



Powiat Sokółski
reprezentowany przez Zarząd Powiatu
16 – 100 Sokółka, ul. Marszałka J. Piłsudskiego 8
tel. 085 711 08 76, 085 711 08 11 fax. 085 711 20 08
www.sokolka-powiat.pl
starostwo@sokolka-powiat.pl

Sokółka, dnia 21 października 2024 r.

IR-I.272.5.2024.DM
(znak zamówienia)

Wykonawcy
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego

Dotyczy: zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), zwanej dalej „ustawą pzp” na zakup wyposażenia, sprzętu i aparatury specjalistycznej Podstawowej Opieki Zdrowotnej w celu poprawy jakości świadczonych usług w SP ZOZ w Sokółce

Zarząd Powiatu Sokólskiego, jako Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy pzp, informuje o złożonych przez uczestników postępowania wnioskach o wyjaśnienie o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Poniżej treść pytań i odpowiedzi Zamawiającego:

Pytanie nr 1

Pytania do części 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG o wymiarach :260x220x52mm?

Odpowiedź na pytanie nr 1

Zamawiający dopuszcza aparat EKG o wymiarach :260x220x52mm.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny nowoczesne aparaty EKG bez SPIRO? W warunkach szpitalnych badanie spirometryczne w połączeniu z aparatem EKG nie ma praktycznego zastosowania. Tak sformułowane wymaganie Zamawiającego sugeruje jednego producenta – co wobec braku konkurencji może spowodować zwiększenie ceny urządzeń oferowanych w postępowaniu.

Odpowiedź na pytanie nr 2

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG bez SPIRO.

Pytanie nr 3

PAKIET 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG wyposażonego w pełną wirtualną klawiaturę alfanumeryczną obsługującą polskie znaki oraz wyposażony w przyciski funkcyjne na ekranie aparatu EKG oraz pod nim (wodoodporne). Wirtualna klawiatura nie dość, że w dzisiejszych czasach jest standardem w większości urządzeń (nie tylko medycznych), to dodatkowo nie podlega zużyciu i nie zepsuje się

jak fizyczne przyciski oraz ułatwia dezynfekcję urządzenia dzięki większej ilości płaskich powierzchni (brak wystających przycisków).

Odpowiedź na pytanie nr 3

Zamawiający dopuszcza aparat EKG wyposażony w pełną wirtualną klawiaturę alfanumeryczną obsługującą polskie znaki oraz wyposażony w przyciski funkcyjne na ekranie aparatu EKG oraz pod nim (wodoodporne).

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o wymiarach 330 x 230 x 140 mm? Wspomniane wymiary aparatu EKG sprawiają, że ekran sprzętu sprzyja ergonomii użytkownika. Wysokość ekranu aparatu EKG powinna być dostosowana do średniego wzrostu użytkownika, co minimalizuje konieczność pochylania się lub podnoszenia głowy.

Odpowiedź na pytanie nr 4

Zamawiający dopuszcza aparat EKG o wymiarach 330 x 230 x 140 mm.

Pytanie nr 5

Dotyczy punktu 18 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów

W ww. punkcie Zamawiający wymaga, aby waga aparatu nie przekraczała 100 kg. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie aparatu o wadze 134,4 kg. Większa waga wynika z solidnej konstrukcji, która zwiększa stabilność urządzenia, redukując ryzyko przesunięć i wibracji podczas pracy, co pozytywnie wpływa na jakość obrazowania. Pomimo większej wagi, aparat został zaprojektowany z myślą o mobilności i ergonomii. Wyposażony jest w duże, stabilne kółka, które umożliwiają jego łatwe przemieszczanie, nawet w warunkach klinicznych. Dzięki temu zwiększona waga nie wpływa negatywnie na jego transport oraz manewrowanie w obrębie placówki medycznej.

Zwracamy się więc z prośbą o dopuszczenie zaoferowania aparatu o tej wadze, przy jednoczesnym zachowaniu pełnej funkcjonalności mobilnej.

Odpowiedź na pytanie nr 5

Zamawiający dopuszcza aparat o wadze 134,4 kg.

