



ZPZ-2353/3818/24

Olsztyn, 14.08.2024 r.

**Do wszystkich  
uczestników postępowania**

W związku z zapytaniami uczestników postępowania ZPZ-27/07/24 – pn. „Dostawa sprzętu medycznego”, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia.

**Pytanie 1**

**Zadanie nr 3 - Ultrasonograf dla Bloku Operacyjnego**

**Pkt.1**

Czy Zamawiający dopuści aparat fabrycznie nowy min. 2024 ale dostępny na rynku już od kilku lat ze sprawdzoną w użytkowaniu platformą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 2**

**Pkt.2**

Czy Zamawiający dopuści aparat wprowadzony do sprzedaży przed rokiem 2023 wyposażony w 3 głowice jednocześnie podłączone. Dwie liniowe: 3-11MHz i 3,5-16 MHz oraz convex o częstotliwości 1,0-5,7 MHz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 3**

**Pkt.4**

Czy Zamawiający będzie wymagał aparatu z 3-ma portami, co umożliwi pracę jednocześnie z wszystkimi głowicami w zależności od sytuacji w jakiej znajduje się operator?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści możliwość zaoferowania proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 4**

**Pkt.6**

Czy Zamawiający dopuści aparat posiadający bibliotekę w formie zdjęć wraz z opisem, obrazem referencyjnym, obrazem anatomicznym oraz sposobem przyłożenia głowicy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga funkcjonalności opisanej w SWZ.**

**Pytanie 5**

**Pkt.7**

Czy Zamawiający dopuści aparat 15' cali z możliwością powiększenia obrazu diagnostycznego bez straty jakości do pełnego ekranu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 6**

**Pkt.11**

Czy Zamawiający dopuści aparat posiadający wyświetlacz sygnalizujący stan naładowania baterii a po uruchomieniu systemu informację o procentowym stanie baterii?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 7**

**Pkt.12**

Czy Zamawiający dopuści aparat fabrycznie nowy z czasem uruchomienia z funkcji stand-by poniżej 3 s?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 8**

**Pkt.13**

Czy Zamawiający dopuści aparat fabrycznie nowy 2024 o rozdzielczości obrazu 768\*1024?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 9**

**Pkt.32**

Czy Zamawiający dopuści głowice nie posiadające takiego certyfikatu. Taki zapis jednoznacznie określa producenta a jego brak umożliwia transparentność i otwartość postępowania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymogi SWZ.**

**Pytanie 10**

**Pkt.38**

Czy Zamawiający dopuści głowicę nie posiadającą przystawki biopsyjnej gdyż w jest to to głowica dedykowana do wkłuc in-plane i out-of-plane?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 11**

**Pkt.40**

Czy Zamawiający dopuści głowicę działającą w zakresie częstotliwości 3,5-16,0 MHz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 12**

**Pkt.41**

Czy Zamawiający dopuści głowicę z czołem głowicy o długości do 40 mm. Takie większe pole obrazowania w sposób znaczący zwiększa obszar diagnostyczny bez starty jakości obrazu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 13**

**Pkt.58**

Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o głowicę liniową pracującą w zakresie 6-16 MHz, o

czole głowicy max 38 mm i 128 elementach. Z punktu widzenia postępowania to parametr o niższej gradacji w związku z opcją rozbudowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 14**

Zadanie nr 3 – Ultrasonograf dla Bloku Operacyjnego

W punkcie nr 68 Zamawiający wymaga integracji oferowanego ultrasonografu z systemami HIS/PACS. W związku z tym, iż aparat będzie używany na bloku operacyjnym, a nie w pracowni USG, prosimy o potwierdzenie, czy aby na pewno aparat musi być podłączony do sieci HIS | PACS. Jeśli Zamawiający podtrzymuje taką konieczność to prosimy o wskazanie firmy oraz danych kontaktowych w celu uzyskania oferty na licencję oraz konfigurację aparatu USG z istniejącym systemem HIS | PACS.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający rezygnuje w zakresie zadania nr 3 z wymogu integracji oferowanego ultrasonografu z systemami HIS/PACS.**

