

Szczecin, dn. 12.05.2014 r.

Znak sprawy: ZP/220/27/14

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż, instalację i uruchomienie aparatu RTG przewoźnego z ramieniem „C” do badań i zabiegów naczyniowych.

WYJAŚNIENIE NR 1 ORAZ MODYFIKACJA SIWZ NR 4

W związku z wpływaniem 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**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 4**

4.	Zakres ruchu wzdłużnego ramienia C	≥ 26 cm Podać
----	------------------------------------	------------------

Czy Zamawiający treść pkt.4 i nada mu poniższe brzmienie ?

4.	Zakres ruchu wzdłużnego ramienia C	≥ 20 cm Podać
----	------------------------------------	------------------

Powyższy parametr należy rozpatrywać funkcjonalnie w połączeniu z wielkością detektora. Wyjaśniamy, iż Zamawiający wymaga detektora wielkości 30 x 30 cm (p.64), co gwarantuje mu duże pole widzenia. Dlatego też zakres ruchu ramienia C wzdłuż nie jest krytyczny. Ponadto zawsze dostępny jest jeszcze ruch poprzeczny blatu stołu z pacjentem. Jest to jeden z mniej używanych ruchów w ramionach C. Dodatkowo pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że oferowany przez nas aparat posiada o kilka centymetrów większą głębokość ramienia od konkurencyjnego rozwiązania co dodatkowo zwiększa zakres możliwych ustawień aparatu.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 4.

Pytanie nr 2**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 5**

5.	Ruch wzdłużny zmotoryzowany	TAK
----	-----------------------------	-----

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu i wykreśli punkt w całości ?

Pragniemy zaoferować aparat bez zmotoryzowanego ruchu wzdłużnego ramienia C. Powyższy parametr należy rozpatrywać funkcjonalnie w połączeniu z wielkością detektora. Wyjaśniamy, iż Zamawiający wymaga detektora wielkości 30 x 30 cm (p.64), co gwarantuje mu duże pole widzenia. Dlatego też zakres ruchu ramienia C wzdłuż nie jest krytyczny. Ponadto zawsze dostępny jest jeszcze ruch poprzeczny blatu stołu z pacjentem. Jest to jeden z mniej używanych ruchów w ramionach C. Ponieważ aparat ma być wykorzystywany w procedurach naczyniowych to zwykle raz w trakcie zabiegu ustawia się położenie wzdłużne ramienia. Dodatkowo pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że oferowany przez nas aparat posiada o kilka centymetrów większą głębokość ramienia od konkurencyjnego rozwiązania co dodatkowo zwiększa zakres możliwych ustawień aparatu.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 5.

Pytanie nr 3**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 6**

6.	Szybkość ruchu wzdłużnego	≥ 30mm/s Podać
----	---------------------------	-------------------

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu i wykreśli punkt w całości ?

W związku z faktem oferowania aparatu z ręcznym wzdłużnym ruchem ramienia (omówiono we wcześniejszym punkcie) nie możemy w podać wartości.

Pozostawienie zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5, Zamawiający usunął punkt w całości.

Pytanie nr 4

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 9

9.	Szybkość ruchu pionowego	$\geq 30\text{mm/s}$ Podać
----	--------------------------	-------------------------------

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu i wykreśli punkt w całości ?

Jest to jeden z mniej używanych ruchów w ramionach C. Aparat ma być wykorzystywany w procedurach naczyniowych podczas których raz na początku zabiegu ustawia się wysokość ramienia odpowiednią do wysokości stołu wraz z pacjentem, a następnie ewentualnie nieznacznie koryguje. Wartość ta zatem nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5, Zamawiający usunął punkt w całości.

Pytanie nr 5

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 10

10.	Zakres ruchu orbitalnego ramienia C (pełny ruch LAO/RAO) wokół osi poprzecznej	$\geq 160^\circ$ Podać
-----	--	---------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.10 i nada mu niższe brzmienie ?

10.	Zakres ruchu orbitalnego ramienia C (pełny ruch LAO/RAO) wokół osi poprzecznej	$\geq 145^\circ$ Podać
-----	--	------------------------

Obecny wymóg jest sztucznie zawyżony, gdyż w większości ramion C używanych do badań i zabiegów naczyniowych (powszechnie stosuje się obecnie ramiona C ze wzmacniaczami 12" lub 13") posiada zakres ruchu orbitalnego 115° . Tylko jeden producent oferuje aparat z zakresem powyżej 160° .

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 8.

Pytanie nr 6

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 12

12.	Szybkość ruchu orbitalnego	$\geq 15^\circ/\text{s}$ Podać
-----	----------------------------	-----------------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.12 i nada mu niższe brzmienie ?

12.	Szybkość ruchu orbitalnego	$\geq 10^\circ/\text{s}$ Podać
-----	----------------------------	-----------------------------------

Wyjaśniamy, że w przypadku zmiany położenia o 90° aparat o szybkości $15^\circ/\text{s}$ wykona ten obrót w ciągu 6 sekund, natomiast oferowane przez nas ramię C wykona ten ruch w ciągu 9 sekund. Różnica jest niewielka i nie ma wpływu na jakość pracy podczas zabiegów naczyniowych.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 10.

Pytanie nr 7

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 15

15.	Szybkość obrotu wokół osi wzdłużnej	$\geq 15^\circ/\text{s}$ Podać
-----	-------------------------------------	-----------------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.15 i nada mu niższe brzmienie ?

15.	Szybkość obrotu wokół osi wzdłużnej	$\geq 10^\circ/\text{s}$
-----	-------------------------------------	--------------------------

		Podać
--	--	-------

W przypadku zmiany położenia o 90° aparat o szybkości 15°/s wykona ten obrót w ciągu 6 sekund, natomiast oferowane przez nas ramię C wykona ten ruch w ciągu 9 sekund. Różnica jest niewielka i nie ma wpływu na jakość pracy podczas zabiegów naczyniowych.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 13.

Pytanie nr 8

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 22

22.	Przycisk bezpieczeństwa wyłączający natychmiast aparat	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.22 i nada mu poniższe brzmienie ?

22.	Przycisk bezpieczeństwa wyłączający natychmiast co najmniej promieniowanie oraz ruchy aparatu.	TAK
-----	--	-----

W celu zapewnienia bezpieczeństwa wystarczy, jeśli w sytuacji awaryjnej zostanie wyłączone promieniowanie oraz zatrzymane ruchy. Dodatkowo należy zwrócić uwagę, że natychmiastowe wyłączenie aparatu - zgodnie z zapisem z tabeli - może skutkować uszkodzeniami w bazie danych. Zatem mając na uwadze szerzej rozumiane pojęcie bezpieczeństwa w interesie Zamawiającego jest dokonanie doprecyzowanie zapisu.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 20.

Pytanie nr 9

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 24

24.	Hamulce wszystkich ruchów, hamulce elektromagnetyczne oraz manualne z możliwością wyłączenia napędów elektrycznych i sterowania oraz hamowania ręcznego wszystkich hamulców	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.24 i nada mu poniższe brzmienie ?

24.	Hamulce wszystkich ruchów, hamulce elektromagnetyczne min. ruchu wzdłużnego, orbitalnego (RAO/LAO) i obrotu ramienia (CRAN/CAUD), funkcjonalność ręcznego zwalniania min. powyższych hamulców oraz ręcznego przemieszczania ramienia, możliwość ruchu ramienia C w przypadku braku zasilania	TAK
-----	--	-----

Zapis określa konkretny sposób uzyskania funkcjonalności, nie uwzględniając innych rozwiązań na rynku.