Pytanie nr 6

Dotyczy punktu 20 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów

W nawiązaniu do parametru dotyczącego maksymalnej długości zapamiętanej prezentacji w trybie M/D-mode wynoszącej min. 180 sek., uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat umożliwia zapis do 129,35 sek. w trybie M-mode. Krótsza długość zapisu jest wynikiem zoptymalizowanego przetwarzania danych, co pozwala na szybsze i bardziej efektywne zarządzanie pamięcią aparatu. Taka optymalizacja sprzyja również szybszemu przetwarzaniu obrazów oraz lepszej wydajności podczas dynamicznych badań, co może przyspieszyć diagnostykę.

Zwracamy się więc z prośbą o dopuszczenie aparatu o krótszej, lecz bardziej zoptymalizowanej długości zapisu, który zapewnia jednocześnie wysoką jakość obrazowania i wydajność.

Odpowiedź na pytanie nr 6

Zamawiający nie dopuszcza w aparacie USG, krótszej długości zapamiętanej prezentacji w trybie M/D-mode. Zamawiający wymaga, aby maksymalna długość zapamiętanej prezentacji w trybie M/D-mode min. 180 sek.

Pytanie nr 7

Dotyczy punktu 22 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów

W nawiązaniu do parametru dotyczącego pojemności dysku SSD min. 256 GB, uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat wyposażony jest w dysk SSD o pojemności 128 GB, który pełni funkcję systemową i nie jest dostępny użytkownikowi. Dzięki temu nie wpływa to na codzienne użytkowanie aparatu ani na zarządzanie danymi. Najważniejszym dyskiem do archiwizacji i przechowywania danych użytkownika jest dysk HDD o pojemności 1 TB, co zapewnia wystarczającą przestrzeń do długoterminowego przechowywania obrazów i innych danych diagnostycznych. Taka konfiguracja pozwala na optymalizację pracy systemu oraz zwiększoną stabilność operacyjną, podczas gdy duży dysk HDD spełnia wszystkie potrzeby związane z archiwizacją.

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu z mniejszym dyskiem SSD, przy jednoczesnym zapewnieniu 1 TB przestrzeni na dane użytkownika, co w pełni zaspokaja potrzeby archiwizacyjne i operacyjne?

Odpowiedź na pytanie nr 7

Zamawiający nie dopuszcza w aparacie USG dysku o pojemności 128 GB. Zamawiający wymaga wewnętrznego dysku wykonanego w technologii SSD tzw. systemowy min. 256 GB.

Pytanie nr 8

Dotyczy punktu 32 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów

W nawiązaniu do parametru dotyczącego maksymalnego czasu uruchamiania aparatu wynoszącego 60 sekund, uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat uruchamia się w czasie do 65 sekund bez oprogramowania antywirusowego lub do 85 sekund, jeśli jest wyposażony w dodatkowe zabezpieczenia antywirusowe McAfee. Zwracamy uwagę, że dłuższy czas uruchamiania wynika z zastosowania zaawansowanych systemów bezpieczeństwa i stabilności działania, co zapewnia lepszą ochronę danych medycznych i niezawodność pracy. Dodatkowo aparat jest wyposażony w funkcję szybkiego wybudzania z trybu uśpienia, co pozwala na wznowienie pracy w mniej niż 20 sekund, co w praktyce przyspiesza dostępność aparatu podczas codziennych badań.

Czy Zamawiający dopuści aparat z nieco dłuższym czasem uruchamiania, w zamian za dodatkowe korzyści w zakresie bezpieczeństwa i niezawodności?

Odpowiedź na pytanie nr 8

Zamawiający dopuszcza aparat z dłuższym czasem uruchamiania wynoszącym max 65 sekund, w zamian za dodatkowe korzyści w zakresie bezpieczeństwa i niezawodności.

Pytanie nr 9

Dotyczy punktu 37 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów działań obrazowanie
W nawiązaniu do parametru dotyczącego bezstratnego powiększania obrazu w czasie rzeczywistym oraz po zamrożeniu, a także z pamięci Cine o zakresie min. 22x, informujemy, że oferowany przez nas aparat zapewnia powiększenie do 10x w trybie punktowego powiększenia oraz 2x przy pełnoekranowym powiększeniu.