#### **Pytanie 15**

punkt 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor wyposażony w odłączany moduł zapewniający nieprzerwany nadzór nad pacjentem na stanowisku przyłóżkowym i w czasie transportu, o parametrach minimalnych:

- monitorowanie co najmniej podstawowych funkcji życiowych tj EKG (SpO2, RESP, NIBP, IBP, TEMP)
- zasilanie akumulatorowe na min. 3 godziny nieprzerwanej pracy,
- akumulator łatwo wymienny
- wbudowany ekran dotykowy min 5,7'' o rozdzielczości min. 640 x 480 do obsługi oraz prezentacji danych (min. 5 krzywych dynamicznych i wartości numeryczne),  
Bez aktywnego ekranu po zadokowaniu w stacji dokującej kardiomonitora, możliwość obserwacji w jednym czasie parametrów pacjenta zarówno na kardiomonitorze jak i na zadokowanym module transportowym
- system alarmów dźwiękowych i optycznych dla wszystkich monitorowanych parametrów
- automatyczne dostosowanie ekranu do położenia modułu
- pamięć min 10 różnych profili zawierających ustawienia ekranu, alarmów i innych parametrów (możliwość utworzenia personalizowanego profilu użytkownika)
- odporność
- wbudowany na stałe uchwyt do przenoszenia
- bez wbudowanego czujnika oświetlenia z automatycznym dostosowaniem jasności ekranu do otoczenia lecz z trybem nocnym umożliwiającym zmianę dopasowania oświetlenia do pory dnia
- konstrukcja obudowy modułu transportowego chroniąca ekran oraz złącza pomiarowe w razie upadku. Masa modułu transportowego max 2 kg?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy wszystkie wymogi pierwotnie wskazane w SWZ w tym zakresie.**

#### **Pytanie 16**

punkt 4

Czy Zamawiający dopuści zmianę punktacji :

czujnik oświetlenia z automatycznym dostosowaniem jasności ekranu do otoczenia lub tryb nocny

TAK - 3pkt

NIE - 0pkt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje pierwotną punktację.**

**Pytanie 17**

punkt 7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor zasilanego z akumulatora nie krótszy niż 1 godz. bez czujnika oświetlenia z automatycznym dostosowaniem jasności ekranu do otoczenia lecz z trybem nocnym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy wszystkie wymogi pierwotnie wskazane w SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 18**

punkt 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z kolorowym ekranem dotykowy o przekątnej min. 15" (rozdzielczość min. 1024 x 768 pikseli)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści rozdzielczość min. 1024 x 768 pikseli.**

**Pytanie 19**

punkt 12

Czy Zamawiający dopuści zmianę punktacji :  
możliwość sterowania kardiomonitorem za pomocą zewnętrznego bezprzewodowego pilota lecz z obsługą za pomocą gestów na ekranie dotykowym

TAK – 3 pkt

NIE - 0 pkt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje pierwotną punktację.**

**Pytanie 20**

punkt 24

Czy Zamawiający dopuści zmianę punktacji :  
Możliwość rozszerzenia oprogramowania wspomagającego wczesne wykrywanie i alarmowanie o podejrzeniu sepsy lub System oceniania stanu pacjenta MEWS, MEWOS, SEWS?