Pragniemy zaoferować aparat z równoważnymi rozwiązaniami.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 22.

Pytanie nr 10

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 25

25.	Możliwość zapamiętania pozycji ramienia „C” do zabiegu	≥ 3 pozycje Podać
-----	--	----------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.25 i nada mu poniższe brzmienie ?

25.	Możliwość zapamiętania pozycji ramienia „C” do zabiegu	≥ 2 pozycje Podać
-----	--	----------------------

Parametr ten jest sztucznie zawyżony, gdyż w warunkach klinicznych standardowo stosuje się dwie pozycje. Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 23.

Pytanie nr 11
Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 27

Zamawiający wymaga:

27.	Monitor dotykowy - interface użytkownika, do sterowania funkcjami obrazu oraz generatora zamontowany na wózku z ramieniem C, z możliwością obracania i pochylania monitora. Podgląd obrazu z funkcją dotykowego sterowania obrotem oraz kontrastem i jasnością obrazu. Podgląd kolimatorów bez użycia promieniowania, repozycja kolimatorów oraz wyświetlanie kątów ramienia C	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.27 i nada mu poniższe brzmienie ?

27.	Monitor dotykowy - interface użytkownika, do sterowania funkcjami obrazu oraz generatora zamontowany na wózku z ramieniem C, z możliwością obracania monitora. Podgląd obrazu z funkcją dotykowego sterowania obrotem oraz kontrastem i jasnością obrazu. Podgląd kolimatorów bez użycia promieniowania, repozycja kolimatorów oraz wyświetlanie kątów ramienia C	TAK
-----	---	-----

Niewielka zmiana, nie mająca wpływu na funkcjonalność i sposób obsługi aparatu, umożliwi nam złożenie ważnej oferty: wnosimy o wykreślenie słów „i pochylania” oraz o uwzględnienie nowego brzmienia punktu. Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkty 25, 26.

Pytanie nr 12
Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 30

30.	Możliwość wykonywania ruchów motorowych ramienia C z zachowaniem izocentrum	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu i wykreśli punkt w całości?

Warunek w obecnym brzmieniu w sposób nieuzasadniony zawęży i ograniczy konkurencję, uniemożliwiając nam złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Ruchy monitorowe z zachowaniem izocentrum konieczne są tylko w przypadku akwizycji do obrazowania 3D.

W niniejszym postępowaniu Zamawiający nie wymaga takiej funkcjonalności.

Dlatego wnosimy o wykreślenie punktu w całości.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 29.

Pytanie nr 13
Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 31

31.	Panel do sterowania ruchami ramienia C mocowany do szyny bocznej stołu z funkcjonalnością min. - joystick do sterowania obrotem LAO/RAO i Cranial/Caudal - joystick do sterowania ruchem poziomym i pionowym - programowanie min. 3 pozycji - ruch ramienia C izocentryczny - możliwością określania ruchów zgodnie z ułożeniem pacjenta - przycisk „0” do ustawienia ramienia C w pozycji zerowej AP - przycisk bezpieczeństwa wyłączający urządzenie	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.31 i nada mu poniższe brzmienie ?

31.	Panel do sterowania ruchami ramienia C mocowany do szyny bocznej stołu z funkcjonalnością min. - sterowanie obrotem LAO/RAO i Cranial/Caudal (przyciski lub joystick) - sterowanie ruchem pionowym (przyciski lub joystick) - programowanie min. 2 pozycji - przycisk bezpieczeństwa wyłączający min. promieniowanie i ruchy aparatu	TAK
-----	--	-----

Warunek w obecnym brzmieniu w większości odnosi się do wymagań z innych punktów tabeli. Jednocześnie należy stwierdzić, że łącznie wszystkie te wymagania spełnia tylko jeden aparat Vision RFD firmy Ziehm. Zamawiający nie wziął pod uwagę rozwiązań równoważnych np. stosowania przycisków zamiast joysticków. Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 30.

Pytanie nr 14

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 38

38.	Kolimator typu Irys	TAK
-----	---------------------	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.38 i nada mu poniższe brzmienie ?

38.	Kolimator typu Irys lub prostokątny koncentryczny	TAK
-----	---	-----

Wyjaśniamy, że wg powszechnego rozumienia tego parametru, kolimator typu Irys, to kolimator w postaci wielokąta umożliwiająca kolimację zbliżoną do okręgu. W przypadku detektora o kształcie prostokątnym większe zastosowanie ma kolimator prostokątny.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 37.

Pytanie nr 15

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 42

Zamawiający wymaga:

42.	Pojemność cieplna kołpaka anody	≥ 9000 kHU Podać
-----	---------------------------------	--------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.42 i nada mu poniższe brzmienie ?

42.	Pojemność cieplna kołpaka	≥ 2500 kHU Podać
-----	---------------------------	--------------------------

Pojemność rzędu 2500 kHU odpowiada pojemności cieplnej kołpaka w stacjonarnych aparatach typu telekomando, na których również wykonuje się długie procedury z użyciem fluoroskopii lub DSA. Tylko jeden producent oferuje wymagany parametr o podanej wartości. Wykorzystanie w naszym ramieniu C nowoczesnego systemu obrazowego umożliwi stosowanie niższych dawek, a tym samym wymagane są mniejsze parametry cieplne lampy.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 41.

Pytanie nr 16

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 44

44.	Szybkość chłodzenia kołpaka	≥ 80 kHU/min Podać
-----	-----------------------------	----------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.44 i nada mu poniższe brzmienie ?

44.	Szybkość chłodzenia kołpaka	≥ 20 kHU/min Podać
-----	-----------------------------	----------------------------

Szybkość chłodzenia kołpaka rzędu powyżej 20 kHU/min (ok. 300 W) to szybkość chłodzenia lamp w stacjonarnych aparatach typu telekomando, na których również wykonuje się długie procedury z użyciem fluoroskopii lub DSA. Tylko jeden producent oferuje wymagane parametry. Wykorzystanie w naszym ramieniu C nowoczesnego systemu obrazowego, umożliwi stosowanie niższych dawek, a tym samym wymagane są mniejsze parametry cieplne lampy.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 43.

Pytanie nr 17**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 49**

Zamawiający wymaga:

49.	System antykolizyjny mechaniczny, skutkujący natychmiastowym zatrzymaniem ruchu w chwili natrafienia na opór (np. zetknięcie obudowy generatora z elementami stołu)	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający zmieni wykreśli pkt.49 w całości ?

Warunek w obecnym brzmieniu w sposób nieuzasadniony zawęża i ogranicza konkurencję, uniemożliwiając nam złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu.

W przypadku poruszającego się silnikowo ramienia nie można mówić o natychmiastowym zatrzymaniu. Więc takie zabezpieczenie nie zagwarantuje braku uszkodzeń.

Pozostawienie zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 48.

Pytanie nr 18**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 50**

50.	Częstotliwość generatora	≥ 40 kHz Podać
-----	--------------------------	------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.50 i nada mu poniższe brzmienie ?