Mniejszy zakres powiększania został zoptymalizowany pod kątem zachowania najwyższej możliwej jakości obrazu, co minimalizuje ryzyko zniekształceń i artefaktów podczas diagnostyki. Dzięki temu lekarz otrzymuje obraz o maksymalnej klarowności przy każdym stopniu powiększenia. Aparat umożliwia również szybkie i wydajne przetwarzanie obrazów w czasie rzeczywistym, co skraca czas badania, przy jednoczesnym zapewnieniu wysokiej dokładności diagnostycznej.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie aparatu z mniejszym zakresem powiększenia, który zapewnia pełną jakość obrazu oraz usprawnia pracę użytkownika.

Odpowiedź na pytanie nr 9

Zamawiający nie dopuszcza aparatu USG z mniejszym zakresem powiększenia. Zamawiający wymaga, aby zakres bezstratnego powiększania obrazu w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu, a także z pamięci Cine wynosił min. 22x.

Pytanie nr 10

Dotyczy punktu 38 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów działań obrazowanie
W nawiązaniu do parametru dotyczącego maksymalnej szybkości odświeżania obrazu w trybie B-Mode wynoszącej min. 3000 obr/sek, uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat zapewnia szybkość odświeżania do 500 obrazów na sekundę w trybie B-mode.

Zwracamy uwagę, że niższa szybkość odświeżania wynika z zaawansowanej optymalizacji przetwarzania danych, która pozwala na uzyskanie wyjątkowo wyraźnych i stabilnych obrazów, nawet w dynamicznych badaniach. Dzięki temu obrazowanie jest bardziej precyzyjne, co przekłada się na lepszą jakość diagnostyczną, szczególnie w trudniejszych warunkach klinicznych. Ponadto, taka optymalizacja zmniejsza obciążenie systemu i zwiększa jego niezawodność, co wpływa na długoterminową wydajność aparatu.

Czy Zamawiający dopuści aparatu z niższą szybkością odświeżania, która zapewnia stabilne i precyzyjne obrazowanie w czasie rzeczywistym, przy jednoczesnym zachowaniu wysokiej jakości diagnostycznej?

Odpowiedź na pytanie nr 10

Zamawiający nie dopuszcza aparatu USG z niższą szybkością odświeżania obrazu w trybie B-Mode. Zamawiający wymaga, aby maksymalna szybkość odświeżania obrazu w trybie B-Mode wynosiła min 3000 obr/sek.

Pytanie nr 11

Dotyczy punktu 50 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów działań obrazowanie
W nawiązaniu do parametru dotyczącego rejestrowanej prędkości min. 15 m/sek dla zerowego kąta w trybie Triplex (2D + PWD + CD), uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat umożliwia rejestrowanie prędkości do 8,91 m/s.

Zwracamy uwagę, że mniejsza prędkość rejestrowana wynika z zaawansowanej optymalizacji przetwarzania sygnału, co pozwala na uzyskanie bardziej precyzyjnych i stabilnych pomiarów przepływów krwi. Taka precyzja umożliwia dokładniejsze obrazowanie, szczególnie w badaniach naczyń, minimalizując ryzyko błędów diagnostycznych przy wysokich prędkościach przepływu. Optymalizacja prędkości poprawia również stabilność systemu oraz jego niezawodność podczas długotrwałych badań.

Czy Zamawiający dopuści aparat z mniejszą prędkością rejestrowaną, który dzięki temu zapewnia lepszą stabilność i dokładność obrazowania w diagnostyce?

Odpowiedź na pytanie nr 11

Zamawiający nie dopuszcza aparatu USG z mniejszą prędkością rejestrowania. Zamawiający wymaga, iż tryb Triplex (2D + PWD+CD) z rejestrowaną prędkością: wynosił min. 15 m/sek dla zerowego kąta.

Pytanie nr 12

Dotyczy punktu 55 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział obrazowanie

W nawiązaniu do parametru dotyczącego zakresu częstotliwości PRF min. 0,4 - 45 kHz w trybie PWD, uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat osiąga zakres częstotliwości PRF wynoszący 0,7 - 31,3 kHz.

