiający dopuści laser o wymiarach 54x44x27cm i wadze 17 kg?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
63.	4		Czy Zamawiający dopuści laser o wymiarach 40x38,5x20 cm i wadze 12,9 kg?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
64.	4		Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w postępowaniu: lasera diodowego o długości fali 1318nm oraz mocy 0-150W i parametrach przedstawionych poniżej w tabeli. LASER ten dedykowany jest zabiegom usuwania żylaków Zdecydowaną przewagą naszego rozwiązania jest opatentowana długość fali 1318nm, dzięki której możliwe jest osiągnięcie najlepszej HEMOSTAZY przy jednocześnie odpowiedniej GŁĘBOKOŚCI PENETRACJI - CIĘCIA tkanki. Oferowany laser umożliwia precyzyjną resekcję tkanek oraz jednoczesną koagulację, bez naruszania	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

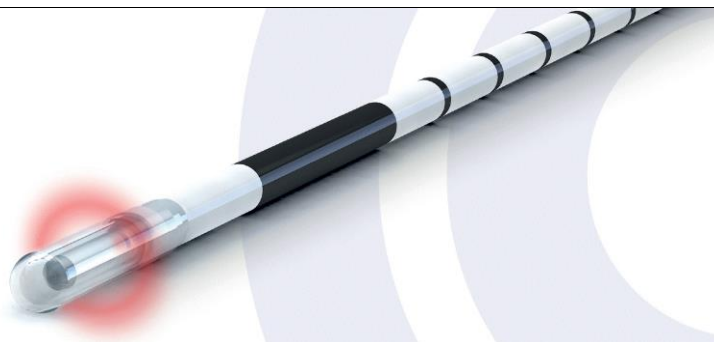
prawidłowych właściwości hemostatycznych i przy minimalnym zwęgleniu. Poza tym długość fali 1318nm jest stworzona stricte do zabiegów medycznych. Długość wiązki lasera powinna być tak dobrana, aby zrównoważyć absorpcję i rozpraszanie na wodzie. Absorpcja gwarantuje właściwości tnące lasera, a rozpraszanie głębokość penetracji.

Jeśli zdecydowanie przeważa proces absorpcji (co ma miejsce w przypadku lasera >2010 nm, wówczas mamy do czynienia z laserem tnącym. Dzięki wysokiej absorpcji, dostarczona energia natychmiast waporyzuje tkankę i znacząco redukuje głębokość penetracji. W rezultacie koagulacja niemalże zanika. Jeśli natomiast przeważa proces rozpraszania (laser diodowy 940-980 nm), głębokość penetracji staje się zbyt duża. Wówczas dostarczona energia rozchodzi się w dużej objętości tkanki, skutkując redukcją zarówno właściwości tnących jak i koagulujących Rysunek, który przedstawia stosunek absorpcji do penetracji tkanki.



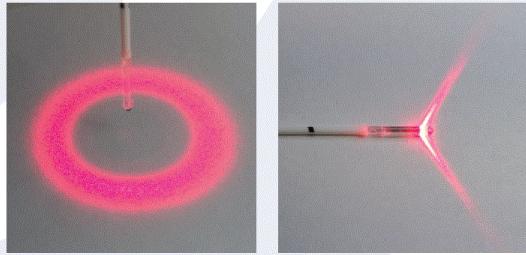
Długość fali 1318nm w oferowanym laserze umożliwia optymalny efekt absorpcji i koagulacji, a zatem cięcia i koagulacji. Gwarantuje większe bezpieczeństwo, zmniejsza ilość powikłań wśród i pooperacyjnym, a także dużą skuteczność, przy minimalnym krwawieniu podczas zabiegu.

Kompatybilny z włóknami opartymi na optyce LG-Saturn fibre



Poniżej przedstawiamy parametry techniczne oferowanego lasera 1318nm i prosimy również o ich dopuszczenie:

PARAMETRY TECHNICZNE	
Typ lasera	Laser Diodowy pracujący w trybie fali ciągłej, cechujący się mgniazda elektrycznego bez konieczności doprowadzania tzw. siły.
Długość emitowanej fali światła	1318nm
Moc lasera	Moc lasera 150 Wat regulowana od 1 do 150 watt
Tryby pracy	Fala ciągła, pojedynczy impuls, seria impulsów. Brak konieczności chirurgicznej bez względu na czas jej trwania oraz użytą moc lasera
Czas trwania impulsu	Regulowany w zakresie min. od 0.1s do 10s
Czas przerwy między impulsami	Regulowany w zakresie min. od 0.1s do 10s
Urządzenie mobilne	Posiada kółka oraz rękojęść, ułatwiające transport
System chłodzenia:	Nowa technologia lasera diodowego nie wymaga chłodzenia końcówki, nie wymaga podłączania lasera do instalacji sprężonego powietrza
Laser pilotujący	Widzialny, 635nm, min. 5mW
Włókna	Włókno oparte na optyce LG-Saturn fibre.