50.	Częstotliwość generatora	≥ 40 kHz lub co najmniej w zakresie 20 do 50 kHz Podać
-----	--------------------------	--

Producenci stosują różne technologie, które w różny sposób wykorzystują częstotliwość generatora – niektóre pracują z jedną częstotliwością, inne stosują zmienną częstotliwość pracy generatora. Zamawiający opisał tylko jedno z możliwych rozwiązań.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 49.

Pytanie nr 19**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 52**

52.	Możliwość sterowania szerokością impulsu, zakres regulacji	min. 5-40 ms Podać
-----	--	-----------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.52 i nada mu poniższe brzmienie ?

52.	Zmienna szerokość impulsu, zakres regulacji	min. 5-10 ms Podać
-----	---	-----------------------

Wyjaśniamy, że im krótsze impulsy, tym wyraźniejszy i mniej rozmyty obraz, a także potencjalnie mniejsza dawka dla pacjenta. Dlatego też wnosimy o zmianę.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 51.

Pytanie nr 20**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 54**

54.	Skopia ciągła	TAK
-----	---------------	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.54 i nada mu poniższe brzmienie ?

54.	Skopia ciągła lub wysokopulsacyjna min. 30 p/s	TAK
-----	--	-----

W nowoczesnych rozwiązaniach z detektorem bardziej wydajna jest skopia wysokopulsacyjna – promieniowanie jest generowane wtedy, gdy detektor może je przetworzyć na sygnał, a nie ciągłe.

Skopia wysokopulsacyjna jest stosowana z korzyścią dla pacjenta i obsługi – niższa dawka. Oko ludzkie nie rozróżnia między obrazem uzyskanym ze skopii wysokopulsacyjnej oraz ciągłej. Dlatego też wnosimy o zmianę.

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 53.

Pytanie nr 21

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 59

59.	Zakres prądów dla fluoroskopii pulsacyjnej	≥ 2 do 240 mA Podać
-----	--	-----------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.59 i nada mu poniższe brzmienie ?

59.	Zakres prądów dla fluoroskopii pulsacyjnej	≥ 3 do 240 mA Podać
-----	--	-----------------------------

Wyjaśniamy, że proponowana jest bardzo niewielka zmiana, która nie ma wpływu na funkcjonalność aparatu. Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 58.

Pytanie nr 22

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 75

75.	Detektor zabezpieczony systemem antykolizyjnym, bezdotykowym, opartym na kontroli dystansu do obiektów (pacjent, metalowe instrumenty, stół), skutkujący zatrzymaniem ruchu przed dotknięciem obiektu.	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu i wykreśli punkt w całości ?

W czasie procedur naczyniowych detektor zawsze znajduje się nad stołem i jest dobrze widoczny. Dlatego też możliwa jest kontrola jego położenia bezpośrednio przez użytkownika.

Pozostawienie zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 74.

Pytanie nr 23

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 89

89.	Funkcja generowania raportu dawki z podziałem na tryby pracy, powiększenia,	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.89 i nada mu poniższe brzmienie ?

89.	Funkcja generowania raportu dawki sumarycznej pacjenta z danej procedury lub dawki z podziałem na tryby pracy, powiększenia	TAK
-----	---	-----

Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 Rozdział 5, paragraf 28 Zamawiający zobowiązany jest do śledzenia dawki sumarycznej pacjenta w czasie zabiegu. Zamawiający może oczywiście sam sumować cząstkowe dawki z poszczególnych trybów pracy, ale podanie całkowitej dawki przez urządzenie jest konieczne..

Pozostawienie niezmiennego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 88.

Pytanie nr 24

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 92

92.	Skala szarości w post-procesingu	≥ 30 bit Podać
-----	----------------------------------	------------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.92 i nada mu poniższe brzmienie ?

92.	Skala szarości w post-procesingu	≥ 14 bit Podać
-----	----------------------------------	-------------------

Detektory które są w tym momencie oferowane z ramionami C dostarczają skali szarości powyżej 14 bit (14 lub 16), co Zamawiający uwzględnia w p. 67 specyfikacji. Duża ilość bitów w postprocessingu nic nie wnosi, zwłaszcza że monitory wyświetlają obraz zazwyczaj z rozdzielczością 10 bitów. Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 91.

Pytanie nr 25

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 94

94.	Automatyczne wychwycenie zdjęć o największym zaczernieniu kontrastem MSA	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.94 i nada mu poniższe brzmienie ?

94.	Automatyczne wychwycenie zdjęć o największym zaczernieniu kontrastem	TAK
-----	--	-----

Warunek w obecnym brzmieniu w sposób nieuzasadniony zawęży i ogranicza konkurencję, uniemożliwiając nam złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu nazwa MSA jest bowiem nazwą własną używaną przez firmę Ziehm ogólnie dostępnej funkcjonalności (przez innych nazywanej np. Max Opacyfication). Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 93.

Pytanie nr 26

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 95

95.	Roadmapping – RSA ,wykonywanie RSA z jednej klatki lub całego filmu DSA	TAK
-----	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.95 i nada mu poniższe brzmienie ?

95.	Roadmapping, wykonywany z jednej klatki lub całego filmu DSA	TAK
-----	--	-----

Warunek w obecnym brzmieniu w sposób nieuzasadniony zawęży i ogranicza konkurencję, uniemożliwiając nam złożenie oferty niepodlegającej odrzuceniu. Nazwa RSA jest nazwą własną używaną przez firmę Ziehm funkcjonalności powszechnie nazywanej Roadmap lub Roadmapping.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 94.

Pytanie nr 27

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 104

104.	Wszystkie oferowane monitory medyczne typu LCD TFT IPS	TAK
------	--	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.104 i nada mu poniższe brzmienie ?

104.	Wszystkie oferowane monitory medyczne typu LCD TFT lub LCD TFT IPS	TAK
------	--	-----

Zamawiający w następnych punktach (105 - 109) określa parametry monitorów, więc ich funkcjonalność. IPS jest określeniem technologii wykonania monitorów.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 103.

Pytanie nr 28

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 108:

108.	Kontrast monitorów	$\geq 900:1$ Podać
------	--------------------	-----------------------

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.108 i nada mu poniższe brzmienie ?

108.	Kontrast monitorów	$\geq 600:1$ Podać
------	--------------------	-----------------------

Zamawiający w p.107 wymaga monitorów o bardzo dużej maksymalnej jasności. Typowo tak jasne monitory są monitorami monochromatycznymi wysokiej klasy, a ich kontrast to standardowo ok. 600:1.

Jest to wartość zgodna z obowiązującymi w Polsce przepisami.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 107.

Pytanie nr 29

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 117

117.	Nagrywanie obrazów w formacie TIFF, JPG, AVI oraz DICOM 3.0 poprzez port USB.	TAK
------	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.117 i nada mu poniższe brzmienie ?

117.	Nagrywanie obrazów w formacie TIFF, AVI oraz DICOM 3.0 poprzez port USB.	TAK
------	--	-----

Formaty JPG oraz TIFF są formatami o odpowiadającej sobie funkcjonalności i nie jest potrzebne dostarczanie obu z nich.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 116.

Pytanie nr 30

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 121

121.	System komunikacji w standardzie DICOM 3.0 co najmniej w zakresie: Storage, Storage Commitment (Receiver), MPPS, Worklist, Media Class, Query/Retrieve.	TAK
------	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.121 i nada mu poniższe brzmienie ?