Zwracamy uwagę, że mniejszy zakres PRF jest zoptymalizowany pod kątem uzyskania bardziej precyzyjnych i stabilnych pomiarów przepływów krwi, co pozwala na dokładniejsze obrazowanie

w trudniejszych warunkach klinicznych. Aparat zapewnia również wysoką czułość na niskie przepływy, co jest kluczowe w diagnostyce małych naczyń oraz wolnych przepływów krwi, przy jednoczesnym zachowaniu stabilności systemu i niezawodności działania.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie aparatu z nieco mniejszym zakresem PRF, który jednak zapewnia wysoką dokładność i niezawodność w codziennych badaniach.

Odpowiedź na pytanie nr 12

Zamawiający nie dopuszcza aparatu USG z mniejszym zakresem PRF. Zamawiający wymaga, aby zakres częstotliwości PRF wynosił min. 0,4 – 45 kHz.

Pytanie nr 13

Dotyczy punktu 64 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział obrazowanie

W nawiązaniu do parametru dotyczącego ilości map kolorów dla Dopplera Kolorowego min. 30 map uprzejmie informujemy, że oferowany przez nas aparat posiada 10 map kolorów.

Zwracamy uwagę, że mniejsza liczba map kolorów została zoptymalizowana pod kątem uzyskania najwyższej jakości obrazowania. Aparat wykorzystuje zaawansowaną technologię przetwarzania obrazu, dzięki której każda z dostępnych map kolorów jest precyzyjnie dostosowana do różnych warunków klinicznych, co pozwala na szybki i efektywny wybór odpowiedniej mapy, minimalizując konieczność ręcznego dostrajania, tym samym przyspieszając proces diagnostyki.

Czy Zamawiający dopuści aparat z mniejszą liczbą map kolorów, który dzięki zaawansowanej optymalizacji zapewnia wysoką jakość obrazowania i skraca czas diagnostyki?

Odpowiedź na pytanie nr 13

Zamawiający nie dopuszcza aparatu USG z mniejszą liczbą map kolorów. Zamawiający wymaga, aby ilość map kolorów dla CD wynosił min. 30 map.

Pytanie nr 14

Dotyczy punktów 78-81 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział Sondy
W nawiązaniu do parametrów dotyczących głowicy convex, opisanych w punktach 78, 79, 80, 81 załącznika nr 4.1, uprzejmie informujemy, że oferujemy głowicę o następujących parametrach technicznych, która zapewnia pełną funkcjonalność i spełnia kluczowe wymagania diagnostyczne:

- Zakres częstotliwości pracy: od 1 do 6 MHz, co zapewnia wszechstronność w obrazowaniu zarówno powierzchniowych, jak i głębiej położonych struktur, szczególnie w badaniach jamy brzusznej i położniczych.
- Kąt skanowania: do 65 stopni, co umożliwia precyzyjne obrazowanie dużych obszarów, takich jak narządy wewnętrzne (np. wątroba, nerki) i wspomaga diagnostykę prenatalną.
- Liczba elementów piezoelektrycznych: 192 elementy, co zwiększa rozdzielczość obrazowania oraz poprawia jakość diagnostyczną.
- Głębokość penetracji: maksymalnie 42 cm, co zapewnia dokładne obrazowanie głębszych struktur anatomicznych.
- Kompatybilność z trybami obrazowania: obsługuje tryby 2D, kolorowy Doppler, Pulsed Wave Doppler (PWD), Continuous Wave Doppler (CWD), elastografię, a także obrazowanie harmoniczne, co umożliwia wszechstronną diagnostykę.
- Ergonomiczna konstrukcja: Głowica została zaprojektowana z myślą o długotrwałych badaniach, minimalizując zmęczenie użytkownika, jednocześnie zachowując pełną mobilność.

Czy Zamawiający dopuści głowicę o powyższych parametrach, która zapewnia pełną zgodność z wymaganiami przetargu, a także spełnia kluczowe potrzeby diagnostyczne?

Odpowiedź na pytanie nr 14

Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametrów dotyczących głowicy convex, opisanych w punktach 78, 79, 80, 81.