Tak 10 pkt

Nie 0 pkt

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje pierwotną punktację.**

**Pytanie 21**

punkt 26

Czy Zamawiający dopuści zmianę punktacji :  
Monitorowanie 3, 7 i 12 odprowadzeń EKG przy użyciu przewodu 5 lub 6 elektrodowego lub Monitorowanie 6, 7 i 12 odprowadzeń EKG przy użyciu przewodu 3 lub 5 lub 10 elektrodowego ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę pierwotnej punktacji.**

**Pytanie 22**

punkt 30

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z analizą arytmii we wszystkich monitorach – wykrywanie minimum 21 typów zdarzeń ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z analizą arytmii we wszystkich monitorach – wykrywanie minimum 21 typów zdarzeń. Zamawiający wprowadza punktację:**

**Wykrywanie  $\geq 24$  typów zdarzeń – 3 pkt.**

**Wykrywanie  $< 24$  typów zdarzeń – 0 pkt.**

**Pytanie 23**

punkt 33

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez analizy i prezentacji wartości PVC lecz z analizą HRV?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie urządzenia bez analizy i prezentacji PVC.**

**Pytanie 24**

punkt 34

Czy Zamawiający dopuści zmianę punktacji : Możliwość wyłączenia alarmów poszczególnych arytmii, w tym migotania przedsionków lub dla migotania komór?

Tak 3pkt

Nie 0 pkt

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę pierwotnej punktacji.**

**Pytanie 25**

punkt 35

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem RESP – pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną we wszystkich monitorach z zakres pomiarowy 0-150R/min ?

**Odpowiedź:**

**Zmawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego wyżej rozwiązania.**

**Pytanie 26**

punkt 38

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z technologią pomiarowa eliminująca artefakty: MasimoRainbow lub FAST lub Nellcor?

**Odpowiedź:**

**Zmawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego wyżej rozwiązania.**

**Pytanie 27**

punkt 42

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z Pomiar NIPC nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia w każdym kardiomonitorze z pomiarem automatyczny w min. zakresie od 1 do 480 min?

**Odpowiedź:**

**Zmawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pkt. 42 lit. b) monitora z pomiarem NIPC nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia w każdym kardiomonitorze z pomiarem automatycznym w min. zakresie od 1 do 480 min.**

**Pytanie 28**

punkt 39

Czy Zamawiający dopuści zmianę punktacji : Możliwość stosowania czujników Masimo, Nellcor oraz FAST za pomocą opcjonalnego, dedykowanego kabla łączącego lub możliwość rozbudowy kardiomonitora o saturację dualną?

Tak 3 pkt

Nie 0pkt

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje pierwotną punktację.**

**Pytanie 29**

punkt 44

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor pomiarem ciśnienia inwazyjnego w zakresie min. -50 do 320 mmHg z określeniem i nazwaniem miejsca pomiaru ciśnienia?

**Odpowiedź:**

**Zmawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pkt. 44 lit. b) monitora pomiarem ciśnienia inwazyjnego w zakresie min. -50 do 320 mmHg z określeniem i nazwaniem miejsca pomiaru ciśnienia.**

**Pytanie 30**

punkt 52

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z możliwością poszerzenia o kolejne moduły min. BIS, EEG, ICG, IBP, CO2, NMT?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy pierwotnie wymogi SWZ.**

**Pytanie 31**

punkt 57

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy Komputer medyczny do obsługi min. 10 stanowisk centrala kompatybilna z opisanymi kardiomonitorami i kardiomonitorami serii FX 3000 posiadanymi przez Zamawiającego w Oddziale Chirurgii Ogólnej. Pełna kompatybilność modułów i akcesoriów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy pierwotnie wymogi SWZ.**

**Pytanie 32**

punkt 58

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy Komputer medyczny ma jednym ekranie z min. typu LCD TFT o przekątnej co najmniej 24" i rozdzielczości Full HD (min. 1280 x 1024 pikseli)- 2szt ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy pierwotnie wymogi SWZ.**