121.	System komunikacji w standardzie DICOM 3.0 co najmniej w zakresie: Storage, Storage Commitment (Receiver), MPPS, Worklist, Query/Retrieve oraz nagrywanie obrazów w formacie DICOM na mediach zewnętrznych (np. usb lub CD)	TAK
------	---	-----

Wg naszej najlepszej wiedzy nazwa „Media Class” jest wykorzystywana przez firmę Ziehm na określenie nagrywania obrazów w formacie DICOM na zewnętrznych mediach (np. usb), inni producenci nazwy tej nie używają. Pozostałe nazwy określają funkcjonalności komunikacji poprzez sieć szpitalną.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 120.

Pytanie nr 31**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 123**

123.	Zintegrowanie posiadanej przez Zamawiającego strzykawkę automatycznej firmy Medard typ Mark V Provis z aparatem	TAK
------	---	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.123 i nada mu poniższe brzmienie ?

123.	Zintegrowanie posiadanej przez Zamawiającego strzykawkę automatycznej firmy Medard typ Mark V Provis z aparatem	TAK
------	---	-----

Chcemy zaoferować aparat, który wszedł na rynek w 2014 r, natomiast strzykawkę Medrad typu Mark V nie jest od roku dostarczana na rynek europejski. Aktualnie producent nie oferuje integracji z tym modelem. Proponujemy dostarczenie nowej strzykawkę automatycznej, równoważnej posiadanej przez Zamawiającego. Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 122.

Pytanie nr 32**Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do formularza oferty, Pkt. 126**

126.	Przycisk nożny do wyzwalania fluoroskopii/akwizycji, zapisu zdjęć i oraz zmiany trybów pracy (fluoro, DSA, RSA) min. 3 przyciskowy. Możliwość programowania funkcji przycisków nożnych	TAK
------	--	-----

Czy Zamawiający zmieni treść pkt.126 i nada mu poniższe brzmienie ?

126.	Przycisk nożny do wyzwalania fluoroskopii/akwizycji, zapisu zdjęć i oraz zmiany trybów pracy (fluoro, DSA, Roadmap) min. 3 przyciskowy. Możliwość programowania funkcji przycisków nożnych	TAK
------	--	-----

Nazwa RSA jest nazwą własną używaną przez firmę Ziehm funkcjonalności powszechnie nazywanej Roadmap lub Roadmapping.

Pozostawienie niezmienionego zapisu uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 125.

Pytanie nr 33

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu, którego ruch wzdłużny ramienia C wynosi 20cm. Aparat ma o 8cm większą odległość między osią wiązki, a wewnętrzną powierzchnią ramienia C (głębokość ramienia) od opisanego aparatu Ziehm Vision RFD Hybryd który ma tylko 68 cm głębokości,

Należy podkreślić iż w naszym rozwiązaniu głębokości ramienia wynosi 75 cm, przez co ma zdecydowanie większe możliwości manewrowe. Aparat dodatkowo wyposażony jest w ruchomy detektor, za pomocą którego użytkownik może według uznania, ustawiać sobie odległość SID, jeśli Zamawiający nie dopuści, prosimy o uzasadnienie merytoryczne oraz medycznie odmowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 4.

Pytanie nr 34

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 5 i poz. 6

Wnosimy o usunięcie wymogu ruchu wzdłużnego zmotoryzowanego. Oferowany przez nas aparat Eurocolumbus Alien ma w pełni izocentryczną budowę geometrii. Co za tym idzie, nie musi wykonywać ruchu poziomie aby korygować izocentryczność, a ruch w poziomie wspomaga i poszerza jedynie możliwości poruszania się w przestrzeni zabiegowej.

Pragniemy podkreślić iż takie rozwiązanie jest dużo lepsze niż opisane rozwiązanie aparatu Ziehm Hybryd RFD.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 5.

Pytanie nr 35

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu, którego ruch orbitalny ramienia C (pełny ruch LAO/RAO) wokół osi poprzecznej jest nieznacznie mniejszy i wynosi 138° . Aparat ma o 8cm większą odległość między osią wiązki, a wewnętrzną powierzchnią ramienia C (głębokość ramienia) od wymaganego Ziehm Hybryd RFD. Przez co ma zdecydowanie większe możliwości manewrowe. Aparat dodatkowo wyposażony jest w ruchomy detektor, za pomocą którego użytkownik może według uznania ustawiać sobie odległość SID.

Pragniemy wyjaśnić iż ruch orbitalny ramienia C wokół osi wiązki 138° , jest wystarczający do wykonania wszystkich zabiegów chirurgii naczyniowych, utrzymanie wymogu 160° jest nie zasadne, ponieważ takie rozwiązanie posiada tylko jedna firma Ziehm Hybryd RFD.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 36

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu, którego ruch obrotu ramienia C (ruch CRAN/CAUD) wokół osi wzdłużnej wynosi 200° , różnica 10° nie ma żadnego znaczenia dla możliwości diagnostycznych aparatu. Aparat ma o 8cm większą odległość między osią wiązki, a wewnętrzną powierzchnią ramienia C (głębokość ramienia) od wymaganego Ziehm Hybryd RFD. Przez co ma zdecydowanie większe możliwości manewrowe. Aparat dodatkowo wyposażony jest w ruchomy detektor, za pomocą którego użytkownik może według uznania ustawiać sobie odległość SID.

Należy podkreślić iż wymagany parametr jest parametrem fizycznym i w ogóle nie ma żadnego znaczenia w zabiegach naczyniowych, ustawienia takiego wymogu ma na celu wyeliminowanie innych rozwiązań, co nie jest nie zgodne z PZP dot. uczciwej konkurencji, jeśli Zamawiający nie dopuści prosimy o uzasadnia medyczne, dlaczego tak niewielka różnica ma wpływ na zadania stawiane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 37

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 19

Wnosimy o usunięcie wymogu posiadania uchwyt na obudowie detektora do ręcznego manipulowania ramieniem C. Oferowany przez nas aparat Eurocolumbus Alien 3030 wyposażony jest w ruchomy detektor, sterowany elektronicznie z pulpitu operatora, za pomocą którego użytkownik może według uznania ustawiać sobie odległość SID, oraz system zapewnienia izocentryczności w każdej pozycji pozwalając na dokładne ustawienie parametrów centrowania obiektu do prześwietleń. Manipulowanie uchwytem znajdującym się na obudowie detektora jest w naszym przypadku elementem zbędnym, proponowane przez nas rozwiązanie jest rozwiązaniem lepszym niż opisany aparat Ziehm Hybryd RFD,

Jeśli Zamawiający nie dopuści, prosimy o uzasadnia medyczne, dlaczego ta różnica ma wpływ na zadania stawiane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Uchwyt na obudowie detektora jest niezbędny w sytuacji wyłączenia ruchów elektrycznych i przejścia do wyłącznie manualnego sterowania aparatem.

Pytanie nr 38

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu, który wyposażony jest w hamulce elektromagnetyczne wszystkich ruchów wyłączające napędy elektryczne, oraz manualne hamulce ruchów Wig-Wag oraz ruchu wzdłużnego z możliwością.

Pragniemy wyjaśnić, iż system zapewnienia izocentryczności w każdej pozycji pozwalający na dokładne ustawienie parametrów centrowania obiektu do prześwietleń oraz brak potrzeby manipulowania uchwytem na obudowie detektora powoduje iż posiadanie dodatkowych hamulców ręcznych jest w naszym przypadku elementem zbędnym. Należy podkreślić ze ustawienia takiego wymogu ma na celu wyeliminowanie innych rozwiązań na rynku, co nie jest nie zgodne z PZP o uczciwej konkurencji, jeśli Zamawiający nie dopuści, prosimy o uzasadnia medyczne, dlaczego ta różnica ma wpływ na zadania stawiane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 22.

