

Szczecin, dn. 16.10.2013 r.

znak sprawy: ZP/220/89/13

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż, instalację i uruchomienie aparatu RTG ogólnodiagnostycznego typu DRF do radiografii i fluoroskopii (telekomando).

WYJAŚNIENIE NR 1

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Czy zamawiający, mając na uwadze możliwości obciążenia stropu w pracowni i konieczność wykonania adaptacji, określi i będzie wymagał wagi systemu nie większej niż: system ścianki – telekomando $\leq 1100\text{kg}$ (bez lampy i płyty montażowej), generator $\leq 110\text{kg}$, system konsoli $\leq 155\text{kg}$?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie określa i nie będzie wymagał ograniczenia wagi systemu ścianki. Jednocześnie informuje, że na Dostawcy będzie spoczywał obowiązek wzmocnienia podłogi w pomieszczeniu w przypadku wagi oferowanego aparatu większej niż wytrzymałość podłogi. Ewentualne koszty wzmocnienia podłogi, wykonania analizy wytrzymałościowej stropu będą w całości leżały po stronie Wykonawcy. Zamawiający dodatkowo informuje, że podłoga w pracowni leży na gruncie

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wymaga systemu z możliwością wykonania projekcji ukośnych także na krawędziach blatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga projekcji ukośnych na krawędziach blatu

Pytanie nr 3

Czy zamawiający, mając na uwadze, iż określił warunki minimalne dla zakresów ruchu stołu: minimalny w pozycji poziomej, pionowej i maksymalny w pozycji pionowej, Lecz nie określił maksymalnej wartości ruchu blatu w górę w pozycji poziomej, będzie wymagał systemu z warunkiem granicznym „najwyższe położenie blatu w górę w pozycji poziomej stołu $\geq 140\text{cm}$ ”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadza nowego warunku granicznego

Pytanie nr 4

Czy zamawiający dopuści do przetargu system z blatem wykonanym z laminatu?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Czy zamawiający, mając na uwadze, iż wymaga blatu z powłoki karbonowej zmieni warunek graniczny w punkcie 11 na „pochłaniałość blatu stołu 0,3mmAl”?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Czy zamawiający, mając na uwadze wysoką jakość zamawianego sprzętu, będzie wymagał w punkcie 15

wartości min. 200kg z zachowaniem punktacji?

Parametry minimalne wskazane przez Zamawiającego są charakterystyczne dla sprzętu z lat 90.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7

Czy zamawiający, mając na uwadze wysoką jakość zamawianego sprzętu, będzie wymagał w punkcie 16 wartości min. 250kg z zachowaniem punktacji?

Parametry minimalne wskazane przez Zamawiającego są charakterystyczne dla sprzętu z lat 90.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

dot. VII Stacja lekarska diagnostyczna

Pkt. 18

- wbudowany sensor do kontroli jakości

Czy zamawiający miał na myśli wbudowany sensor do przeprowadzania podstawowej kontroli jakości oraz kalibracji zgodnej ze standardem DICOM, jak w przypadku wyspecyfikowanego w SIWZ oprogramowania?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli wbudowany i zewnętrzny sensor do przeprowadzania podstawowej kontroli jakości oraz kalibracji zgodnej ze standardem DICOM

Pytanie nr 9

panel kontrolny dotykowy

Przeglądając ofertę czołowych producentów monitorów medycznych stwierdzamy, że na rynku nie występują monitory 5 MP i 10 MP wyposażone w dotykowy panel kontrolny (sensor).

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści monitory w których panel kontrolny wyposażony jest w mikro przełączniki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza panel kontrolny wyposażony w mikro przełączniki

Pytanie nr 10

Liczba listewek kratki ≥ 80 l/cm

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu wyposażonego w wibrującą kratkę przeciwozproszeniową wielogniskową o gęstości 60 linii/cm?

Zastosowanie kratki wibrującej 60 l/cm pozwala na uzyskanie znacznie lepszej jakości obrazu niż przy zastosowaniu wymaganej kratki stałej o gęstości 80 l/cm wymaganej przez zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Dotyczy SIWZ, Rozdział I, pkt. V: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sprzętu, montaż i instalację oraz szkolenia w terminie 60 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy? Żaden producent aparatów nie trzyma ich w magazynie gdyż każdy aparat RTG produkowany jest pod konkretne zamówienie i trwa to zazwyczaj dłużej. Dostarczenie aparatu w 30 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy jest z tego względu praktycznie niemożliwe.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z minimalną odległością poziomego promienia centralnego (łączycego ognisko lampy i środek detektora) od podłogi przy pionowo ustawionym blacie ≤ 55 cm? Różnica 3 cm do wymaganej wysokości nie powoduje ograniczenia funkcjonalności aparatu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z maksymalną odległością ogniska od podłogi minimum w pozycji pionowej ścianki (zdjęcie na łóżku pacjenta) ≥ 188 cm? Zdjęcia pacjentów na łóżkach są wykonywane z odległości wymuszonej i powyższa wartość wystarcza do takich procedur.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt 7