				 LGO-Saturn Side Fiber® delivers a homogeneous pattern directly to the vein wall without front-firing.	
			Dodatkowe wyposażenie lasera	Okulary ochronne w wersji standardowej lub osób noszących okulary (gogle) – do wyboru Zamawiającego - ! obcinania światłowodu – 2 sztuki, holder wielorazowego użytku przystosowany do pracy z włóknem.	
65.	6		Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu firmę powstałą w 2019r. nie mogącą przedstawić wykazu wykonanych dostaw, zgodnie z wymogiem określonym w pkt. 7.4.1 SIWZ? Zgoda Zamawiającego umożliwi wystartowanie młodej rozwijającej się firmy oraz złożenie konkurencyjnej oferty. Oferowany przez naszą firmę sprzęt, jest wysokiej jakości i spełnia wszystkie wymagania techniczno-eksploatacyjne?		Zamawiający dopuszcza.
66.	6		Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek - wannę, której wymiary całkowite to 1920 mm x 760 mm ?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
67.	6		Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek - wannę, której regulacja wysokości odbywa się za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie 550 mm – 850 mm ?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
68.	6		Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek - wannę, która posiada regulacje anty-Trendelenburga za pomocą sprężyn gazowych w zakresie 6°?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
69.	6		Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek - wannę, która posiada koła o średnicy 200 mm?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
70.	6	1	Czy Zamawiający w pkt. 1 dopuści udźwig do 170 kg?		Zamawiający dopuszcza.
71.	6	12	Czy Zamawiający w pkt. 12 dopuści konstrukcję wykonaną ze stali malowanej proszkowo?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
72.	6	2	Czy Zamawiający w pkt. 2 dopuści długość 2100 mm?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
73.	6	3	Czy Zamawiający w pkt. 3 dopuści szerokość 830 mm?		Zamawiający dopuszcza.
74.	6	4	Czy Zamawiający w pkt. 4 dopuści regulację 540 – 940 mm?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
75.	6	5	Czy Zamawiający w pkt. 5 dopuści wózek bez pozycji anty-Trendelenburga?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
76.	6	5	Czy Zamawiający w pkt. 5 dopuści anty-Trendelenburga 8 stopni?		Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
77.	SIWZ		Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie sposobu oceny ofert w zakresie jakości – kryterium 20%. Sposób oceny ofert nie został opisany w SIWZ, natomiast formularz asortymentowo-cenowy nie wskazuje parametrów punktowanych		Kryterium - jakość: 20% będzie stosowane tylko w zadaniach, w których w załączniku nr 1 są wskazane punktowane parametry w pozostałych przypadkach ocena będzie dokonywana na podstawie kryterium - cena: 100%

78.	SIWZ		SIWZ, pkt.7.4.1 oraz pkt. 11.3) Prosimy Zamawiającego o określenie ilości wymaganych wykazów dostaw potwierdzających należyte wykonie umowy? W jednym miejscu (pkt.7.4.1) Zamawiający pisze o 3 dokumentach a w innym (pkt. 11.3) o 2 dokumentach	Nastąpiła oczywista omyłka pisarska Zamawiający zgodnie z pkt. 11.3 wymaga dostarczenia trzech dokumentów potwierdzających należyte wykonanie umowy
79.	SIWZ		SIWZ, pkt. 17.2) Prosimy Zamawiającego o określenie jakie parametry są punktowane jako jakość w ramach pakietu nr 4?	Kryterium - jakość: 20% będzie stosowane tylko w zadaniach, w których w załączniku nr 1 są wskazane punktowane parametry w pozostałych przypadkach ocena będzie dokonywana na podstawie kryterium - cena: 100%
80.	SIWZ		Dotyczy pkt. 7.4.1 i 11.3 SIWZ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga wykazania się doświadczeniem w postaci 2, czy 3 dostaw?	Nastąpiła oczywista omyłka pisarska Zamawiający zgodnie z pkt. 11.3 wymaga dostarczenia trzech dokumentów potwierdzających należyte wykonanie umowy
81.	SIWZ		Dotyczy pkt. 10.1 SIWZ Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach 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 aparatu RTG?	Zamawiający dopuszcza.
82.	SIWZ		Dotyczy pkt. 10.3 SIWZ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od konieczności dołączenia do oferty instrukcji obsługi w języku polskim i dopuści w zamian dołączenie oświadczenia o posiadaniu instrukcji obsługi w języku polskim wraz z deklaracją dostarczenia jej wraz z dostawą przedmiotu zamówienia? Instrukcja obsługi jest dokumentem obszernym i nawet w wersji elektronicznej posiada znaczną objętość. W związku z elektronicznym składaniem oferty oraz wymogiem Zamawiającego dołączenia do oferty znacznej liczby dokumentów może okazać się, że objętość oferty Wykonawcy przekroczy maksymalny próg dopuszczalny przez miniportal/e-puap.	Zamawiający odstępuje od wymogu.
83.	SIWZ		Dotyczy oceny ofert, prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający będzie oceniał przedmiot zamówienia w kryterium „jakość”? W SIWZ nie ma żadnych konkretnych parametrów jakie powinien spełniać wózek – wanna aby uzyskać pkt. W kryterium „jakość”.	Kryterium - jakość: 20% będzie stosowane tylko w zadaniach, w których w załączniku nr 1 są wskazane punktowane parametry w pozostałych przypadkach ocena będzie dokonywana na podstawie kryterium - cena: 100%

84.	umowa	Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy) par. 4 ust. 3 Prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem „wadliwy towar” Zamawiający rozumie część składową/podzespół urządzenia, a nie cały aparat RTG. W przeciwnym przypadku prosimy o rezygnację z wymagania wymiany kompletnego urządzenia, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.	Zamawiający potwierdza, że pod pojęciem „wadliwy towar” rozumie część składową lub podzespół urządzenia, a nie cały aparat RTG
85.	umowa	Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy) par. 6 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w ustępie 3 poniższego zapisu: <i>„[...] 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.”?</i> Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.	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 15.12.2020r. na stronie internetowej Zamawiającego.

DYREKTOR
d/s Administracyjno-Technicznych

Jerzy Didyk

Zatwierdził

Otrzymują:

1. strona internetowa
2. a/a dokumentacja przetargowa