Pytanie nr 39

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 27,28,29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu z trzema monitorami, pierwszy montowany na RTG z ramieniem C do sterowania funkcjami aparatu tak jak opisał Zamawiający, lecz bez podglądu obrazu, oraz dwoma

monitorami dotykowymi na stacji monitorowej do postprocessingu (usługa wszystkich możliwych funkcji) z najnowszym oprogramowaniem FLY(możliwość korzystania z kolimatora w każdej pozycji) i w trzeci panel sterujący montowany do szynny stołu do sterowanie ruchami ramienia C,
Pragniemy zauważyć iż Zamawiający opisał konkretny rozwiązanie firmy Ziehm, co nie jest nie zgodne z PZP o uczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Wymagany podgląd obrazu ma na celu wyeliminowanie konieczności odwracania stacji monitorowej przez personel pomocniczy w celu dokonania wymaganych zmian ustawień obrazowych i aparatu.

Pytanie nr 40

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 31

Prosimy Zamawiający o dopuszczenia aparatu, który wyposażony jest w panel do sterowania ruchami ramienia C mocowany do szyny bocznej stołu z funkcjonalnością min.

- joystick do sterowania obrotem LAO/RAO i Cranial/Caudal
- joystick do sterowania ruchem poziomym i pionowym
- joystick do poruszania kolimatorem
- joystick do dynamicznego Roy,
- dźwignię, aby zmniejszać/zwiększać kolimator, dźwignię do wyboru kierunku ramienia C ,
- dźwignia do lasera

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia minimalnych wymagań jakie musi posiadać panel do sterowania ruchami ramienia C, natomiast dopuszcza ale nie wymaga zastosowanie dodatkowych funkcjonalności.

Pytanie nr 41

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 38

Prosimy o wyjaśnienie zapisu Kolimator typu Irys. Czy zamawiający ma na myśli kolimator okrągły? Przy wymaganiach płaskiego panelu 30x30, otrzymujemy kwadratowe pole obrazowania zgodne z kształtem detektora? Czy zaszła oczywista omyłka pisarska?

Pragniemy zauważyć iż Zamawiający wymaga aparat z płaskim panelem, jest zatem nie logiczne wymaganie kolimatora typu Irys, który nie jest przydatny w przypadku aparatu z ramieniem C z detektorem płaskim cyfrowym, wnosimy o usunięcie wymogu.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 37.

Pytanie nr 42

Dotyczy załącznik nr 5 poz..48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu wyposażonego w generator, który wybudowany jest w aparat oraz lampą rentgenowska w monobloku. Jest nie zrozumiałym, wstawienie takiego wymogu , który działa na szkodę Zamawiającego. W razie awarii lampy lub generatora elementy, czyli elementów, które są najbardziej kosztowne w aparatach RTG z ramieniem C, zmusza Zamawiającego do wymiany całego monobloku (Lampa +generator), co za tym idzie do poniesienia bardzo wysokich kosztów naprawy lub do zakupu nowego aparatu. W naszym rozwiązaniu nie ma takiej potrzeby.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 43

Dotyczy załącznik nr 5 poz..49

Czy Zamawiający będzie wymagał aparaty wyposażonego w generator zabezpieczony systemem antykolizyjny bezdotykowy, opartym na kontroli dystansu do obiektów (pacjent, metalowe instrumenty, stół itp), skutkujący zatrzymaniem ruchu przed dotknięciem obiektu. Opisane, przez Zamawiającego rozwiązanie wskazuje jedną firmę Ziehm Hybryd RFD. W dodatku, rozwiązanie bazujące na zatrzymaniu w momencie kolizji, które naraża aparat(generator lub lampę) na uszkodzenie przy nawet minimalnym kontakcie z obiektem. Co za tym idzie, w razie awarii po upływie gwarancji Zamawiający wystawia się na ryzyko poniesienia bardzo wysokich kosztów naprawy lub zakupu nowego aparatu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu, którego moc generatora RTG (dla 100kV) wynosi 20KW, z posiadanej przez nas wiedzy wynika, że przy mocy 20KW i prądach przy fluoroskopii 200mA, jest to parametr znacznie przekraczający standardy w aparatach RTG z ramieniem C i w zupełności wystarczający do wykonania

wszystkich zabiegów naczyniowych, jeśli Zamawiający nie dopuści naszego rozwiązania technicznego, wnosimy o uzasadnienie medyczne odmowy.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Większa moc generatora może zapewnić większe możliwości diagnostyczne np. w przypadku pacjentów bardzo otyłych.

Pytanie nr 45

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 59, 60

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu, którego zakres prądów dla fluoroskopii pulsacyjnej wynosi 40-200mA, oraz prąd radiografii cyfrowej do 200mA.

Pragniemy zauważyć iż w przypadku zabiegów naczyniowych operator pracuje na wyższych prądach, a utrzymanie wymogu od 2 do 240 mA, nie ma żadnego uzasadnienia medycznego. Ma tylko jeden cel, wyeliminowanie innych konkurencyjnych rozwiązań. Określony parametr wskazuje na konkretny rozwiązanie technologiczne, Firmy Ziehm model Vision RFD Hybryd. Prosimy o dopuszczenie i możliwość złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Ograniczenie możliwości pracy aparatu na niższych wartościach prądu poniżej 40 mA skutkuje większą dawką dla pacjenta w sytuacji kiedy nie ma potrzeby stosowania większych wartości dawek.

Pytanie nr 46

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 34,35;

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu z ogniskiem małym 0,3mm czyli tak jak Zamawiający wymaga w SIWZ, lecz z ogniskiem dużym 0,8mm, taka zmiana nie ma żadnego znaczenia na możliwości diagnostycznych aparatu, a pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Większe ognisko skutkuje pogorszeniem rozdzielczości i jakości obrazu.

Pytanie nr 47

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 53

Czy Zamawiający będzie wymagał aparat wyposażonego w płaski panel cyfrowy (FD) min 40x30, który jest ruchomym detektorem, za pomocą którego użytkownik może według uznania, ustawiać sobie odległość SID i w który jest najlepszym rozwiązaniem na rynku stosowanym w chirurgii naczyni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga detektora o opisanych parametrach.

Pytanie nr 48

Dotyczy załącznik nr 5 poz. 107,108,

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia aparatu z monitorami medycznymi marki Barco (marki wiodącej na rynku jeżeli chodzi o diagnostyczne monitory medyczne), monitory 19" z luminacją 500 cd/m² oraz z kontrastem 700:1, te parametry są parametrami fizycznymi, pragniemy zauważyć że monitory marki Barco w naszym rozwiązaniu są cenione na rynku i mają szerokie zastosowanie w medycynie.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy wymaganiach luminancji min. 900 cd/m² natomiast kontrast zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 107.

Pytanie nr 49

Zamawiający wymaga ewentualnej wymiany głównego przewodu zasilającego.

Prosimy o podanie parametrów istniejącej linii zasilającej, oraz podanie odległości między rozdzielnią główną prądu a docelową lokalizacją tablicy zasilającej.