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie punktacji dla aparatów w których najniższe ustawienie wysokości blatu stołu jest mniejsze niż 52 cm, czyli wprowadzi zapis „ <52 cm – 10 pkt, ≥ 52 cm - 0 pkt”? Takie aparaty znacząco ułatwiają wykonywanie zdjęć, usprawniając transfer na blat stołu pacjentów m.in. z wózków inwalidzkich oraz umożliwiają wykonywanie wykonanie niektórych zdjęć z wykorzystaniem detektora bez przenoszenia pacjenta.

Odpowiedź:

Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z blatem ścianki typu płaskiego wykonanym z innego materiału niż włókno węglowe ?

Zamawiający w pkt 11 określił wymaganą maksymalną pochłaniałość blatu stołu, a określenie konkretnego materiału tylko ogranicza konkurencję.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z blatem o wymiarach 80 x 210 cm? Oferowany wymiar blatu jest w zupełności wystarczający do badania populacji europejskiej oraz spełnia wymagania co do obszaru przezierności (pkt 12).

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt 20:

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie punktacji dla aparatów w których odległość blat detektor jest mniejsza niż 75 mm, czyli wprowadzi zapis „ <75 mm – 10 pkt, ≥ 75 mm - 0 pkt”? Mniejsza odległość blat – detektor ma bardzo duży wpływ na ograniczenie powiększeń podczas rzutowania obrazu, czyli odpowiada zwiększaniu odległości SID, za którą Zamawiający przyznaje punkty.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z prędkością przesuwu kolumny 100mm/s? Jest to wystarczająca wartość w aparacie w którym również blat stołu może być przesuwany wzdłużnie oraz umożliwia większą precyzję ustawiania położenia lampy.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z obrotem kołpaka z lampą rtg $+90^{\circ}/-180^{\circ}$ umożliwiającym wykonanie badania pacjenta na łóżku, wózku dla ścianki ustawionej w pozycji pionowej? Do wykonania projekcji na łóżku wystarczy obrót kołpaka $\pm 90^{\circ}$, a kierunek obrotu (tym samym znaki „+” „-”) mogą być przez różnych producentów zaznaczane na odwrót.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt 29

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie punktacji dla aparatów w których możliwość wykonywania projekcji skośnych jest większa niż 40° , czyli wprowadzi zapis „ $>40^{\circ} - 10$ pkt, $= 40^{\circ} - 0$ pkt”? Zwiększa to funkcjonalność aparatu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 33:

Zamawiający najprawdopodobniej popełnił pomyłkę pisarską i wpisał „grubość” zamiast „wysokość położenia” – wymagana w tej chwili szerokość warstwy tomograficznej 0 lub 30 cm i wielu innych nie ma żadnej wartości klinicznej i jest niedostępna u wszystkich producentów aparatury medycznej. Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością regulacji wysokości położenia warstwy tomograficznej 1-30 cm? Ustawienie warstwy tomograficznej na poziomie stołu nie ma zastosowania klinicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza pomyłkę pisarską i wyjaśnia, że zapis w punkcie 33 odnosi się do wysokości warstwy

Pytanie nr 22

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 34:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z jedną kratką przeciwrozproszeniową o jednej ogniskowej dostosowanej do stosowanych SID?

Zamawiający dopuszcza aparat w którym min/max SID wynosi 115/150 cm (pkt 18 i 19), w takich aparatach wystarczy jedna kratka o pośredniej ogniskowej, która może pracować w całym zakresie SID. Natomiast dla zakresów większych np. 115/180 cm, konieczne jest zastosowanie dwóch ogniskowych w jednej lub dwóch kratkach.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 23

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 41:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu w którym w sterowni przycisk ręczny służy do wyzwalania radiografii? Takie rozwiązanie pomaga zabezpieczyć się przed pomyłkowym wyzwoleniem fluoroskopii przez technika bez nadzoru lekarza, co jest niedozwolone wg polskiego prawa. Lekarz ma do dyspozycji dwa przyciski nożne umożliwiające wyzwolenie fluoroskopii jak i ekspozycji, po jednym w pokoju badań i w sterowni.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 24