**Pytanie 33**

punkt 69,70,71

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy komputer medyczny bez możliwość ręcznej zmiany wielkości każdego z sektorów pacjenta w widoku zbiorczym w celu dopasowania do liczby aktualnie monitorowanych parametrów. Zmiana dokonywana przez Użytkownika w trakcie pracy bez konieczności zamykania okna widoku zbiorczego pacjentów czy wchodzenia w menu konfiguracji, bez możliwości ręcznego i automatycznego minimalizowania sektorów przypisanych do łóżek na których aktualnie nie są monitorowani pacjenci i automatycznego wznowienia wyświetlania zminimalizowanego sektora po rozpoczęciu monitorowania przez przypisany do niego kardiomonitor lecz z możliwością podglądów pełnych ekranów kardiomonitora wykonywanie z pozycji centrali pomiarów NIBP, wpisywanie danych pacjenta, zmianę granic alarmowych, kolorów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy pierwotnie wymogi SWZ.**

**Pytanie 34**

punkt 72,73,74,75,76,77,80

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy komputer medyczny bez narzędzia do wykonywania pomiarów czasowych (np. pomiar odstępu R-R) na zapisanych krzywych EKG, funkcji zapisania wyniku wykonanego pomiaru wraz z adnotacjami, funkcji przeglądania statystyk EKG, dostępne informacje min. łączna ilość pobudzeń, łączna ilość pobudzeń prawidłowych, łączna ilość pobudzeń komorowych i nadkomorowych, zmienność czynności serca, pamięć stanów krytycznych (alarmów arytmii i innych zdarzeń, z zapisem odcinków monitorowanych krzywych dynamicznych i wartości liczbowych), funkcji wykonywania pomiarów na zapamiętanych krzywych / min. pomiar RR, QT, Zapis alarmów i zdarzeń z okresu min 30 dni, możliwości przeszukiwania listy według pacjenta lub oddziału, według kategorii alarmu oraz według rodzaju wykonywanych przez personel czynności działań (np. wyłączenie alarmu). Zapis dostępny do wyświetlenia lub do udostępnionego dysku sieciowego, sygnalizacja alarmowa zdarzeń związanych z zaburzeniami rytmu, w tym co najmniej: • Wysoka częstość skurczów ekotopowych, • HR wysokie, • HR niskie, • Migotanie przedsionków (początek i koniec), możliwości wyłączenia alarmów poszczególnych arytmii (w tym migotania przedsionków), funkcji analizy najczęściej występujących alarmów u danego pacjenta z prezentacją wartości progowych i trendów podstawowych parametrów życiowych lecz z archiwizacją wszystkich parametrów tj. jednocześnie wszystkich monitorowanych krzywych dynamicznych ze wszystkich stanowisk z min. 96 godz. monitorowania oraz jednocześnie wszystkich wartości i trendów ze wszystkich stanowisk z min. 96 godz. monitorowania z rozdzielczością trendów nie gorszą niż 4 s w całym okresie min. 96 godz. wydruki z centrali i bezpośrednio z poszczególnych kardiomonitorków. Drukowanie raportów ostatnich ciśnień?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w mocy pierwotnie wymogi SWZ.**

### **Pytanie 35**

**Zadanie nr 2 – Gastroskop pediatryczny (pkt. 1)**

**ZAŁĄCZNIK Nr 2 do SWZ - Formularz parametrów technicznych**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę dotychczasowego zapisu:

„Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji min.2024 wprowadzony do sprzedaży nie wcześniej jak w 2023 r.”

na wymóg:

„Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2023”?

*Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie w zakresie zadania nr 2 proponowanej zmiany do SWZ.**

### **Pytanie 36**

**Zadanie nr 2 – Gastroskop pediatryczny**

**ZAŁĄCZNIK Nr 6 do SWZ – Wzór umowy**

**Paragraf 5 ustęp 3 pkt. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu reakcji serwisu do 48 godzin od zgłoszenia w dni robocze?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie w zakresie zadania nr 2 zmiany do wzoru umowy.**