Pytanie nr 15

Dotyczy punktów 85-88 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział Sondy
W nawiązaniu do parametrów dotyczących głowicy liniowej, opisanych w punktach 85, 86, 87, 88 załącznika nr 4.1, uprzejmie informujemy, że oferujemy głowicę o następujących parametrach technicznych, która zapewnia pełną funkcjonalność i spełnia kluczowe wymagania diagnostyczne:

- Zakres częstotliwości pracy: od 4 do 14 MHz, co zapewnia wszechstronność w obrazowaniu struktur powierzchniowych, takich jak naczynia krwionośne, oraz w diagnostyce układów mięśniowo-szkieletowych.
- Kąt skanowania: do 60 stopni, co umożliwia precyzyjne obrazowanie w różnych płaszczyznach, a także zapewnia wygodny dostęp do trudniej dostępnych obszarów anatomicznych.

- Liczba elementów piezoelektrycznych: 256 elementów, co zwiększa rozdzielczość obrazowania i poprawia jakość diagnostyczną, szczególnie w badaniach dynamicznych.
- Głębokość penetracji: maksymalnie 35 cm, co umożliwia skuteczne obrazowanie w diagnostyce powierzchniowych struktur, takich jak tarczyca czy naczynia krwionośne.
- Kompatybilność z trybami obrazowania: obsługuje tryby 2D, kolorowy Doppler, Pulsed Wave Doppler (PWD) oraz elastografię, co czyni ją uniwersalnym narzędziem w codziennej praktyce diagnostycznej.
- Ergonomiczna konstrukcja: Głowica została zaprojektowana z myślą o długotrwałych badaniach, minimalizując zmęczenie użytkownika, jednocześnie zapewniając pełną mobilność i wygodę podczas badania.
- Szerokość skanu: 54,5 mm

Czy Zamawiający dopuści głowicę o powyższych parametrach, która zapewnia pełną zgodność z wymaganiami przetargu, a także spełnia kluczowe potrzeby diagnostyczne?

Odpowiedź na pytanie nr 15

Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametrów głowicy opisanych w punktach 85, 86, 87 i 88.

Pytanie nr 16

Dotyczy punktów 92-95 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział Sondy
W nawiązaniu do parametrów dotyczących głowicy endocavity wymaganej w specyfikacji przetargowej (załącznik nr 4.1, pkt. 92, 93, 94, 95), uprzejmie informujemy, że oferujemy głowicę endocavity 3D/4D o następujących parametrach:

- Częstotliwość pracy: od 3 do 10 MHz,
- Liczba elementów: 192,
- Kąt skanowania: do 150 stopni.

Chociaż oferowana głowica nie jest głowicą matrycową, posiada zaawansowane możliwości obrazowania 3D/4D, co umożliwia precyzyjne badania narządów miednicy. Zastosowanie tej technologii pozwala na uzyskanie wysokiej jakości obrazów przestrzennych, co znacząco poprawia diagnostykę, szczególnie w badaniach ginekologicznych.

Czy Zamawiający dopuści głowicę o podanych parametrach jako alternatywę dla głowicy matrycowej?

Odpowiedź na pytanie nr 16

Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametrów głowicy opisanych w punktach 92-95.

Pytanie nr 17

Dotyczy punktu 100 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział Sondy
W nawiązaniu do parametru dotyczącego zakresu pracy przetwornika w specyfikacji technicznej uprzejmie informujemy, że oferowana przez nas głowica sektorowa single crystal pracuje w zakresie 1.5 – 4.5 MHz, co odbiega od wymaganego zakresu 1.0 – 6.0 MHz.

Chcielibyśmy jednak zwrócić uwagę na zalety tej głowicy, która wykorzystuje zaawansowaną technologię oraz zapewnia wysoką jakość obrazowania przy dużej

głębokości penetracji, co znacząco poprawia precyzję diagnostyczną. Głowica ta doskonale sprawdza się w badaniach kardiologicznych oraz naczyniowych i brzusznych.

W związku z tym prosimy o dopuszczenie głowicy, mimo różnicy w zakresie częstotliwości pracy, ze względu na jej zaawansowaną technologię oraz wysoką jakość obrazowania, które mogą wpłynąć pozytywnie na proces diagnostyczny.

Odpowiedź na pytanie nr 17

Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametru głowicy. Zamawiający wymaga aby zakres pracy przetwornika wynosił min. 1,0 – 6,0 MHz.