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 42:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu, gdzie sygnalizacja w pokoju badań odbywa się w sposób optyczny?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 25

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 44: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę punktacji na następującą: „Tak, każdy program może mieć indywidualną pozycję, różną od pozostałych – 20 pkt; Tak, dostępne kilka pozycji min 3 – 5 pkt, nie – 0 pkt”. Istnieją rozwiązania umożliwiające ustawienie optymalnej pozycji dla każdego programu, a nie wybór z kilku narzuconych przez producenta – Zamawiający może nie zdawał sobie z tego sprawy ustalając punktację.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 46:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego uchwytu dla pacjenta zamiast dwóch, skoro wymaga poręczy dla pacjenta montowanej wzdłuż blatu?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 47:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu, gdzie podnózek blatu ma 6 pozycji mocowania, natomiast płynną regulację zapewnia przesuw stołu? Jest to rozwiązanie równoznaczne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 28

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 49:

Czy Zamawiający zrezygnuje z punktowania częstotliwości generatora? Niektórzy oferenci sugerują, że wyższa częstotliwość to mniej miękkiego promieniowania dla pacjentów. Wyższa częstotliwość nie wpływa w ten sposób, o ile mamy do czynienia z kHz, a za ograniczenie promieniowania miękkiego odpowiedzialna jest filtracja wewnętrzna lampy i filtry dodatkowe. Wyższa częstotliwość rzędu kHz umożliwia zmniejszenie wagi i wielkości transformatora, co w przypadku aparatów stacjonarnych nie ma większego znaczenia.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 57

Czy Zamawiający zrezygnuje z punktowania zakresu kV dla fluoroskopii? W badaniach kontrastowych podczas których fluoroskopia jest wykorzystywana, aby zapewnić optymalną jakość obrazu, aparat powinien utrzymywać kV na poziomie 70-90 kV. Wynika to z charakterystyki wykorzystywania środków kontrastowych i ich właściwości blokowania promieniowania tylko w pewnym zakresie.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 30

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 58:

Czy Zamawiający zgodzi się usunąć punkt w całości? Fluoroskopia ciągła jest metodą przestarzałą w przypadku wykorzystywania detektora cyfrowego, który nie jest odczytywany ciągle, tylko wielokrotnie w ciągu sekundy. Fluoroskopia pulsacyjna pozwala na aplikowanie optymalnego poziomu dawki, tzn. tylko wtedy, gdy jest to potrzebne do uzyskania obrazu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 60

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga możliwości wyboru parametrów ekspozycji techniką 1 – punktową (technik dobiera kV, aparat resztę w trakcie ekspozycji), 2-punktową (technik dobiera kV i mAs, aparat czas) i 3 – punktową (technik dobiera kV, mAs lub mA i czas)? Automatyka AEC to standardowo używana nazwa sposobu wyboru parametrów ekspozycji techniką 1-punktową.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt 79

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie punktacji dla aparatów w których pojemność cieplna anody jest większa niż 600 kHU, czyli wprowadzi zapis „ ≥ 600 kHU – 10 pkt, < 600 kHU – 0 pkt?”. Większa pojemność cieplna anody oznacza większe możliwości wykonywania wielu zdjęć jedno po drugim oraz dłuższy czas wykonywania badań z użyciem fluoroskopii.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt 80

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie punktacji dla aparatów w których szybkość chłodzenia anody jest większa niż 120 kHU/min, czyli wprowadzi zapis „ ≥ 120 kHU/min – 10 pkt, < 120 kHU/min – 0 pkt?”. Większa szybkość chłodzenia anody oznacza większe możliwości wykonywania wielu zdjęć jedno po drugim oraz dłuższy czas wykonywania badań z użyciem fluoroskopii.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 85:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z kolimacją prostokątną (bez irysowej)? Kolimator łączący kolimację prostokątną z irysowa jest kolimatorem starego typu, opracowanym dla aparatów ze wzmacniaczem obrazu (kolimacja irysowa do wzmacniacza podczas wykonywania skopii) i urządzeniem do wykonywania zdjęć na kasetach (kolimacja prostokątna). W przypadku stosowania detektora kwadratowego, potrzebna jest tylko kolimacja prostokątna, nawet do zdjęć czaszki sprawdza się ona lepiej niż okrągła, a także umożliwia lepsze dopasowanie się do badanego narządu przy maksymalnym polu widzenia (np. w jamie brzusznej przy wlewach).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt 96:

Prosimy o poprawienie pomyłki pisarskiej: CsI to materiał scyntylatora, natomiast amorficzny krzem (materiał detektorów) ma oznaczenie chemiczne aSi.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza pomyłkę pisarską – Zamawiający wymaga detektora (amorficzny krzem aSi z warstwą scyntylatora CsI)

Pytanie nr 36

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 101

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatu z rozdzielczością obrazu w trybie fluoroskopii pulsacyjnej (dla całego aktywnego pola detektora) nie mniejszej niż 960 x 960 [piksele x piksele]?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza minimalną rozdzielczość obrazu dla akwizycji w trybie fluoroskopii pulsacyjnej i ciągłej (dla całego aktywnego pola detektora 43 x 43 cm) ≥ 960 x 960 [pixele x pixele]

Pytanie nr 37

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 102

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić z wymaganego punktu fluoroskopię ciągłą? Jest to tryb zbędny w przypadku pracy z detektorem cyfrowym w aparacie, który oferuje akwizycję z szybkością 30 kl/s dostępną dla fluoroskopii wysokopulsacyjnej 30p/s.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 38

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 103

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić wymaganie na „ ≥ 12 bit”? Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. (załącznik 1) radiografia klasyczna wyświetlana na stacji lekarskiej (opisowej) wymaga toru graficznego o rozdzielczości 10 bitów, więc już 12 bitów jest nadmiarowe.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 104:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rozwiązania w którym dla największego pola aktywnego detektora możliwe jest wykonanie zdjęć seryjnych do 8 kl/s z rozdzielczością 1440 x 1440 [piksele x piksele]?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 105

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić ten punkt w całości? Stosowanie fluoroskopii ciągłej (ciągłe aplikowanie dawki pacjentowi) w przypadku akwizycji tylko 15 kl/s jest niezgodne ze sztuką oraz z polskimi przepisami nakazującymi ograniczanie dawki i stosowanie gdzie tylko jest to możliwe fluoroskopii pulsacyjnej (RMZ z 18 lutego 2011 paragraf 4.1 i dalej). Taką samą funkcjonalność (ilość informacji) a mniejszą dawkę zapewnia Zamawiającemu punkt 106.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 114:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rozwiązania posiadającego wszystkie wymienione funkcje przetwarzania obrazów poza histogramem? Jest to niestandardowe narzędzie, które ze względu na dużą ilość pacjentów nie będzie ani często, ani wydajnie używane.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 42

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 122

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rozwiązania w którym UPS umożliwia bezpieczne zamknięcie oprogramowania na stacji akwizycyjnej? UPS jest stosowany w celu zabezpieczenia danych (obrazów pacjentów) w bazie lokalnej, a nie do przeglądania ich.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 43

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 141:

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez sformułowanie „Pełna dokumentacja techniczna poszczególnych elementów”?

Odpowiedź:

Zamawiający rozumie to poprzez dostarczenie minimum dokumentacji zawierającej instrukcję obsługi do aparatu RTG i urządzeń dodatkowych oraz dokumentacji technicznej serwisowej do aparatu RTG (ścianka, generator, konsola itp.)

Pytanie nr 44

Dotyczy Wzoru umowy, §5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego paragrafu na następujący: „Wykonawca zobowiązany jest usytuować sprzęt w pomieszczeniach Zakładu Diagnostyki Rentgenowskiej zgodnie z opracowanym przez Wykonawcę projektem planu sytuacyjnego, stanowiącym załącznik do oferty, o ile Zamawiający najpóźniej 7 dni od dnia zawarcia umowy nie przekaże Wykonawcy zastrzeżeń dotyczących usytuowania sprzętu. Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić propozycje Zamawiającego, pod warunkiem, że proponowane przez Zamawiającego usytuowanie sprzętu będzie możliwe pod względem technicznym oraz nie będzie pozostawało w sprzeczności z wymaganiami wynikającymi z instrukcji producenta. W przypadku nie przekazania uwag obowiązuje projekt rozmieszczenia sprzętu załączony przez Wykonawcę do oferty.”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 45

Dotyczy Wzoru umowy, §7, pkt. 2a/:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na następujący: „I –sze - dwudniowe z obsługi aparatu i aplikacji. Rozpoczęcie szkolenia nastąpi w Zakładzie Diagnostyki Rentgenowskiej w terminie nie później niż 3 dni robocze po uruchomieniu sprzętu.”?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 46

Dotyczy Wzoru umowy, §9, pkt. 2:

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie pod pojęciem „kompletnej dokumentacji technicznej sprzętu”?