### **Pytanie 37**

**Zadanie nr 2 – Gastroskop pediatryczny**

**ZAŁĄCZNIK Nr 6 do SWZ – Wzór umowy**

**Paragraf 5 ustęp 3 pkt. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 12 dni roboczych w przypadku konieczności zrealizowania naprawy poza granicami Polski?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje w zakresie zadania nr 2 §5 ust. 3 pkt. 6 wzoru umowy, nadając mu następujące brzmienie:**

**„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania zgłoszonych wad, usterek (awarii) urządzenia w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia oraz w terminie do 12 dni roboczych w przypadku konieczności zrealizowania naprawy poza granicami Polski”.**

**Pytanie nr 38**

Dotyczy - Ultrasonograf dla Zakładu Diagnostyki Obrazowej

Dotyczy rozdziału APARAT, punktu numer 3 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ.

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, którego ilość niezależnych kanałów przetwarzania wynosi 12 500 000?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie nr 39**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 6 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, którego dynamika systemu wynosi 360 dB?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie nr 40**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 17 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, którego częstotliwość odświeżania obrazu dla trybu B wynosi 1953 klatek na sekundę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie nr 41**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 19 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający zgodzi się aby w zamian zaoferować zautomatyzowane narzędzie do analizy i raportowania USG tarczycy, zapewniające skuteczność i standaryzację diagnostyki guzków tarczycy i dodatkowo automatyczne narzędzie do pomiaru kompleksu Intima Media w czasie rzeczywistym? Co bardziej przyda się w codziennej pracy ponieważ przyspieszy i ułatwi badania tarczycy a także naczyń.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie nr 42**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 31 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG,



w którym nie ma możliwości wyłączenia bramki kolorowego dopplera na obrazach z pamięci? Taka funkcja nie jest używana w praktycznej, codziennej pracy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie nr 43**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 34 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, który posiada dysk 1 TB HDD przeznaczony do archiwizacji i 128 GB SSD przeznaczony na system operacyjny?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanego rozwiązania. Zamawiający modyfikuje punktację.**

**Pytanie nr 44**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 37 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, w którym nie ma możliwości zmiany wzmocnienia i wyłączenia trybu Dopplera kolorowego na obrazach zatrzymanych i zapisanych w archiwum? Taka funkcja nie jest używana w praktycznej, codziennej pracy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie nr 45**

Dotyczy rozdziału SONDY punktu numer 2, 3, 4, 5 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, którego głowica convex posiada następujące parametry:

Sonda Convex, szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy wykonana w technologii Single Crystal Zakres pasma częstotliwości 1,2 – 6 MHz

Liczba fizycznych elementów piezoelektrycznych 192

Kąt skanowania 72 stopnie

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie nr 46**

Dotyczy rozdziału SONDY punktu numer 6, 7, 8, 9 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, którego głowica liniowa posiada następujące parametry:

Sonda Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy

Zakres pasma częstotliwości pracy 6 - 23 MHz

Liczba fizycznych elementów piezoelektrycznych 192

Szerokość pola skanowania 28,7 mm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego rozwiązania i podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie nr 47**

Dotyczy Wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ, §5 ust. 3 pkt. 4  
Zwracamy się z prośbą o wydłużenie reakcji serwisu do 48 godzin.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie w zakresie zadania nr 1 proponowanej zmiany do wzoru umowy.**

**Pytanie nr 48**

Dotyczy Wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ, §5 ust. 3 pkt. 6  
Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu zgodnie z poniższą propozycją:

W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania zgłoszonych wad, usterek (awarii) urządzenia w terminie 5 dni roboczych w przypadku części dostępnych na magazynie oraz w terminie do 20 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzania części z zewnątrz.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje w zakresie zadania nr 1 §5 ust. 3 pkt. 6 wzoru umowy, nadając mu następujące brzmienie:**

**„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania zgłoszonych wad, usterek (awarii) urządzenia w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia oraz w terminie do 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzania części z zagranicy”.**