Pytanie nr 18

Dotyczy punktów 105-109 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział Sondy
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie głowicy, którą opisują poniższe dane.
Oferowana głowica działa w zakresie 1,8 – 8,2 MHz. Mimo różnicy pomiędzy parametrem wymaganym przez Zamawiającego a oferowanym przez nas, głowica ta oferuje większą liczbę elementów (192) niż wymagana (min. 190), co pozytywnie wpływa na jakość i precyzję obrazowania. Ponadto, głowica ta spełnia wymagania dotyczące kąta skanowania w trybie 3D/4D (90x90 stopni), co zapewnia doskonałe obrazowanie objętościowe.

Odpowiedź na pytanie nr 18

Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametrów głowicy opisanych w punktach 105-109.

Pytanie nr 19

Dotyczy punktu 117 załącznika nr. 4.1 do SWZ Opis parametrów dział Sondy
W punkcie 117 Zamawiający wymaga możliwości rozbudowy o elastografię akustyczną (typu Shear Wave) na głowicy convex wysokiej częstotliwości min. 9 MHz. Uprzejmie informujemy, że oferowana przez nas głowica umożliwia wykonanie elastografii do 6 MHz.

Chcielibyśmy zwrócić jednak uwagę, że ta niższa częstotliwość jest optymalnym zakresem dla elastografii, ponieważ wyższe częstotliwości mogą nie zapewniać dokładności wyników pomiarowych, a także mogą prowadzić do większych zniekształceń obrazu. Przy zastosowaniu elastografii w tym zakresie uzyskujemy bardziej wiarygodne pomiary, co jest szczególnie ważne przy ocenie właściwości tkankowych.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie głowicy o powyższych parametrach, która zapewnia wysoką jakość obrazowania i dokładność pomiarów w elastografii.

Odpowiedź na pytanie nr 19

Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametru opisanego w punkcie 117.

Pytanie nr 20

Dotyczy SWZ

Zwracamy się z prośbą o precyzyjne określenie numeracji załączników, obecnie w zał. nr 4.1 opisany jest aparat USG a w zał. nr 4.2 aparat EKG, co nie jest kompatybilne z numeracją części zamówienia.

Odpowiedź na pytanie nr 20

Zamawiający poprawia wskazaną omyłkę, załączając załącznik nr 4.1 po modyfikacji dotyczący aparatu EKG i załącznik nr 4.2 po modyfikacji dotyczący aparatu USG.

Pytanie nr 21

Dotyczy SWZ

Zamawiający w rozdz. XVII SWZ określił jakich przedmiotowych środków dowodowych wymaga dołączenia do oferty, jednocześnie w załączniku nr 4.1 pod tabelą z parametrami tech. dot. aparatu USG napisał:

Wszystkie parametry i wartości podane w zestawieniu muszą być poparte prospektem producenta załączonym do tabeli.

W związku z powyższym uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że wykonawcy nie muszą załączać żadnych dokumentów potwierdzających parametry techniczne poza wypełnionym formularzem specyfikacji (zał. nr 4.1 i/lub 4.2) wymienionym w rozdz. XVII pkt. 2.

Odpowiedź na pytanie nr 21

Zamawiający wyjaśnia, iż stosownie do zapisów Rozdziału XVII SWZ:

przedmiotowym środkiem dowodowym który należy złożyć wraz z ofertą jest wypełniony:

- formularz specyfikacji wymaganych minimalnych parametrów urządzenia, będący oświadczeniem Wykonawcy na spełnienie wymagań określonych przez Zamawiającego (Załącznik nr 4. 1 i 4.2 do SWZ (w zależności od części).
- Certyfikat CE/Deklarację zgodności oferowanego urządzenia – odrębnie w zakresie części 1 i 2 zamówienia.

Zamawiający poprawia wskazaną omyłkę, poprzez wykreślenie wskazanego zapisu, załączając załącznik nr 4.1 po modyfikacji dotyczący aparatu EKG i załącznik nr 4.2 po modyfikacji dotyczący aparatu USG.

Pytanie nr 22

Dotyczy SWZ – dotyczy aparatu USG

W przypadku konieczności załączenia do oferty prospektu producenta urządzenia, uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że ze względu na fakt, że żaden z producentów urządzeń nie tworzy dokumentacji (folderów, katalogów, ulotek itp.), która potwierdzałaby wszystkie parametry techniczne opisywane przez Zamawiających, wykonawcy mogą potwierdzić nie występujący ww. dokumentach, parametr lub funkcjonalność przedmiotu zamówienia, np. oświadczeniem autoryzowanego dystrybutora.