Odpowiedź:

Pod pojęciem „kompletnej dokumentacji technicznej sprzętu” Zamawiający rozumie dostarczenie minimum dokumentacji zawierającej instrukcję obsługi do aparatu RTG i urządzeń dodatkowych oraz dokumentacji technicznej serwisowej do aparatu RTG (ścianka, generator, konsola itp.)

Pytanie nr 47

Dotyczy Wzoru umowy, §10, pkt. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego punktu, ewentualnie na zmianę jego brzmienia na: „Wykonawca zobowiązany jest zwrócić Zamawiającemu w okresie gwarancji koszty poniesione za wykonanie badań pacjentów w innych jednostkach w dniach, w których sprzęt był nieczynny w związku z awarią, jeżeli naprawa gwarancyjna jest dłuższa niż 15 dni roboczych.”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 48

Dotyczy Wzoru umowy, §14, pkt. 1a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na: „w przypadku opóźnienia w przekazaniu Zamawiającemu uruchomionego sprzętu - w wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia, licząc od ceny brutto określonej w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy ale nie więcej niż 5% wartości umowy brutto”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 49

Dotyczy Wzoru umowy, §14, pkt. 1b:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na: „w przypadku opóźnienia w przystąpieniu do usunięcia awarii sprzętu (§ 10 ust. 1 lit. c) - w wysokości 0,2 % za każdy dzień

opóźnienia, licząc od ceny brutto określonej w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy ale nie więcej niż 5% wartości umowy brutto”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 50

Dotyczy Wzoru umowy, §14, pkt. 1c:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na: „w przypadku opóźnienia w przystąpieniu do przeprowadzenia szkolenia - w wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia, licząc od ceny brutto określonej w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy ale nie więcej niż 5% wartości umowy brutto”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 51

Dotyczy Wzoru umowy, §14, pkt. 1d:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na: „z tytułu odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca w wysokości 5% wartości brutto umowy”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 52

Dotyczy Załącznika nr 5 do formularza oferty, pkt. 141:

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez sformułowanie „Pełna dokumentacja techniczna poszczególnych elementów”?

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 43

Pytanie nr 53

Dotyczy Wzoru umowy, §10, pkt. 1b:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na: „bezpośredni kontakt z autoryzowanym serwisem w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach od 8:00 do 17:00”?

Odpowiedź:

Nie wyraża zgody

Pytanie nr 54

Dotyczy SIWZ, Rozdział II, Ad. 2.3a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie sterowni po przeciwnej stronie do proponowanej w SIWZ, a więc po stronie obecnej sterowni?

Pozwoli to na wykorzystanie obecnych drzwi pomiędzy sterownią a korytarzem do swobodnego wchodzenia/wychodzenia ze sterowni również podczas wykonywania badań a także zwiększy komfort pacjentów, gdyż przez otwarte drzwi sterowni nie będzie widać pomieszczenia badań. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody to aktualne drzwi do sterowni powinny być zamurowane czy wymienione na drzwi ochronne?

Odpowiedź:

Zamawiający podaje, że usytuowanie sterowni pozostaje w tym samym miejscu. Wykonawca natomiast zobowiązany jest ulepszyć obecną sterownię (np. dokonać wymiany blatu, szyby ochronnej itp. w uzgodnieniu z użytkownikiem) w taki sposób, aby Pracownia RTG spełniała obowiązujące przepisy.

Pytanie nr 55

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 2.

Czy wymóg Zamawiającego należy rozumieć jako możliwość swobodnego podejścia personelu do blatu z jego czterech stron i bezpośredniego (tj. nie utrudnionego elementami konstrukcyjnymi, przewyższającymi poziom blatu) dostępu personelu do blatu?

Odpowiedź:

Tak, natomiast wzmocnienia na krawędziach blatu mające zabezpieczyć blat przed uszkodzeniami nie są traktowane jako utrudnienia do swobodnego podejścia personelu do blatu

Pytanie nr 56

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 7.

Najniższe położenie blatu stołu od podłogi wynoszące 62 cm jest charakterystyczne dla konstrukcji wykorzystujących wzmacniacz obrazu RTG. Tylko aparaty zaprojektowane w poprzednim wieku posiadają ograniczenie funkcjonalne tego typu. Pragniemy zauważyć, że wszystkie aparaty zaprojektowane jako aparaty z cyfrowym panelem dynamicznym posiadają (niezależnie od producenta np. GE, MECALL, SIEMENS, TOSHIBA, SHIMADZU) możliwość obniżenia blatu do 50 cm od podłogi. Pozwala to na zapewnienie komfortu siadającego na blacie pacjenta i brak konieczności używania podnóżków co znacznie zwiększa funkcjonalność aparatu i umożliwia uniknąć kolizji z elementami wyposażenia. Czy w związku z powyższym Zamawiający wprowadzi punktację za zaoferowanie w tym punkcie rozwiązania funkcjonalniejszego i bezpieczniejszego od rozwiązania o funkcjonalności granicznej?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 57

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 20.