Odpowiedź:

Pomiędzy rozdzielnią główną a tablicą zasilającą Blok podłączone są dwa przewody typu YKY 5x16 mm² o długościach ok. 100 m.b. każdy (obwody rezerwowe i nierezerwowe). Impedancja linii wynosi 0,17 Ω. Linia między tablicą zasilającą Bloku a gniazdami do sal operacyjnych poprowadzona jest przewodami YDYp 3x2,5 mm² o długościach około 20 m.b. Obwody gniazd sal operacyjnych zabezpieczone są w tablicy wyłącznikami różnicowoprądowymi z zabezpieczeniem nadprądowym 25 A.

Pytanie nr 50

Zamawiający wymaga wykonania projektu osłon stałych oraz wykonania ewentualnego montażu osłon stałych w pomieszczeniu/pomieszczeniach badań.

W związku z powyższym prosimy o wskazanie pomieszczenia lub pomieszczeń dla których projekt osłon stałych oraz same osłony stałe należy wykonać. Prosimy o udostępnienie rzutu pomieszczenia/pomieszczeń, dla których należy przygotować projekt osłon? Z jakich elementów konstrukcyjnych oraz jakiej grubości zbudowane są przegrody w pomieszczeniu/pomieszczeniach badań?

Odpowiedź:

Pomieszczenia w których będzie używany aparat rtg z ramieniem C to Sala operacyjna nr 2 oraz Sala operacyjna nr 3 (rzut pomieszczeń stanowi załącznik do niniejszego wyjaśnienia). Ściany i przegrody zbudowane są z cegły pełnej o grubościach: 12 cm, 42 cm i 58 cm, sufit nad salami operacyjnymi: typu stropodach, stropy ceramiczne Kleina 25 cm, pod salami znajdują się szatnie personelu, drzwi wejściowe aluminiowe - rama o grubości 0,3 cm, drzwi do pomieszczeń przygotowawczych drewniane. **Rzut pomieszczeń stanowi załącznik do niniejszego wyjaśnienia.**

Pytanie nr 51

Zamawiający wymaga wykonania prac instalacyjnych związanych z montażem dodatkowych gniazd zasilających (jeśli wymagane), oraz sieci Ethernet.

W związku z powyższym prosimy o informację, czy Zamawiający udostępni sieć Ethernet? Jeśli tak, to z jakiego miejsca? Prosimy o informację, jaka jest aktualnie ilość gniazd zasilających w pomieszczeniu/pomieszczeniach badań?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada wszystkie wymagane gniazda sieci Ethernet.

Pytanie nr 52

Zamawiający wymaga zamontowania urządzenia klimatyzacyjnego.

W związku z powyższym prosimy o informację, w którym pomieszczeniu bądź pomieszczeniach należy zamontować urządzenie klimatyzacyjne? Jaki współczynnik wydajności chłodniczej powinno mieć urządzenie/urządzenia klimatyzacyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z wymogu instalacji klimatyzacji. Klimatyzacja jest już zamontowana.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający potwierdza, że na rozbudowę serwera również obowiązuje wymóg zaoferowania 36-miesięcznej gwarancji?

Odpowiedź:

Na sprzęt dostarczony w ramach rozbudowy serwera PACS Wykonawca udzieli 36 miesięcznej gwarancji.

Pytanie nr 54

Dotyczy: Wzór Umowy – §6.

Prosimy o doprecyzowanie i wyjaśnienie rozbieżności w brzmieniu ust. 1 oraz 3 i 4. W ust. 1 jest mowa o tym, że wykonanie rozbudowy i przeniesienie danych ma być wykonane przez „autoryzowany serwis firmy Pixel”, podczas gdy w ust. 4 jest mowa, że „Wykonawca (...) przeniesie...”, a w ust. 3 – „...aby Wykonawca wykonał rozbudowę serwera”...

Odpowiedź:

Wykonawca ma wykonać rozbudowę i przeniesienie danych za pomocą autoryzowanego serwisu firmy Pixel Technology.

Pytanie nr 55

Dotyczy: SIWZ wraz z załącznikami.

Prosimy o usunięcie słowa „nieodpłatne” i zastąpienie go słowami „w ramach wynagrodzenia umownego”, gdyż słowo „nieodpłatne” sugeruje darowiznę i może oznaczać dla organów podatkowych obowiązek naliczenia podatku od dochodu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 56

Dotyczy: Wzór Umowy – §7; ust. 2; lit. c.

Czy w związku z tym, że różni producenci mają odmienne sposoby zabezpieczania dostępu do funkcjonalności serwisowych (klucze lub inne) prosimy o potwierdzenie, że Zamawiającemu chodzi o stworzenie warunków, w których po 1-dniowym szkoleniu pracownik Działu aparatury medycznej będzie mógł samodzielnie dokonać diagnostyki serwisowej urządzenia w podstawowym zakresie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że chodzi o szkolenie jednodniowe, po którym pracownik Działu Aparatury Medycznej będzie mógł dokonywać diagnostyki serwisowej urządzenia w podstawowym zakresie oraz posiadał możliwość podstawowej konfiguracji aparatu np. parametry sieciowe DICOM.

Pytanie nr 57

Dotyczy: Wzór Umowy – §9; ust. 1; lit a.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia:

W ramach wynagrodzenia umownego usunięcie przez autoryzowany serwis producenta wszystkich wad sprzętu; w przypadku stwierdzenia wad elementu lub podzespołu, każdorazowo (przy każdej naprawie) wymiana na element lub podzespół wolny od wad.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58

Dotyczy: Wzór Umowy – §9; ust. 5.

Czy Zamawiający zrezygnuje z powyższego postanowienia? Tego rodzaju zapis, z kilku powodów, wydaje się nieuzasadniony. Zamawiający w treści umowy wyznacza określony czas, w jakim wykonawca powinien przystąpić do naprawy oraz w jakim zobowiązany jest usunąć przyczynę awarii. Za niedotrzymanie powyższych terminów Zamawiający ustalił kary umowne. Żądanie pokrywania kosztów za wykonanie badań w innych jednostkach w praktyce powoduje podwójną odpowiedzialność finansową wykonawcy, za jedno zdarzenie.

Ponadto z naszej wiedzy wynika, że Zamawiający dysponuje więcej niż jednym aparatem do tego rodzaju badań, w związku z czym nie ma potrzeby przewozić pacjentów do innych jednostek.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 59

Dotyczy: Wzór Umowy – §9.

Czy mając na uwadze brzmienie przepisu art. 578 kc Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie warunków gwarancji poprzez dodanie zapisu:

Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji na dostarczone elementy, części lub podzespoły obejmuje tylko wady/awarie powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym elemencie, części lub podzespole, w szczególności wady konstrukcyjne lub materiałowe. Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,

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

b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)

c. materiały eksploatacyjne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 60

Dotyczy: Wzór Umowy – §9.

Czy wyrazi zgodę na dodanie postanowienia?

Zamawiającemu przysługuje rękojmia nie obejmująca prawa do odstąpienia od umowy.

Ograniczenie rękojmi ma na celu utrzymanie równowagi stron umowy – słuszny interes Zamawiającego jest zabezpieczony warunkami udzielonej gwarancji, a wykonawca nie będąc dodatkowo nadmiernie obciążony ryzykami z tytułu rękojmi może zaoferować korzystniejszą cenę za swoje usługi. Gwarancja pozwala Zamawiającemu skutecznie żądać usunięcia wad przedmiotu gwarancji. Części, na które oferowana jest gwarancja nie są objęte rękojmią producenta, który nie będąc podmiotem polskim nie zna takiej instytucji i umowy z nim nie obejmują np. możliwości odstąpienia od umowy z powodu wad rzeczy sprzedanej. Z uwagi na powyższe Wykonawca musiałby ryzyka związane z rękojmią ponosić samodzielnie, przez co cena za oferowane usługi uwzględniająca przedmiotowe ryzyka nie mogłaby być tak korzystna. Mając na uwadze, że w profesjonalnym obrocie strony realizując swoje uprawnienia związane z wadliwością rzeczy korzystają głównie z instytucji gwarancji rzadko sięgając po uprawnienia z rękojmi, a także mając na uwadze korzystne warunki zaoferowanej gwarancji, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na ograniczenie rękojmi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 61

Dotyczy: Wzór Umowy – §13; ust. 1; lit. a, b oraz d.

Prosimy o zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoka”. Mając na uwadze, że Wykonawca winien odpowiadać tylko za niedotrzymanie terminu spowodowane wyłącznie okolicznościami, za które ponosi odpowiedzialność, które były uzależnione od jego woli, tak jak to jest przy zwłoce, a nie za wszelkie okoliczności, także te na które nie ma żadnego wpływu, które są od niego całkowicie niezależne, jak to ma miejsce przy opóźnieniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 62

Dotyczy: Wzór Umowy – §13; ust. 1; lit. a, b, d oraz e.

Kary umowne jako forma odszkodowania nie podlegają podatkowi VAT, w związku z czym prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych: od wartości netto.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 63

Dotyczy: Wzór Umowy – §13; ust. 1; lit. a, b oraz d.

Czy celem zachowania równowagi stron Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych:

- w przypadku opóźnienia w przekazaniu sprzętu w wysokości 0.2% wartości netto za każdy dzień zwłoki
- w przypadku nieprzystąpienia do usunięcia wad sprzętu w wysokości 0,1% wartości netto za każdy dzień zwłoki
- w przypadku opóźnienia w przystąpieniu do przeprowadzenia szkolenia- w wysokości 0,1% za każdy dzień, licząc od ceny określonej w §3 ust. 1?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 64

Dotyczy: Wzór Umowy – §13; ust. 1; lit. a, b, c oraz d.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowień o sentencję: „nie więcej niż 10% ww kwoty”?

Podstawą powinno być odniesienie do konkretnej kwoty zgodnie z wyrokiem SN z 8 lutego 2007 I CSK 420/06 Sformułowanie art. 483 § 1 k.c. dopuszczające zastrzeżenie kary umownej w "określonej sumie" w sposób jednoznaczny prowadzi do wniosku, że kara ta powinna być w chwili zastrzegania wyrażona kwotowo. Dopuszczalne byłoby posłużenie się innymi miernikami wysokości, np. ułamkiem wartości rzeczy albo ułamkiem innej sumy (wartości kontraktu), jeżeli ustalenie kwoty byłoby tylko czynnością arytmetyczną, natomiast przyjęcie konstrukcji prawnej zakładającej ustalanie w przyszłości podstawy naliczania kary umownej nie byłoby zgodne z art. 483 § 1 k.c. i stanowiłoby inną czynność prawną.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65

Dotyczy: Wzór Umowy – §13, ust. 3.

Czy celem doprecyzowania odpowiedzialności stron Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie wymogu, poprzez dodanie proponowanego zapisu:

Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą w stosunku do Zamawiającego za zawinione (umyślne) działania i zaniechania własne oraz działania i zaniechania pracowników oraz innych osób, z których pomocą zobowiązania objęte umową wykonuje, 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 kontrahentem.

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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję wierzytelności?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 67

Dotyczy: SIWZ; Rozdz. VII, pkt 1, ppkt 1.2 w powiązaniu z Rozdz. VIII, pkt 2 oraz z Zał. Nr 4 do SIWZ.

Zamawiający stawia wykonawcom wymóg:

„ wykonanie co najmniej jednej głównej dostawy fabrycznie nowego aparatu RTG z ramieniem „C” do badań i

zabiegów naczyniowych wraz z montażem, instalacją oraz uruchomieniem aparatu”.
Natomiast w podsumowaniu punktu nr 2, w rozdziale VIII widnieje zapis:

„WAŻNE:

W przypadku, gdy w wykazie dostaw wynagrodzenie za wykonane dostawy wyrażone będzie w walucie innej niż PLN, Zamawiający do oceny spełnienia warunków przez danego Wykonawcę przeliczy podaną cenę po średnim kursie tej waluty w stosunku do PLN publikowanym przez NBP w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu.

Jeżeli w dniu ogłoszenia postępowania NBP nie opublikuje kursu walut, Zamawiający przyjmie kurs opublikowany w pierwszym dniu roboczym po tej dacie.”

Zamawiający nie stawia warunku kwotowego. Prosimy zatem o wyjaśnienie rozbieżności lub usunięcie cytowanego powyżej warunku.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla powyższy zapis z SIWZ.

Pytanie nr 68

Dotyczy: SIWZ; Rozdz. VII, pkt 1, ppkt 1.2 w powiązaniu z Rozdz. VIII, pkt 2 oraz z Zał. Nr 4 do SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na załączenie dokumentów do oferty zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817), które potwierdzają należyte wykonanie w/w dostaw/usług jednakże nieposiadających wszystkich wymienionych w powyższych punktach SIWZ informacji. Zgodnie z w/w Rozporządzeniem i ustawą PZP Art. 25.1. referencje i inne dokumenty wykorzystywane w postępowaniach na potwierdzenie warunku udziału w postępowaniu nie muszą zawierać aż tak szczegółowych informacji, gdyż takim uszczegółowieniem dokumentu Zamawiający może ograniczyć udział w postępowaniu potencjalnym Wykonawcom, którzy zrealizowali takie dostawy ale nie mają wystarczająco szczegółowo opisanego przedmiotu zamówienia w dokumentach potwierdzających należyte wykonanie umowy, chociaż sam przedmiot wskazuje na taką realizację.

Zamawiający ma możliwość zweryfikowania takiego dokumentu np. wykorzystując informacje zawarte w wykazie dostaw zał nr 4 do SIWZ, za które Wykonawcy biorą odpowiedzialność. A w razie niejasności -na wyraźne wezwanie Zamawiającego, Wykonawcy mogą przedstawić dokumenty potwierdzające szczegółowość opisu oceny spełniania postawionego w niniejszym postępowaniu warunku. Ponadto, Zamawiający może wyjaśnić takie wątpliwości z Użytkownikami urzędzeń, wpisanych do wykazu dostaw.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wykazu dostaw oraz dowodów, że wskazana dostawa została wykonana należyście. Wskazane dokumenty są zgodne z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231). Cytując:

*„wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw lub usług, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, **wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należyście.**”*

W związku z powyższym Zamawiający nie wie o jakich dodatkowych informacjach pisze Wykonawca.

Pytanie nr 69

dotyczy punktu 24 Załącznika nr 5 do formularza oferty SIWZ;

Prosimy o potwierdzenie, że hamulce elektryczne dotyczą ruchów zmotoryzowanych, natomiast Zamawiający wymaga aparatu z manualnym blokowaniem i odblokowywaniem wszystkich ruchów w ramieniu C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 22.

Pytanie nr 70

dotyczy punktu 34 i 35 Załącznika nr 5 do formularza oferty SIWZ;

Prosimy o potwierdzenie, że wartość nominalna ognisk lampy w zaoferowanym aparacie ma być zgodna z normą IEC 336, dotyczącą wymiarowania ognisk lampy RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wartość nominalna wielkości ognisk w zaoferowanym aparacie ma być zgodna z normą IEC 336.

Pytanie nr 71

dotyczy punktu 38 Załącznika nr 5 do formularza oferty SIWZ;

Prosimy o dopuszczenie aparatu z kolimatorem kwadratowym zgodnym z formatem detektora. Nazwa IRYS obowiązuje w aparatach wyposażonych we wzmacniacze obrazu (obraz okrągły)? W aparatach z detektorami stosuje się kolimację kwadratową zgodną z kształtem detektora.

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją nr III z dn. 28.04.2014 r., załącznik nr 5 punkt 37.

Pytanie nr 72

dotyczy punktu 78 Załącznika nr 5 do formularza oferty SIWZ:

Prosimy o wyjaśnienie zapisu, czy w związku z tym, że szybkość fluoroskopii pulsacyjnej i szybkość angiografii DSA określona jest min. 25 obrazów/s to rozumiemy i prosimy o potwierdzenie, że nagrywanie z CINE ma również odbywać z szybkością do 25 obr/sek.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że nagrywanie CINE ma odbywać się również z szybkością do min. 25 obr./s.

Pytanie nr 73

dotyczy: ust. 1 pkt. a) § 13 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary przynajmniej do wysokości 0,5% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto przedmiotu zamówienia.

Zważywszy, że wartość przedmiotu zamówienia jest duża, kara określona przez Zamawiającego w wysokości 1% wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki jest bardzo wysoka.

W umowach na dostawy sprzętu medycznego w przypadku j. w. powszechnie określana jest kara od 0,1% do max 0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia/umowy za każdy dzień zwłoki.

Ponadto nadmieniamy, że kara powinna mieć charakter jedynie prewencyjny. Jak również ma na celu zdyscyplinowanie strony do przestrzegania i wywiązania się z warunków umowy.

W związku z tym prosimy, o przychylenie się do naszej prośby, poprzez obniżenie kary umownej określonej w ust. 1 pkt. a) § 13 wzoru umowy do wysokości 0,5% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 74

dotyczy: ust. 1: pkt. b) , pkt. c) i pkt. d) § 13 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto przedmiotu zamówienia.

Zważywszy, że wartość przedmiotu zamówienia jest duża, kara określona przez Zamawiającego jest wysoka.

W umowach na dostawy sprzętu medycznego w przypadkach j. w. powszechnie określana jest kara od 0,1% do max 0,2% wartości brutto przedmiotu zamówienia/umowy za każdy dzień zwłoki.

Ponadto nadmieniamy, że kara powinna mieć charakter jedynie prewencyjny. Jak również ma na celu zdyscyplinowanie strony do przestrzegania i wywiązania się z warunków umowy.

W związku z tym prosimy, o przychylenie się do naszej prośby, poprzez obniżenie kary umownej określonej w ust. 1: pkt. b), pkt. c) i pkt. d) § 13 wzoru umowy do wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 75

dotyczy: ust. 1 pkt. e) § 13 wzoru umowy:

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, prosimy o umieszczenie zapisu obciążającego również Kupującego karą (wysokości, jak przewidziana dla Sprzedającego), w przypadku odstąpienia od umowy przez Stronę, z przyczyn leżących po stronie Kupującego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający dokonuje w następującym zakresie modyfikacji SIWZ:**1) rozdział I pkt. VIII ppkt. 2 otrzymuje brzmienie:**

„W celu potwierdzenia, że Wykonawca posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie Zamawiający żąda przedłożenia następujących oświadczeń i dokumentów:

2.1. Wykazu wykonanych głównych dostaw, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, według wzoru, stanowiącego załącznik nr 4 do formularza oferty oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane należycie.

2.2. Dowodem, o którym mowa w ppkt 2.1 jest poświadczenie, które winno spełniać poniżej określone warunki:

- 1) jeżeli dostawy były realizowane na rzecz podmiotu posiadającego osobowość prawną poświadczenie powinno być podpisane przez dyrektora względnie zastępcę dyrektora, a w spółkach prawa handlowego

przez co najmniej jednego członka zarządu (bądź prokurenta). W przypadku przedłożenia poświadczeń podpisanych przez inne osoby niż wyżej wymienione Zamawiający wymaga wykazania przez Wykonawcę, że osoby które podpisały poświadczenia były do tego uprawnione.

2.3. Jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa w ppkt 2.2.1 na dowód, że dostawy zostały wykonane należycie Wykonawca może zamiast poświadczenia przedłożyć własne oświadczenie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że nie był w stanie uzyskać poświadczenia z przyczyn wskazanych w zdaniu poprzedzającym.

2.4. Jeżeli dostawy wskazane przez Wykonawcę w Wykazie, o którym mowa w ppkt 2.1 były wcześniej wykonane na rzecz Zamawiającego, Wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, że dostawy zostały wykonane należycie.”

2) rozdział I pkt. IX ppkt. 1.2 otrzymuje brzmienie:

„1.2. W celu potwierdzenia, że oferowany sprzęt posiada parametry i właściwości z **pkt. I (ppkt. 1, 3 ÷ 15, 23, 26, 29), II (ppkt. 33 ÷ 35, 38, 40 ÷ 43), III (ppkt. 49, 50,52, 57 ÷ 59, 62), IV (ppkt. 63 ÷ 67, 70 ÷ 72, 74), V (ppkt. 75, 79), VI (ppkt. 92, 95 ÷ 98), VII (ppkt. 103 ÷ 108), VIII (ppkt. 113 ÷ 116), IX (ppkt. 120)** określone w załączniku nr 5 do Formularza oferty Zamawiający wymaga złożenia ulotek, folderów, instrukcji obsługi, dokumentacji techniczno-ruchowej bądź innych dokumentów, określanych dalej jako „materiały informacyjne producenta”, zawierających potwierdzenie wymaganych parametrów i właściwości. Materiały informacyjne winny być wystawione przez producenta oferowanego sprzętu. W przypadku, gdy producent oferowanego sprzętu ma siedzibę poza granicami RP materiały informacyjne winny być załączone w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski.

UWAGA: Materiały informacyjne mogą być wystawione przez autoryzowanego przedstawiciela bądź dystrybutora oferowanego sprzętu **wyłącznie w przypadku jeżeli autoryzowany przedstawiciel bądź dystrybutor nie jest jednocześnie wykonawcą składającym ofertę !!!!!!!**.

Na folderach, ulotkach, instrukcjach, DTR winien znajdować się np. znak firmowy (logo) producenta względnie inna informacja świadcząca o tym, że w/w materiały zawierają dane opracowane przez producenta. Natomiast inne materiały informacyjne, które zostały wystawione przez producenta na potrzeby prowadzonego postępowania przetargowego winny być podpisane przez producenta i opatrzone pieczęcią firmową producenta oraz pieczęcią imienną osoby składającej podpis.”

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

Zamawiający do niniejszego wyjaśnienia załącza rzut pomieszczeń, o których mowa w pytaniu nr 50.

Z poważaniem