Odpowiedź na pytanie nr 22

Zamawiający wyjaśnia, iż stosownie do zapisów Rozdziału XVII SWZ:

przedmiotowym środkiem dowodowym który należy złożyć wraz z ofertą jest wypełniony:

- formularz specyfikacji wymaganych minimalnych parametrów urządzenia, będący oświadczeniem Wykonawcy na spełnienie wymagań określonych przez Zamawiającego (Załącznik nr 4. 1 i 4.2 do SWZ (w zależności od części).
- Certyfikat CE/Deklarację zgodności oferowanego urządzenia – odrębnie w zakresie części 1 i 2 zamówienia.

Zamawiający poprawia wskazaną omyłkę, poprzez wykreślenie wskazanego zapisu, załączając załącznik nr 4.1 po modyfikacji dotyczący aparatu EKG i załącznik nr 4.2 po modyfikacji dotyczący aparatu USG.

Pytanie nr 23

Dotyczy projektowane postanowienia umowy – dotyczy aparatu USG

Zamawiający w § 8 ust. 10 ww. dokumentu napisał:

Obligatoryjna wymiana Przedmiotu Zamówienia na nowy nastąpi w przypadku wystąpienia jego trzeciej awarii / usterki.

Uprzejmie prosimy o odstąpienie od powyższego zapisu. Konieczność wymiany całego urządzenia na nowe z powodu trzech usterek jest bezzasadne i niezwykle kosztowne.

Usterką może być „przetarty” kabel zasilający, nie działający płynnie przycisk czy pęknięte kółko (które będzie podlegało wymianie) – żadna z tych usterek nie może skutkować wymianą urządzenia na nowe gdyż w konsekwencji każdy z wykonawców musiałby mieć na magazynie nowe urządzenie dostępne przez cały okres gwarancji.

Pozostawienie zapisu o takiej treści zmusi każdego z wykonawców do ujęcia ryzyka związanego z ww. wymogiem w cenie oferty.

Odpowiedź na pytanie nr 23

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższe zapisu.

Pytanie nr 24

W SWZ jest zapis:" Część 1 Aparat EKG 12 kanałowy z kompletem elektrod dla dorosłych i dzieci, wózkiem do transportu i drukarką umożliwiającą wydruk zapisu, 2 sztuki". W załączniku 4.2 dotyczący aparatu EKG, w punkcie wyposażenie nie ma wymienionej drukarki zewnętrznej. Czy drukarka zewnętrzna jest wymagana, czy wystarczająca jest drukarka wbudowana umożliwiająca wydruk zapisu na papierze 110-112 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 24

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga, aby aparat ekg posiadał drukarkę wbudowaną umożliwiającą wydruk zapisu na papierze 110-112 mm i możliwości drukowania w formacie A4 na drukarce laserowej zewnętrznej.

Pytanie nr 25

Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia drukarki laserowej zewnętrznej w ilości 2 szt. oraz wózka pod aparat ekg z półką na drukarkę, czy też Zamawiający wymaga aparatów ekg z drukarką wewnętrzną i jedynie możliwości drukowania w formacie A4 na drukarce laserowej zewnętrznej? - w tym przypadku nie żąda wózka z dodatkową półką na drukarkę.

Odpowiedź na pytanie nr 25

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga, aby aparat ekg posiadał drukarkę wbudowaną umożliwiającą wydruk zapisu na papierze 110-112 mm i możliwości drukowania w formacie A4 na drukarce laserowej zewnętrznej.

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 1, 2 i 3 ustawy Pzp, informuje o modyfikacji SWZ, w następującym zakresie:

Rozdział XIX „Sposób oraz termin składania ofert” otrzymuje brzmienie:

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem:

<https://platformazakupowa.pl/pn/sokolka-powiat> w terminie do dnia **25 października 2024 r. do godziny 10.00**

Rozdział XX „Termin otwarcia ofert” otrzymuje brzmienie:

„Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj.

25 października 2024 r., godz. 10.30.”

Rozdział XX „Termin związania ofertą” pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca jest związany ofertą do dnia 23 listopada 2024 r. Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”