W punkcie 19 Zamawiający promuje punktowo rozwiązania dla których odległość SID może być większa od 150 cm tj. takie w których powiększenie obrazu RTG i jego nieostrości są możliwie małe. Minimalizację powiększenia obrazu i jego nieostrości jest jednak głównie otrzymywana przez minimalizację odległości pomiędzy blatem (pacjentem) a detektorem. Minimalizacja tej właśnie odległości pozwala bowiem dodatkowo ograniczyć dawkę promieniowania na jaką narażony jest pacjent i personel w czasie wykonywania badania. W trosce o ograniczenie tego właśnie zagrożenia wszystkie aparaty zaprojektowane jako aparaty z cyfrowym panelem dynamicznym posiadają (niezależnie od producenta np. GE, MECALL, SIEMENS, TOSHIBA, SHIMADZU) odległość blat detektor na poziomie nie przekraczającym 95 mm. Czy w związku z powyższym Zamawiający wprowadzi punktację za zaoferowanie w tym punkcie rozwiązania bezpieczniejszego od rozwiązania o funkcjonalności granicznej?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 58

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 22.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat w którym ruchy opisane w rozdziale III „Lampa rentgenowska, kolimator, miernik dawki” tj. ruch obrotowy anody, silnikowa kolimacja i silnikowa zmiana poziomu filtracji oraz dodatkowo zmiana warstwy przy badaniach tomograficznych są wyłączone z wymagań Zamawiającego w tym punkcie? Żaden z producentów nie zapewnia sterowania powyższymi ruchami z konsoli pulpitu znajdującego się przy ścianie. Zapewne więc wyłączeniu z wymogu Zamawiającego tych właśnie ruchów służyć miało określenie „bez lampy”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie widzi związku pytania z rozdziałem III „Lampa rentgenowska, kolimator, miernik dawki”, nie ma tam mowy o ruchach sterowanych z konsoli pulpitu

Pytanie nr 59

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 23.

Czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki określając prędkość zmiany ustawienia ścianki z poziomego do pionowego w [s]?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza popełnienie pomyłki pisarskiej w opisie maksymalnej prędkość zmiany ustawienia ścianki z poziomego do pionowego i oczekuje podania jej w [°/s] (tj. stopnie na sekundę)

Pytanie nr 60

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 36.

W punkcie 34 Zamawiający wymaga dostawy kratek o minimum dwóch różnych ogniskowych lub kratki o zmiennej ogniskowej. Czy w związku z tym w punkt 36 dotyczy automatycznej (motorowej) zmiany kratek przeciwrozproszeniowych (w przypadku zaoferowania dwóch kratek) lub ogniskowej kratki (w przypadku zaoferowania jednej kratki o zmiennej ogniskowej)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga automatycznej (motorowej) zmiany kratek w przypadku zaoferowania dwóch kratek przeciwrozproszeniowych lub automatycznej zmiany ogniskowej w przypadku zaoferowania jednej kratki

Pytanie nr 61

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 41.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg w przypadku zaoferowania przycisków nożnych do wyzwalania fluoroskopii i radiografii w gabinecie oraz przycisków: nożnego do wyzwalania fluoroskopii i ręcznego do wyzwalania radiografii w sterowni?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 62

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 111.

Rozumiemy, że zamawiający oczekuje rejestracji opisanych obrazów i sekwencji w formacie DICOM?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza pomyłkę pisarską i wyjaśnia, że oczekuje rejestracji opisanych obrazów i sekwencji w formacie DICOM

Pytanie nr 63

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 128.

Czy pod pojęciem „monitor referencyjny” zamawiający rozumie monitor umieszczony w Sali badań (na wózku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że monitor referencyjny to monitor znajdujący się w Sali badań np. na wózku

Pytanie nr 64

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 139.

Zgodnie z obowiązującym prawem testy akceptacyjne wykonywane są przez uprawnionych przedstawicieli dostawcy i użytkownika. Czy w związku z tym wymóg Zamawiającego dotyczący „dowolnej firmy posiadającej akredytację PCA” należy rozumieć jako odnoszący się tylko do testów specjalistycznych?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 65

Załącznik nr 5 do formularza oferty punkt 149.