**Pytanie nr 49**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 23 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przetargowym wysokiej klasy Aparat USG, którego częstotliwość odświeżania w obrazowaniu kontrastującym wynosi ponad 100 klatek na sekundę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie nr 50**

Dotyczy rozdziału APARAT punktu numer 33 Formularz parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ

Prosimy o udostępnienie danych dostawcy systemu HIS/PACS.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający użytkuje system „Synapse” firmy FujiFilm.**

**Pytanie nr 51**

Dot. załącznik nr 2 do SWZ formularz parametrów technicznych Pkt. 33

Prosimy o wykreślenie z uwagi na brak określenia przez Zamawiającego kosztu integracji oraz firmy, która świadczy do Państwa usługi w tym zakresie.

Dodatkowo informujemy że koszt integracji jest powiększany 10% przez Wykonawcę co niepotrzebnie zawyża ofertę a dodatkowo licencja jest obłożona VAT- em 23%.

Pragniemy dodać że oferowany aparat jest wyposażony w DICOM 3.0 potrzebny do integracji a praca inż. Serwisowego GE w zakresie prac podłączeniowych i konfiguracyjnych jest bezpłatna w zakresie prac po stronie aparatu USG.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ w tym zakresie. Zamawiający użytkuje system „Synapse” firmy FujiFilm.**

**Pytanie nr 52**

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ formularz parametrów technicznych GWARANCJA Pkt.1

Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu wymaganej gwarancji na przedmiot zamówienia do 12 miesięcy, który jest zgodny z rynkowymi standardami udzielania gwarancji na sprzęty tego rodzaju. Chcemy nadmienić, iż zaoferowanie wysokiej klasy aparatu ultrasonograficznego z proponowanym przez Zamawiającego 24-miesięcznym okresem gwarancji, wpłynie na podwyższenie ceny oferty. Dodatkowo wyjaśniamy, że zgodnie z Kodeksem Cywilnym obowiązek 24 miesięcznej ochrony dotyczy tylko osób fizycznych i nie ma zastosowania w obrocie pomiędzy podmiotami gospodarczymi. Zaoferowanie aparatu z 12-miesięcznym okresem gwarancji pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty o niższej wartości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie okresu gwarancji.**

#### **Pytanie nr 53**

**Pytania dotyczą Zadanie nr 1 – Ultrasonografu dla Zakładu Diagnostyki Obrazowej**

**Dot. części 13 SWZ Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych punkt 13.1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

13.1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą:

1) Dokumentów potwierdzających, iż zaoferowany sprzęt medyczny spełnia wymagania zasadnicze dla tego typu wyrobów – deklaracji zgodności WE z dyrektywą w sprawie wyrobów medycznych 93/42/EWG lub Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego w sprawie wyrobów medycznych 2017/745- **nie dotyczy towaru, usług, które nie są wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych.**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż wymóg złożenia przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa powyżej, nie dotyczy towaru, usług, które nie są wyrobem medycznym.**

#### **Pytanie nr 54**

**Załącznik nr 2 do SWZ formularz parametrów technicznych Pkt. 33**

Czy Zamawiający w odniesieniu do formularza parametrów technicznych – załącznik nr 2 do SWZ pkt 33, wyrazi zgodę na zaoferowanie części, usług, licencji, dopuszczonych do obrotu, ale nie będących wyrobami medycznymi i nie posiadającymi zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych objętych 23% stawką podatku VAT?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie pkt. 33 części, usług, licencji, dopuszczonych do obrotu, ale nie będących wyrobami medycznymi i nie posiadającymi zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych objętych 23% stawką podatku VAT**

#### **Pytanie nr 55**

**Załącznik nr 1 do SWZ formularz ofertowy**

Czy Zamawiający w odniesieniu do formularza ofertowego załącznik nr 1 do SWZ wyrazi zgodę dodanie pozycji: stawka podatku Vat 8 % i 23%.? Uwzględnienie obu stawek podatku Vat pozwoli Zamawiającemu na zweryfikowaniu poprawności wartości brutto złożonej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe.**