Czy opisywana w tym punkcie drukarka jest tą samą co urządzenie wymagane w punkcie 130, czy też Zamawiający ma na myśli dwa niezależne urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli dwa niezależne urządzenia

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający oczekuje dostawy jakichkolwiek mebli do nowo wyposażanej pracowni. Jeśli tak, prosimy o podanie wymaganego w tym zakresie asortymentu.

Odpowiedź:

Szafki na akcesoria i fantomy oraz biurko pod stacją lekarską. Sterownię wyposażyć (w uzgodnieniu z użytkownikiem) w biurko lub blat dla stanowiska operatora w składzie konsola generatora, pulpit sterowniczy, stacja akwizycyjna, klawiatura itp.)

Pytanie nr 67

Dotyczy punktu IX.1.1 c SIWZ

Dokumenty określone w punkcie IX.1.1 c nie są wymagane przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych w przypadku wyrobu, którego dane przeniesiono do bazy danych, o której mowa w art. 64 ust. 1 Ustawy. Czy należy rozumieć, że w przypadku zaoferowania takiego wyrobu na Oferencie ciąży obowiązek załączenia dokumentu potwierdzającego przeniesienie danych wyrobu do odpowiedniej bazy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku zaoferowania takiego wyrobu na Oferencie ciąży obowiązek załączenia dokumentu potwierdzającego przeniesienie danych wyrobu do odpowiedniej bazy

Pytanie nr 68

Dotyczy punktu IX.1.2 SIWZ

Coraz częstszą praktyką jest załączanie do ofert przetargowych materiałów stworzonych przez oferentów jako „materiały producenta” co skutkuje wątpliwościami przy ocenie ofert oraz czasami jeszcze większymi problemami (łącznie z postępowaniami sądowymi) przy odbiorach już zainstalowanych urządzeń. Czy mając powyższe na uwadze, w przypadku wystąpienia wątpliwości co do prawdziwości zadeklarowanych parametrów, Zamawiający będzie wymagał prezentacji tych parametrów w już zainstalowanych (w jednostkach służby zdrowia na terenie RP) urządzeniach w terminie np. 3 dni od daty powzięcia wątpliwości i poinformowania o tym fakcie danego Oferenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wykazał rodzaj dokumentów potwierdzających parametry, lecz w przypadku wątpliwości dotyczących potwierdzenia parametrów będzie żądał potwierdzenia od producenta. Zamawiający zastrzega sobie również prawo do ich zweryfikowania u danego producenta po zainstalowaniu aparatu.

Pytanie nr 69

Dotyczy punktu VII.1.2 SIWZ

Czy wymaganie zamawiającego odnosi się do realizacji na terenie RP? Opis wymagania zawarty w punkcie VIII.2.1 wskazuje na realizację dostaw dla jednostek zarządzanych zgodnie z obowiązującym w Polsce prawem.

Odpowiedź:

Warunek określony przez Zamawiającego w pkt. VII ppkt. 1.2 SIWZ nie odnosi się do realizacji na terenie RP.

Pytanie nr 70

Dotyczy Wzoru Umowy paragraf 4.

Czy Zamawiający dysponuje pomieszczeniem w którym możliwe będzie bezpieczne przechowanie dostarczonego sprzętu od momentu dostawy do momentu protokolarnego przekazania sprzętu Wykonawcy w celu jego instalacji i uruchomienia? Jeśli tak prosimy o wskazanie tego pomieszczenia.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający posiada. W zależności od gabarytów opakowań może to być wiata, poczekalnia przy Izbie Przyjęć, pomieszczenie w przyziemiu RTG. Zalecana wizja lokalna.

Pytanie nr 71

Dotyczy Rozdział II punkt Ad2 3a SIWZ

Prosimy o określenie czy Zamawiający oczekuje dostawy nowej szyby ochronnej (a jeśli tak o określenie jej min. wymiarów) oraz o podanie wymiarów i ilości drzwi, których dostawy i instalacji wymaga?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje dostawy nowej szyby ochronnej o wymiarach min. 40 x 80 cm i zamontowania jej w miejsce mniejszej szyby ochronnej w ścianie bocznej sterowni. Większa szyba ochronna oraz drzwi ochronne w sterowni mogą zostać pod warunkiem spełnienia wymagań ochrony radiologicznej w odniesieniu do zaoferowanego aparatu.