#### **Pytanie nr 56**

**Dot. Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych: par. 5 ust. 1**

W celu należytego wykonania umowy Wykonawca zwraca się z prośbą o umożliwienie udostępnienia listy podprzetwarzających w formie załącznika, nadając tym samym nowe brzmienie ust. 1: "(...) Lista subprocesorów (...) jest dostępna pod adresem ... **lub stanowi Załącznik nr 1 do niniejszej umowy**"

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę do wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.**

**Pytanie nr 57**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 5 Gwarancja ust 3 pkt 4**

Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający uzna za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną.**

**Pytanie nr 58**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 5 Gwarancja ust 3 pkt 4**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgłoszenie awarii jest równoznaczne z udzieleniem Wykonawcy nieograniczonego dostępu do przedmiotu zamówienia, a ewentualny czas niedopuszczenia Wykonawcy do wykonania czynności serwisowych zostanie wyłączony z gwarantowanego czasu naprawy oraz przedłużenia terminu obowiązywania gwarancji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 59**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 5 Gwarancja ust 3 pkt 6**

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 5 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje w zakresie zadana nr 1 §5 ust. 3 pkt. 6 wzoru umowy, nadając mu następujące brzmienie:**

**„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania zgłoszonych wad, usterek (awarii) urządzenia w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia oraz w terminie do 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzania części z zagranicy”.**

**Pytanie nr 60**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 5 Gwarancja**

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu o treści:

Gwarancja nie obejmuje materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych (z wyłączeniem głowicy). Gwarancja nie obejmuje defektów lub osłabień działania (włączając niedopasowanie do opisu produktu bądź jego specyfikacji), które są całkowicie lub częściowo spowodowane:

- niewłaściwym przechowywaniem lub transportem produktu przez Kupującego, osoby przez niego zatrudnione lub inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- nie przygotowanie przez Kupującego miejsca, nie zapewnienie dostaw prądu lub nie zabezpieczenie warunków działania wymienionych w odpowiednich instrukcjach lub przedstawionych przez Sprzedawcę lub producenta,
- nie posiadanie któregoś z produktów, podzespołów lub akcesoriów zalecanych przez Sprzedawcę lub producenta, a pominiętych na polecenie Kupującego,
- warunkami, specyfikacjami, instrukcjami wydanymi przez Kupującego, jego pracowników inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- zmianami w produkcie wprowadzone przez osoby inne niż Sprzedawca,
- łączeniem produktu Sprzedawcy z innymi produktami,
- łączeniem niekompatybilnych produktów Sprzedawcy,
- niewłaściwym bądź niezgodnym z instrukcją użytkowaniem produktu, niewłaściwą obsługą produktu, nie wykonaniem instrukcji i zaleceń Sprzedawcy lub producenta lub użytkowaniem sprzętu niezgodnym z jego przeznaczeniem,
- uszkodzeń sprzętu spowodowanych korzystaniem przez Kupującego z niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych,
- zaistnieniem siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Sprzedającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dodaje do treści §5 ust. 7 o następującym brzmieniu:**

**„7. Gwarancją nie są objęte wady i awarie wynikające z nieprawidłowego użycia , tj. niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem urządzenia lub spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej”.**

**Pytanie nr 61**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 5 Gwarancja**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 6 Zasady odpowiedzialności ust. 1**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje pierwotne zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 62**

**Dot. załącznik nr 6 do SWZ umowa par 6 Zasady odpowiedzialności ust 5**

Prosimy o usunięcie postanowienia par 6 ust. 5 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje w tym zakresie pierwotne zapisy SWZ bez zmian.**

**Z-ca Dyrektora SK MSWiA z W-MCO w Olsztynie**

**ds. lecznictwa**

**dr hab. n. med. Grzegorz Kade, EMBA**

*/podpis na oryginale/*