Pytanie nr 72

Dotyczy punktu 33 załącznika nr 5 do formularza oferty

W punkcie 33 wymagana jest możliwość zmiany grubości warstwy dla tomografii nie mniej niż od 0 do 30 cm. Warstwy tomograficzne mają zwykle mniejszą grubość więc wymóg zapewne odnosi się do wysokości warstwy a nie jej grubości?

Odpowiedź:

Jak w pkt. 21. Zamawiający potwierdza, że zapis ten odnosi się do wysokości warstwy a nie jej grubości

Pytanie nr 73

Dotyczy załącznika nr 5 do formularza oferty

Czy pod pojęciem „programy anatomiczne” Zamawiający rozumie zestaw parametrów przechowywanych w pamięci urządzenia zawierających co najmniej dane o wstępnie zaprogramowanych parametrach ekspozycji i systemu obrazowego dla danego badania?

Odpowiedź:

Tak – jeśli pytanie dotyczy „programów anatomicznych” o których mowa w opisie generatora rozdział II pkt 67

Pytanie nr 74

Dotyczy punktu 90 załącznika nr 5 do formularza oferty

Czy Zamawiający dopuści symulator halogenowy spełniający wszystkie wymogi obowiązującego prawa.

Określanie technologii „LED” jako jedynej mogącej być zaoferowanej nie wnosi żadnych cech funkcjonalnych i stoi w sprzeczności z prawem zamówień publicznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie zgadza się z uzasadnieniem Oferenta, technologia LED jest już powszechnie dostępna w nowoczesnej aparaturze RTG i jest mniej podatna na uszkodzenia a żywotność źródeł LED jest wielokrotnie wyższa. Technologia LED jest starą technologią.

Pytanie nr 75

Dotyczy punktu 116 załącznika nr 5 do formularza oferty

Czy wymóg zamawiającego oznacza, że 5 pkt. otrzyma oferta w której Oferent zadeklaruje, że wszystkie tekstowe oznaczenia, opisy, listy itp. wyświetlane w czasie obsługi stacji akwizycyjnej będą w j. polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że punktować będzie zaoferowanie posiadania minimum programów anatomicznych w j. polskim

Pytanie nr 76

Dotyczy:

146. Stanowisko typu robot do wypalania płyt CD/DVD dla pacjenta z pojemnikiem na min 10 płyt umożliwiający wydruk etykiet na płycie wraz z podłączeniem stanowiska do istniejącego u Zamawiającego systemu RIS/PACS z możliwością nagrania dowolnego badania z systemu PACS wraz z przeglądarką DICOM.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby robot do wypalania płyt CD/DVD posiadał 2 magazynki na 50 płyt czystych każdy oraz jeden magazynek na 50 płyt wypalonych?

Czy Zamawiający będzie wymagał aby istniała możliwość sterowania (wydania polecenia nagrania płyty) z każdego komputera pracującego w systemie RIS?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby robot posiadał 2 magazynki na płyty czyste cd i dvd min 10 płyt każdy, oraz jeden magazynek na płyty nagrane.

Tak zamawiający wymaga aby można było zlecić nagranie płyty z dowolnego stanowiska w systemie RIS.

Pytanie nr 77

VII Stacja lekarska diagnostyczna

Czy Zamawiający będzie wymagał aby stacja diagnostyczna była częścią posiadanego systemu RIS/PACS oraz była przeprowadzona tzw. integracja desktopowa oprogramowania stacji diagnostycznej oraz systemu RIS(tzn aby kliknięcie zdjęcia powodowało jednoczesne otwarcie okna opisu badania?)

Odpowiedź:

Zamawiający przez Połączenie do posiadanego systemu PACS i RIS w przypadku Stacji Lekarskiej Diagnostycznej rozumie przeprowadzenie tzw. Integracji desktopowej.

Pytanie nr 78

VII Stacja lekarska diagnostyczna

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oprogramowanie stacji lekarskiej miała identyczny interfejs jak posiadane przez Zamawiającego oprogramowanie systemu dystrybucji obrazów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby interfejs oprogramowania Stacji Lekarskiej Diagnostycznej był identyczny jak posiadane przez Zamawiającego oprogramowanie. Wymaga natomiast aby oprogramowanie było zgodne z pracującym u zamawiającego systemem RIS/PACS i z nim zintegrowane.

Zamawiający niniejszym pismem nie wprowadził zmiany do SIWZ, które wymagają dodatkowego czasu na dokonanie zmian w przygotowywanych ofertach. **Zamawiający nie przedłuża termin składania i otwarcia ofert.** Miejsce składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem