



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Pila, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N-18001:2004
ISO 27001:2013

www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (67) 210 62 00
Sekretariat (67) 210 66 66
Fax (67) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 11.08.2017 roku

NO-ZP.X-240/38/17

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem:
DOSTAWA CYFROWEGO APARATU RTG „DR” WRAZ Z MONTAŻEM I ADAPTACJĄ POMIESZCZENIA

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w związku z pytaniami zadanyymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

1. Pytanie

Zamawiający w pkt. 56 wymaga „Zakres ruchu poprzecznego lampy min. 20 cm”. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lampy zainstalowanej na ramieniu o długości 93 cm z ruchem poprzecznym +/- 7 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Pytanie

Zamawiający w pkt. wymaga:

4.1. Wymagane terminy realizacji zamówienia:

- dostawa urządzenia, adaptacja pomieszczenia oraz uruchomienie urządzenia wraz z podzespołami, przekazanie stosownej dokumentacji, certyfikatów i dopuszczeń do użytku w terminie **60 dni** od dnia podpisania umowy.

Prosimy o wydłużenie terminu do 90 dni od dnia podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin realizacji całego zamówienia, z 60 dni na **75 dni** od dnia podpisania umowy.

3. Pytanie

Czy Zamawiający będzie wymagał lub będzie dodatkowo punktował

-możliwość zapisywania, analizy i eksportu raportów w pliku xml dotyczących stosowanej dawki w wybranym okresie w co najmniej następujących podziałach :

- na rodzaj ekspozycji zdefiniowanej w drzewie badan z uwidocznieniem tendencji (wzrost, spadek dawki w osi czasu), - na technika wykonującego badanie z uwidocznieniem tendencji (wzrost, spadek dawki w osi czasu)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Pytanie

Czy Zamawiający będzie wymagał lub będzie dodatkowo punktował

- raportowanie dawki zgodnie z IHE Radiology Technical Framework i Dicom standard – część 16 tzn:

- możliwość wysyłania z systemu stacji technika raportu o dawce bezpośrednio do systemu PACS(z przeznaczeniem do zapisu w formacie ustrukturyzowanego raportu Dicom (DICOM Structured Report)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Pytanie

Zamawiający w celu spełnienia przez Wykonawcę warunków zdolności technicznej w ppkt. 5.1.c SIWZ Wymaga wykazu dostaw wykonanych ,a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonanych przynajmniej 2 odpowiadających swym rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia określone w niniejszym postępowaniu (dostawa i montaż), w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert. Zwracamy się z prośbą o uznanie referencji jeżeli Wykonawca wykaże min. 2 dostawy urządzenia: aparat RTG cyfrowy typ DR-zawieszenie sufitowe (nie retrofit), odpowiadający wartością przedmiotowi zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

6. Pytanie

W umowie paragraf 3 pkt. 10 Oferent jest zobowiązany do zabezpieczenia w części zamienne na okres 10 lat w okresie pogwarancyjnym. W dobie szybkiego rozwoju technologii informatycznych i elektronicznych następuje częsta zmiana w technologiach wytwarzanych komponentów komputerowych i półprzewodnikowych (panele DR). Żądanie dostępności części do komputerów starszych niż 3 lata nie ma uzasadnienia ekonomicznego. Koszty wynikające z konieczności nabycia i magazynowania przez wiele lat komponentów komputerowych są wyższe niż koszt wymiany sprzętu komputerowego na nowy, wykonany w nowszej już technologii (czyli szybszy). Prosimy o skrócenie okresu dostępności części dla sprzętu komputerowego do 5 lat. Prosimy też o skrócenie okresu dostępności części dla paneli DR do 7 lat.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

7. Pytanie

Zwracamy się prośbą o modyfikację w par 3 pkt 6 umowy, zapisu” *Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem, telefonicznie lub drogą elektroniczną o ujawnionych wadach lub usterkach, których usunięcie powinno być dokonane w ramach gwarancji*” na zapis „*Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem, drogą elektroniczną lub telefonicznie po niezwłocznym potwierdzeniu drogą elektroniczną, o ujawnionych wadach lub usterkach, których usunięcie powinno być dokonane w ramach gwarancji*”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. Pytanie

Zwracamy się z prośbą o wyznaczenie nowego terminu składania i otwarcia ofert na dzień 18.08.2017. Prośbę naszą uzasadniamy faktem , iż jest to krótszy tydzień pracy i okres urlopów.

Odpowiedź: Zamawiający wyznaczył nowy termin składania i otwarcia ofert na dzień 17.08.2017 r.

9. Pytanie

Zamawiający w pkt. 78 wymaga „Wielkość powierzchni czynnej panelu detekcyjnego: 42x42 cm”. Prosimy o dopuszczenie detektora o powierzchni czynnej 42,4x42,4 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

10. Pytanie

Dotyczy SIWZ, Rozdział 5, pkt 5.1.c Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku, określonego w SIWZ, w Rozdziale 5 pkt 5.1.c, jeśli Wykonawca wykaże się wykonaniem przynajmniej dwóch dostaw urządzeń do diagnostyki

obrazowej, o wartości odpowiadającej przedmiotowi zamówienia, w tym także dostaw urządzeń realizowanych dla Państwa placówki?

Odpowiedź: Tak

11. Pytanie

Dotyczy SIWZ, Rozdział 5, pkt 5.1.c Czy Zamawiający potwierdza, iż w zakresie spełniania warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej będzie wymagał udokumentowania wykonania przynajmniej dwóch dostaw urządzeń, obejmujących ich dostawę i montaż?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ (wykonywanych **przynajmniej 2 odpowiadających swym rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia określone w niniejszym postępowaniu** -dostawa i montaż),

12. Pytanie

Dotyczy SIWZ, Rozdział 7, pkt c oraz Załącznika nr 2 pkt 137

Prosimy o doprecyzowanie wymogu złożenia na wezwanie dokumentacji technicznej. Wedle naszej wiedzy informacje techniczne dotyczące oferowanych urządzeń znajdują się w materiałach informacyjnych producenta, tj. w katalogach, folderach, itp. Czy w ocenie Zamawiającego wystarczające będzie złożenie na wezwanie materiałów informacyjnych dotyczących oferowanego sprzętu, jako spełnienie wymogu określonego w SIWZ, Rozdział 7, punkt c – Wymagania ogólne pkt 3 i 4 oraz w Załączniku nr 2 pkt 137?

Odpowiedź: Tak

13. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, pkt 40

Czy zamawiający dopuści stół kostny o wymiarach 200x80 cm ? Oferowany przez nas stół kostny nieznacznie różni się od wymaganego (10 cm) i nie ma wpływu na użyteczność kliniczną aparatu.

Odpowiedź: Tak

14. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, pkt 80, 72

Czy zamawiający dopuści detektory cyfrowe, których rozdzielczość przestrzenna wynosi 2.8 lp/mm? Oferowane przez nas detektory nieznacznie różnią się parametrami zawartymi w SIWZ. Prosimy o dopuszczenie naszego rozwiązania.

Odpowiedź: Tak

15. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2, pkt 135

W przypadku, gdy wymagane w punkcie 135 dokumenty potwierdzające spełnianie przez oferowane urządzenie norm, określonych przepisami prawa, nie posiadają numerów, czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie daty ich wydania lub w przypadku zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych -daty złożenia powiadomienia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający nie wymaga również złożenia powiadomienia dotyczącego wyrobu medycznego do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zamawiający wyraża zgodę na złożenie stosownego oświadczenia w momencie trwania postępowania o zamówienie publiczne (składanie ofert). Udokumentowanie powiadomienia przy dostawie.

16. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 4, wzór umowy

Dot. par. 3 ust. 4 Wzoru Umowy: Jakiego rodzaju roszczenia Zamawiający ma na myśli poza rękojmią i gwarancją?

Wykonawca nie może podnosić pełnej odpowiedzialności za wszelkie roszczenia dotyczące przedmiotu umowy, m.in. Wykonawca nie odpowiada za używanie sprzętu niezgodne z instrukcją, niedozwolone łączenie sprzętów itp.

Odpowiedź: Gwarancją nie są objęte: 1) uszkodzenia i wady dostarczonego sprzętu wynikłe:

- a) na skutek eksploatacji niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowaniem się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,
 - b) na skutek samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych dokonanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby,
- 2) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi takimi jak pożar, powódź, zalanie itp.

17. Pytanie

Dot. par. 3 ust. 5 Wzoru Umowy: Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. To Wykonawca odpowiada za sprawność sprzętu w okresie gwarancji i powinien mieć zapewnioną możliwość decydowania o sposobie przywrócenia urządzenia do sprawności. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie wymagał wymiany całego urządzenia, a jedynie wymianę niesprawnej części bądź modułu albo naprawę urządzenia według ekspertyzy Wykonawcy.

Odpowiedź: Tak

18. Pytanie

Dot. par. 3 ust. 7 Wzoru Umowy: Prosimy o potwierdzenie, że przez dni robocze Zamawiający rozumie dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: Tak

19. Pytanie

Dot. par. 7 Wzoru Umowy: Prosimy uprzejmie o potwierdzenie, że termin przeprowadzenia szkoleń zostanie ustalony pomiędzy Stronami, a wykonanie szkoleń nie warunkuje w szczególności podpisania protokołu odbioru oraz możliwości wystawienia faktury VAT.

Odpowiedź: Tak

20. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje wymiany drzwi do szachtów w pomieszczeniu badań?

Odpowiedź: Tak

21. Pytanie

Czy Zamawiający zmniejszy ilość lamp dla pomieszczenia badań do 5 szt. Proszę o potwierdzenie że mają być to lampy LED, które są droższe niż lampy CFL

Odpowiedź: 5 lap LED

22. Pytanie

Proszę o podanie odległości do rozdzielni głównej , z której to możemy zasilić aparat RTG.

Odpowiedź: 50 m

23. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje montażu na ścianach listew ochronnych (np. CS Polska)?

Odpowiedź: Tak

24. Pytanie

Proszę o potwierdzenie, że demontaż obecnego aparatu jest w gestii Zamawiającego

Odpowiedź: Tak

25. Pytanie

Proszę o potwierdzenie, że odbiory Sanepidu będą w gestii Szpitala i nie warunkują na podpisanie protokołu odbioru.

Odpowiedź: Tak, za wyjątkiem projektu osłon stałych

26. Pytanie

Dot. par. 3 ust. 3 Wzoru Umowy: Prosimy o zmianę treści ust. 3 zdanie drugie i nadanie mu brzmienia:

„Gwarancja będzie automatycznie przedłużana o czas przestoju aparatu od zgłoszenia naprawy uniemożliwiającej korzystanie z aparatu do dokonania tejże naprawy.”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść par. 3 ust. 3 na: *Wykonawca zapewnia, że sprzęt stanowiący przedmiot umowy jest fabrycznie nowy, kompletny, nieużyty, nie ma defektów, błędów konstrukcyjnych, wykonawczych i innych wad technicznych, które mogłyby się ujawnić podczas użytkowania. Gwarancja będzie automatycznie przedłużana o czas od zgłoszenia naprawy do dokonania naprawy. Gwarancja będzie automatycznie przedłużana o czas przestoju aparatu od zgłoszenia naprawy uniemożliwiającej korzystanie z aparatu do dokonania tejże naprawy.*

27. Pytanie

Dot. par. 3 ust. 8 Wzoru Umowy oraz Załącznik nr 2, pkt 145: Prosimy o zmianę treści ust. 8 i nadanie mu brzmienia:

„Czas skutecznej naprawy nie powinien przekroczyć 3 dni roboczych przy naprawach bez użycia części zamiennych, 5 dni roboczych przy braku użycia części zamiennych oraz 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z poza Unii Europejskiej od momentu zgłoszenia wady.”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść w par. 3 ust. 8 oraz pkt 145 w zał. nr 2 do SIWZ na: *„Czas skutecznej naprawy nie powinien przekroczyć 3 dni roboczych przy naprawach bez użycia części zamiennych, 5 dni roboczych przy użyciu części zamiennych oraz 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z poza Unii Europejskiej od momentu zgłoszenia wady.”*

28. Pytanie

Dot. par. 3 ust. 11 Wzoru Umowy: Prosimy o zmianę treści ust. 8 i nadanie mu brzmienia:

„Za działania firm serwisowych, działających na zlecenie Wykonawcy, wobec Zamawiającego, Wykonawca odpowiada, jak za działania własne”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

29. Pytanie

Dotyczy Zał. 4 – wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

30. Pytanie

Dotyczy Zał. 4 – wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,
 - (a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz
 - (b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz
 - (c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.
2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregoś z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).
4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.
5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.
6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.
7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

31. Pytanie

Dotyczy Zał. 4 – wzór umowy Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

32. Pytanie

Dotyczy Zał. 4 – wzór umowy par. 3 ust. 9. Czy Zamawiający zgodzi się na doprecyzowanie, że naprawa w podanych okolicznościach może być zlecona tylko autoryzowanemu serwisowi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

33. Pytanie

Dotyczy Zał. 4– wzór umowy par. 8 ust. 1.2

Prosimy o doprecyzowanie, czy kary będą naliczane od kwoty brutto odpowiedniej do przedmiotu, którego dotyczy opóźnienie, odpowiednio aparatu rtg i adaptacji pomieszczeń?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – całego wynagrodzenia umownego brutto

34. Pytanie

Dotyczy Załączniki do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o zamieszczenie na stronie internetowej załączników do SIWZ w wersji edytowalnej, co pozwoli Wykonawcy złożyć rzetelną i ważną ofertę.

Odpowiedź: SIWZ w wersji edytowalnej Zamawiający może przesłać mailowo, na prośbę Wykonawców.

35. Pytanie

Dotyczy SIWZ 7. C) wymagania ogólne p. 4

Czy z uwagi na to, że w katalogach, folderach, specyfikacjach technicznych zawarte są najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi aparatu (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć indywidualny folder do każdego postępowania przetargowego) prosimy o dopuszczenie potwierdzenia parametrów, których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach, oświadczeniem Wykonawcy lub Producenta.

Odpowiedź: Tak

36. Pytanie

Dotyczy SIWZ 7. C) wymagania ogólne p. 3

Prosimy o doprecyzowanie, co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem „dokumentacja techniczna”

Odpowiedź: Specyfikacja parametrów technicznych i dokumentacji tech. serwisowej

37. Pytanie

Dotyczy SIWZ 7. C) konsola sterowania aparatem rtg z oprogramowaniem do obróbki zdjęć p. 1

W związku z tym, że konsola sterowania aparatem rtg z oprogramowaniem do obróbki zdjęć stanowi część składową oferowanego aparatu rentgenowskiego, oferowane wraz z konsolą oprogramowanie nie posiada oddzielnego certyfikatu CE ani też nie jest oddzielnie zarejestrowane/zgłoszone w Polsce, jako wyrób medyczny. Mając na uwadze powyższe prosimy o rezygnację z wymogu zamieszczonego w w/w punkcie SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, nie będzie wymagał oddzielnego certyfikatu CE

38. Pytanie

Dotyczy Zał. 2 pkt. 86 „Dedykowany UPS do podtrzymania napięcia”

Proszę o podanie bardziej szczegółowej informacji dot. UPSa: do którego urządzenia będzie podpięty UPS, jaka jest moc tego urządzenia, jaki jest oczekiwany czas podtrzymania?”

Odpowiedź: Do konsoli technika min 15 minut podtrzymania

39. Pytanie

Dotyczy Zał. 2 pkt. 89 Monitor diagnostyczny klasy 2MP z kartą graficzną przeznaczony do radiologii ogólnej 2 sztuki - 1. przedni panel zabezpieczający ekran.

Warstwy licowe współczesnych paneli LCD zabezpieczają je przed drobnymi uszkodzeniami mechanicznymi. Nie ma więc konieczności stosowania dodatkowych paneli ochronnych. Dodatkowo, panele ochronne zmniejszają rzeczywistą jasność monitora, nie zabezpieczają przed dostawaniem się kurzu pomiędzy panel LCD a panel ochronny co ma wpływ na jakość pracy diagnosty, jak również podnoszą cenę zestawu.

Czy zatem Zamawiający dopuści do oferty najnowszej generacji monitory diagnostyczne bez dodatkowego panelu ochronnego?

- 2. dedykowana do zastosowań medycznych karta graficzna z min. 4 GB pamięci

Zamawiający wymaga monitora i karty graficznej z min. 4 GB pamięci tego samego producenta. Do wyspecyfikowanych monitorów diagnostycznych producent rekomenduje kartę z 2GB pamięci. Taka karta jest kompatybilna z monitorami i w zupełności wystarcza do wyświetlania obrazów diagnostycznych, zapewnia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia możliwość przekazania na stanowisku opisowym 1024 poziomów szarości (10 bitów) jak również charakteryzuje się mniejszym zużyciem energii niż karta z 4 GB pamięci. Można do niej podłączyć cztery monitory i można zamontować ją w komputerach typu SFF wymagających kart niskoprofilowych tzw. Low Profile.

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści kartę graficzną rekomendowaną przez producenta monitorów diagnostycznych z min. 2 GB pamięci?

- 3. Podłączenie i konfiguracja monitorów do posiadanej stacji lekarskiej

Tu warto by dopytać o posiadaną przez Zamawiającego stację lekarską:

- jaki jest producent, typ i model stacji

- jaki jest zainstalowany system operacyjny

- czy posiada wolne sloty PCI i jakie do zainstalowania karty graficznej, do obecnie używanych kart wymagany jest PCI-Express x16

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Stacja lekarska: Windows Vista, HP XW 6600, SIN CZC8466YZN

40. Pytanie

Dotyczy warunków SIWZ. Wymiana przyłącza elektrycznego - prosimy o informacje o długości trasy kablowej do wymiany.

Odpowiedź: 50 m

41. Pytanie

Dotyczy warunków SIWZ. Prosimy o potwierdzenie iż wentylacja mechaniczna w sali badań jest sprawna, zgodna z obecnymi przepisami i nie będzie konieczna ingerencja w układ wentylacyjny

Odpowiedź: Nie wymagamy

42. Pytanie

Dotyczy warunków SIWZ. Czyszczenie kanałów wentylacyjnych – prosimy o podanie długości kanałów do czyszczenia.

Odpowiedź: Tylko w bezpośrednio przy kratkach wentylacyjnych

43. Pytanie

Dotyczy warunków SIWZ. Prosimy o potwierdzenie, że nie ma potrzeby montażu klimatyzatora w sali badań.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

44. Pytanie

Dotyczy warunków SIWZ. Błat do sterowni – czy poza blatem Wykonawca ma przewidzieć nowe krzesła, jeśli tak w jakiej ilości?

Odpowiedź: Tylko blat

45. Pytanie

Pytanie 1 Pkt 28 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|----------------------|---------------|
| 28. | W pełni automatyczny | TAK opisać |
|-----|----------------------|---------------|

Zamawiający premiuje rozwiązanie typowo technologiczne, niezrozumiałe od strony aplikacyjnej i merytoryki wykonywania badań. Technologia aparatu oferowanego przez naszą firmę zezwala na wykonywanie wszelkich badań z zakresu aplikacji dotyczących radiografii cyfrowej za pośrednictwem stacjonarnego aparatu RTG ze stołem i

statywem, gdzie oferujemy manualny kolimator. Zważywszy na przeznaczenie aparatu oraz specyfikę procedur dla tej klasy aparatów RTG liczy się niezawodność działania systemu, a wszelkiego rodzaju ustawienia parametrów ekspozycji wykonywane są w sposób manualny, co skutecznie ogranicza ryzyko awarii mechaniki kolimatora. Wyprecyzowany parametr w sposób sztuczny premiuje rozwiązania konkretnych firm, zmniejszając szanse czołowemu producentowi sprzętu medycznego z zaoferowaniem lepszego rozwiązania.

Mając na uwadze powyższe wnosimy o wykreślenie tego parametru ze specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co umożliwi naszej firmie złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

46. Pytanie

Pkt 30 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|--|--------------------------|
| 30. | Monitor dotykowy min 10" z informacją o wartości SID i kącie ustawienia lampy, warunkach ekspozycji, miejscu pracy, danych pacjenta i błędach Pkt: NIE – 0 pkt TAK – 2 pkt | TAK/NIE opisać |
|-----|--|--------------------------|

Zamawiający premiuje rozwiązanie typowo technologiczne, niezrozumiałe od strony aplikacyjnej i merytoryki wykonywania badań. Technologia aparatu oferowanego przez naszą firmę zezwala na wykonywanie wszelkich badań z zakresu aplikacji dotyczących radiografii cyfrowej za pośrednictwem stacjonarnego aparatu RTG ze stołem i statywem, gdzie oferujemy czytelny wyświetlacz danych min. rodzaju badania, kąta lampy i SID zlokalizowany na kołpaku lampy rtg. Zważywszy na przeznaczenie aparatu oraz specyfikę procedur dla tej klasy aparatów RTG liczy się niezawodność działania systemu, a wszelkiego rodzaju ustawienia parametrów ekspozycji wykonywane są w sterowni pracowni RTG. Wyprecyzowany parametr w sposób sztuczny premiuje rozwiązania konkretnych firm, zmniejszając szanse czołowemu producentowi sprzętu medycznego z zaoferowaniem lepszego rozwiązania.

Mając na uwadze powyższe wnosimy o wykreślenie tego parametru ze specyfikacji istotnych warunków zamówienia lub zmianę parametru zgodnie z propozycją poniżej, co umożliwi naszej firmie złożenie ważnej oferty.

| | | |
|-----|--|-----------------------|
| 30. | Czytelny wyświetlacz danych min. kąta lampy i SID zlokalizowany na kołpaku lampy rtg | TAK, opisać |
|-----|--|-----------------------|

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

47. Pytanie

Pkt 31 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|---|----------------------|
| 31. | Dodatkowe zmotoryzowane filtry wymienne w zakresie: 1mmAl+0,1 mm Cu, 1mm Al.+0,2mm Cu i 2 mm Al. lub 1 mmAl | TAK opisać |
|-----|---|----------------------|

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie polegające na manualnym ustawieniu dodatkowej filtracji? Oferowana przez naszą firmę filtracja dodatkowa (2 filtry dodatkowe Cu) jest wystarczająca do obrazowania i została optymalnie dobrana do wykonywania wszystkich procedur diagnostycznych z wykorzystaniem aparatu RTG kostno-płucnego, który chcemy Państwu zaoferować. Nasze systemy spełniają wszystkie standardy światowych kanonów diagnostycznych i z powodzeniem działają w dużych ośrodkach klinicznych między innymi na rynku Amerykańskim i Europejskim. Filtracja ta została optymalnie zaprojektowana i dobrana do obrazowania w połączeniu z naszym torem obrazowym. Zastosowane przez naszą firmę rozwiązanie zostało optymalnie dobrane do eliminacji promieniowania miękkiego.

Oferowane przez nas rozwiązanie posiada 4 poziomy dodatkowej filtracji:

- 0 mm Al (0,0)
- 2 mm Al (2,0)
- 0,1 mm Cu + 1 mm Al (równoważny 3,7 mm Al)
- 0,2 mm Cu + 1 mm Al (równoważnik 6,0 mm Al)

Mając na względzie powyższe wnosimy o dopuszczenie oferowanego przez naszą firmę rozwiązania lub zmianę parametru zgodnie z propozycją jak poniżej:

| | | |
|-----|---|---------------|
| 31. | Dodatkowe filtry wymienne w zakresie: 1mmAl+0,1 mm Cu, 1mm Al.+0,2mm Cu i 2 mm Al. lub 1 mmAl | TAK opisać |
|-----|---|---------------|

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

48. Pytanie

Pkt 40 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|-----------------------------------|---------------|
| 40. | Wymiary płyty stołu min 210x80 cm | TAK opisać |
|-----|-----------------------------------|---------------|

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta sprzętu medycznego, gdzie w oferowanym systemie wymiary płyty stołu wynoszą 240 cm × 75 cm?

Zamawiający wyspecyfikował rozwiązanie typowo technologiczne, nie mające przełożenia na ergonomię pracy oraz komfort pacjenta. W warunkach pracy z wykorzystaniem tego typu systemu RTG, każdy dodatkowy centymetr blatu stołu (wymiar poprzeczny) utrudnia zespołowi sprawne wkładanie oraz zdejmowanie pacjenta ze stołu ekspozycyjnego. Różnica w szerokości stołu wynosząca 5 cm nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego, a jest tylko sztucznym premiowaniem rozwiązania, które nie wnosi z diagnostycznego punktu widzenia oraz samego komfortu badania.

Oferowane przez nas rozwiązanie, posiada blat stołu o wymiarach 240x75 cm, który spełnia wszystkie światowe standardy diagnostyki i umożliwia wykonywanie wszystkich rodzajów ekspozycji z wykorzystaniem promieniowania RTG. Wymiary graniczne wyspecyfikowane przez Zamawiającego premiąją rozwiązania konkretnych firm, zmniejszając szanse czołowemu producentowi sprzętu medycznego z zaoferowaniem lepszego rozwiązania.

W związku z powyższym wnosimy o zmianę parametru zgodnie z propozycją poniżej:

| | | |
|-----|------------------------------------|---------------|
| 40. | Wymiary płyty stołu min 210 x75 cm | TAK opisać |
|-----|------------------------------------|---------------|

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

49. Pytanie

Pkt 41 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|---|---------------|
| 41. | Regulowana wysokość blatu stołu od podłogi min. 57 ÷ 85 cm Pkt: min. 57÷ 85 cm 0 pkt min. 50÷ 90 cm 2 pkt | TAK opisać |
|-----|---|---------------|

Czy Zamawiający zgodzi się dopuścić rozwiązanie oferowane przez naszą firmę? Oferowane przez naszą firmę rozwiązanie posiada regulowaną wysokość blatu stołu od podłogi 51.5cm to 75cm, a więc stół zjeżdża jeszcze niżej niż wyga tego Zamawiający. W specyfice pracy aparatu w placówkach takich jak Państwa im stół zjedzie niżej, tym bardziej zwiększa się ergonomia pracy obsługi, gdyż nie ma konieczności dźwigania pacjenta na stół. Poza tym nieocenione znaczenie niskiej pozycji stołu jest dla samego badanego (pacjenta), gdyż znacząco zwiększa komfort wykonywania badania, szczególnie dla pacjentów starszych oraz traum, gdzie samodzielne wejście na stół i ułożenie się na nim bywa bardzo trudne lub nawet niemożliwe. Wartość maksymalnej wysokości nie jest aż tak znacząca w odniesieniu do specyfiki wykonywanych badań i przeznaczenia aparatu. Zasadą wykorzystania regulowanej wysokości blatu stołu jest możliwość zjechać blatem jak najniżej podłoga co pozwala na swobodne wejście na stół pacjentów starszych, trauma lub niepełnosprawnych.

W związku z powyższym wnosimy o zmianę parametru oraz punktacji zgodnie z propozycją poniżej:

| | | |
|-----|---|---------------|
| 41. | Regulowana wysokość blatu stołu od podłogi min. 57 ÷ min.75 cm Pkt: min. 57÷ min.75 cm 0 pkt min. 51,5÷ min.75 cm 2 pkt | TAK opisać |
|-----|---|---------------|

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zachowując punktacje tz.

Pkt: min. 57 ÷ 75 cm 0 pkt
min. 50 ÷ 90 cm 2 pkt

50. Pytanie

Pkt 44 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|--|---------------|
| 44. | Zakres przesuwu kratki w stole min 50 cm | TAK opisać |
|-----|--|---------------|

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie czołowego producenta sprzętu medycznego, gdzie zakres przesuwu kratki w stole wynosi 47 cm? Oferowana przez naszą firmę wartość nieznacznie odbiega od wymagania Zamawiającego. Z punktu widzenia klinicznego oraz przeznaczenia aparatu systemu proponowana wartość w pełni zaspokaja zapotrzebowanie diagnostyczne, jak również wykonywanie wszystkich ekspozycji przewidzianych dla tego typu aparatu RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

51. Pytanie

Pkt 45 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|---|---------------|
| 45. | Pokrycie pola badania min 160 cm Pkt: min. 160 cm – 0 pkt min. 180 cm – 2 pkt | TAK opisać |
|-----|---|---------------|

Zamawiający wyspecyfikował czysto technologiczne rozwiązanie tym samym skutecznie ograniczając zasadę konkurencyjności. Technologia aparatu oferowanego przez naszą firmę zezwala na wykonywanie wszelkich badań z zakresu aplikacji dotyczących radiografii cyfrowej za pośrednictwem stacjonarnego aparatu RTG ze stołem i statywem. Nasze rozwiązanie posiada pokrycie pola badania równe 120 cm, gdyż w tej klasie aparatów funkcjonalność ta jest wystarczająca do wykonywania projekcji tzw. "kości długich" oraz dużych obszarów anatomicznych. Oferowane przez naszą firmę rozwiązanie spełnia wszelkie światowe standardy przewidziane dla realizacji procedur z wykorzystaniem systemów RTG z zawieszeniem podłogowym.

Wyspecyfikowany i premiowany przez Zamawiającego parametr jest funkcjonalnością, która przypisana jest do zaawansowanych diagnostycznie systemów RTG takich jak tomograf komputerowy.

Skasowanie tego parametru pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę cenową, a Zamawiający będzie miał pewność, że zasada konkurencyjności została zachowana i tym samym zostanie wybrany najlepszy sprzęt dla danego ośrodka. W związku z powyższym wnosimy o skasowanie wymogu powyższego punktu lub dopuszczenie naszego rozwiązania przy wyłączeniu punktacji dla realizacji tego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zmieniając punktację w następujący sposób:

Pkt: min. 120 cm – 0 pkt
min. 180 cm – 2 pkt

52. Pytanie

Pkt 48 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|---|---------------|
| 48. | Wytrzymałość płyty stołu pod pacjentem min 300 kg | TAK opisać |
|-----|---|---------------|

Zamawiający wyspecyfikował bardzo ważny parametr jakim jest dopuszczalna nośność stołu. Prosimy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, że ów parametr nie został dookreślony w sposób precyzyjny i tym samym każdy z producentów/dostawców może rozumieć tę wartość w inny sposób. Czy Zamawiający miał na myśli dopuszczalną nośność blatu(stołu) bez względu na pozycję pacjenta, czy może maksymalne obciążenie przy ułożeniu pacjenta pośrodku, nad podstawą stołu, z możliwością przesuwania w pionie?

Większość producentów sprzętu diagnostyki obrazowej używa stołów o nośności od 160 do 200 kg, przy czym podawane są wartości zawyżone w odniesieniu do ułożenia pacjenta na środku, nad podstawą stołu bez możliwości przesuwania w pionie. Nasza firma oferuje rozwiązanie, gdzie maksymalne obciążenie stołu bez względu na pozycję pacjenta wynosi 210 kg, przy czym maksymalne obciążenie przy ułożeniu pacjenta pośrodku, nad podstawą stołu, z możliwością przesuwania w pionie wynosi 250 kg. Specyfika Państwa placówki wskazuje na to, że mało prawdopodobne jest, że będziecie mieli do czynienia z pacjentami o wadze przekraczającej 200 kg. Pacjenci o tak

dużej wadze trafiają bezpośrednio do dużych szpitali specjalizujących się w diagnostyce i leczeniu pacjentów bariatrycznych. Zmiana parametru lub jego uszczegółowienie pozwoli Zamawiającemu mieć pewność, że każdy z dostawców potwierdza ten sam parametr oraz zostanie zachowana zasada równego traktowania konkurencji. Dodatkowo Zamawiający zyska rozwiązania, które będzie najlepszym z możliwych oferowanych na polskim rynku. W związku z powyższym wnosimy o zmianę parametru oraz punktacji na następujący:

| | | |
|-----|--|---------------|
| 48. | Wytrzymałość płyty stołu bez względu na pozycję pacjenta min. 210 kg | TAK opisać |
|-----|--|---------------|

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 210 kg

53. Pytanie

Pkt 50, CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|--|---------------|
| 50. | Kratka przeciwrozproszeniowa stała FDD 1 m, 10:1 min 100 linii/cal | TAK opisać |
|-----|--|---------------|

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, że wyspecyfikowana kratka przeciwrozproszeniowa nie jest kratką uniwersalną. Sytem, jak i sama kratka powinny być na tyle uniwersalne, aby umożliwić diagnostykę wszystkich obszarów anatomicznych. Na stole wykonuje się badania różnych obszarów anatomicznych., gdzie wymagają różnej odległości SID. Przy tak gęstej strukturze jakiej oczekuje Zamawiający i dużym wypełnieniu ołowiem wzrasta wartość dawki promieniowania niezbędnej do uzyskania obrazu diagnostycznego, co wpływa niekorzystnie na bezpieczeństwo pacjenta.

Oferowane przez naszą firmę rozwiązanie:

Zdemowalna nieruchoma kratka przeciwrozproszeniowa 40/8/110: 40 linii/cm (100 linii/cal), współczynnik wypełnienia 8, ognisko 110 cm (44 cali), do użycia przy odległości od ogniska do odbiornika obrazu od 90 do 142 cm (35 do 62 cali).

Zdemowalna kratka przeciwrozproszeniowa cechuje się pilśniowymi odstępami i nakładkami z włókna węglowego, co prowadzi do wysokiej kontrastowości i mniejszej dawki w porównaniu z konwencjonalnymi kratkami przeciwrozproszeniowymi o aluminiowych odstępach i nakładkach. Wygodny chwyt i wbudowana metalowa ramka zapewniają łatwą i bezpieczną obsługę. Kolor i etykiety na uchwycie umożliwiają wyraźną identyfikację dla użytkownika, a wbudowany transponder zapewnia automatyczną detekcję przez system.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie oferowanego naszego rozwiązania, co pozwoli nam złożyć ważną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

54. Pytanie

Pkt 56 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|--|---------------|
| 56. | Zakres ruchu poprzecznego lampy min. 20 cm | TAK opisać |
|-----|--|---------------|

Zamawiający wyspecyfikował czysto technologiczne rozwiązanie tym samym skutecznie ograniczając zasadę konkurencyjności. Technologia aparatu oferowanego przez naszą firmę zezwala na wykonywanie wszelkich badań z zakresu aplikacji dotyczących radiografii cyfrowej za pośrednictwem stacjonarnego aparatu RTG ze stołem i statywem. Nasze rozwiązanie nie posiada ruchu poprzecznego lampy, gdyż w tej klasie aparatów funkcjonalność ta została zaprojektowana w inny sposób. Rozwiązanie jakie oferuje nasza firma spełnia wszelkie światowe standardy przewidziane dla realizacji procedur z wykorzystaniem systemów RTG z zawieszeniem podłogowym. Skasowanie tego parametru pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę cenową, a Zamawiający będzie miał pewność, że zasada konkurencyjności została zachowana i tym samym zostanie wybrany najlepszy sprzęt dla danego ośrodka. W związku z powyższym wnosimy o skasowanie wymogu powyższego punktu lub dopuszczenie naszego rozwiązania przy wyłączeniu punktacji dla realizacji tego wymogu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

55. Pytanie

Pkt 62 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|---|---------------|
| 62. | Kratka przeciw rozproszeniowa stała FDD 1,8 m; 10:1 min 100 linii/cal | TAK opisać |
|-----|---|---------------|

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, że wyspecyfikowana kratka przeciwrozproszeniowa nie jest kratką uniwersalną. Kratka o tych parametrach nadaje się tylko i wyłącznie do badań klatki piersiowej. Sytem, jak i sama kratka powinny być na tyle uniwersalne, aby umożliwić diagnostykę wszystkich obszarów anatomicznych. Na statywie prócz klatek piersiowych wykonuje się także badania kręgosłupa, czaszki itd., gdzie wymagana odległość przy tego typu badaniach wynosi 110 cm. Przy tak gęstej strukturze jakiej oczekuje Zamawiający i dużym wypełnieniu ołowiem wzrasta wartość dawki promieniowania niezbędnej do uzyskania obrazu diagnostycznego, co wpływa niekorzystnie na bezpieczeństwo pacjenta.

Oferowane przez naszą firmę rozwiązanie:

Zdemowalna nieruchoma kratka przeciwrozproszeniowa 40/8/110: 40 linii/cm (100 linii/cal), współczynnik wypełnienia 8, ognisko 110 cm (44 cali), do użycia przy odległości od ogniska do odbiornika obrazu od 90 do 142 cm (35 do 62 cali).

Zdemowalna kratka przeciwrozproszeniowa cechuje się pilśniowymi odstępami i nakładkami z włókna węglowego, co prowadzi do wysokiej kontrastowości i mniejszej dawki w porównaniu z konwencjonalnymi kratkami przeciwrozproszeniowymi o aluminiowych odstępach i nakładkach. Wygodny chwyt i wbudowana metalowa ramka zapewniają łatwą i bezpieczną obsługę. Kolor i etykiety na uchwycie umożliwiają wyraźną identyfikację dla użytkownika, a wbudowany transponder zapewnia automatyczną detekcję przez system.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie oferowanego naszego rozwiązania, co pozwoli nam złożyć ważną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

56. Pytanie

Pkt 81 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|-----------------------------|---------------|
| 81. | Scyntylator Csi min DQE 65% | TAK opisać |
|-----|-----------------------------|---------------|

Zamawiający premiuje rozwiązanie typowo technologiczne, niezrozumiałe od strony aplikacyjnej i merytoryki wykonywania badań. Technologia aparatu oferowanego przez naszą firmę zezwala na wykonywanie wszelkich badań z zakresu aplikacji dotyczących radiografii cyfrowej przy wykorzystaniu detektora wykonanego w technologii GdS(Gadolinowej). Zamawiający faworyzuje rozwiązania konkretnych producentów, zmniejszając szanse czołowemu producentowi sprzętu medycznego z zaferowaniem lepszego rozwiązania. Z aplikacyjnego oraz diagnostycznego punktu widzenia różnice w jakości wykonywanego badania nie posiadają znaczących różnic.

Istotniejszym parametrem z punktu widzenia użytkownika i samej jakości obrazu nie jest materiał wykonania detektora a przede wszystkim: wymiar aktywnego pola obrazownia, wielkość pojedynczego pixela, głębokość akwizycji oraz co najważniejsze matryca obrazowania detektora.

W związku z powyższym wnosimy o skasowanie parametru, co umożliwi naszej firmie złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

57. Pytanie

Pkt 88 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|-----|---|-------------------|
| 88. | Ten sam algorytm obróbki obrazu instalowany na posiadanych skanerach i oferowanym aparacie rtg Pkt: TAK – 2 pkt. NIE – 0 pkt. | TAK/NIE opisać |
|-----|---|-------------------|

Zamawiający premiuje w sposób niezrozumiały parametr możliwy do spełnienia jedynie przez firmę Agfa. Jest to działanie wbrew zasadzie równego traktowania konkurencji i tym samym skutecznie wszystkich pozostałych, potencjalnych oferentów stawia w gorszej pozycji względem firmy, której rozwiązanie jest premiovane. Wnosimy o

skasowanie tego parametru ze specyfikacji sprzętu jako nieuzasadnione. Wykasowanie parametru umożliwi złożenie naszej firmie ważnej oferty oraz pozwoli zachować zasadę konkurencyjności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

58. Pytanie

Pkt 101 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|------|--|----------------------|
| 101. | Interfejs oprogramowania medycznego konsoli w całości w języku polskim (wraz z pomocą kontekstową) | TAK opisać |
|------|--|----------------------|

Zamawiający wyspecyfikował w istotnych warunkach zamówienie interfejs z pomocą kontekstową w języku polskim. Nasze urządzenia posiadają interfejs angielski. Ma to zastosowanie praktyczne w związku z faktem, że literatura fachowa posługuje się nazewnictwem angielskim co znajduje odzwierciedlenie w naszym aparacie. Użytkownicy nie posiadającej znajomości języka angielskiego swobodnie radzą sobie z obsługą tego interfejsu. Pomoc kontekstowa, jak również użytkowa i aplikacyjna oferowana jest poprzez naszych specjalistów z Centrum Kompetencyjnego. Możliwe jest ustawienie nazw procedur badań w języku polskim. Wnosimy o skasowanie tego parametru ze specyfikacji lub dopuszczenie wariantu Tak/Nie.

W obecnej postaci Zamawiający faworyzuje rozwiązania jednej firmy, skutecznie ograniczając szanse czołowemu producentowi sprzętu medycznego z zaoferowaniem lepszego rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający może dopuścić warunkowo, jeżeli Wykonawca w ciągu 6 m-cy od podpisania umowy zagwarantuje, że wprowadzi interfejs w języku polskim.

59. Pytanie

Pkt 108 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|------|---|--------------------------|
| 108. | Multisesyjność – możliwość otwarcia co najmniej 5 sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie Pkt: TAK – 2 pkt NIE – 0 pkt | TAK/NIE opisać |
|------|---|--------------------------|

Zamawiający premiuje parametr nie istotny z punktu widzenia aplikacyjnego oraz w odniesieniu do tego rodzaju sprzętu medycznego. Funkcjonalność ta jest stosowana tylko i wyłącznie w stacjach diagnostycznych przystosowanych technologicznie do obróbki zdjęć diagnostycznych. Z definicji monitor aparatu RTG nie jest i nie może być przeznaczony do opisywania badań stąd brak funkcjonalności multisesyjności. Zwyczajowo na konsoli operatora jest otwarte wykonane badanie i nie ma konieczności otwierania większej ilości badań. Multisesyjność to funkcjonalność ułatwiająca opisywanie badań i będąca domeną stacji opisowych/lekarskich a nie stacji operatorskich. Wnosimy o skasowanie premiowania tego parametru jako nie uzasadnione.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

60. Pytanie

Pkt 117 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|------|--|----------------------|
| 117. | Możliwość współpracy z usługą Active Directory (usługą katalogową systemu Windows polegającą na jednomiejscowej lokalizacji uprawnień użytkowników, obiektów w sieci i ich udostępniania) lub rozwiązanie równoważne | TAK opisać |
|------|--|----------------------|

Zamawiający wyspecyfikował parametr graniczny możliwy do spełnienia jedynie przez firmę Agfa. Jest to działanie wbrew zasadzie równego traktowania konkurencji samym skutecznie ogranicza konkurencję poprzez wprowadzenie konieczności posiadania parametru w oferowanym systemie. Wnosimy o skasowanie tego parametru ze specyfikacji sprzętu jako nieuzasadnione. Wykasowanie parametru umożliwi złożenie naszej firmie ważnej oferty oraz pozwoli zachować zasadę konkurencyjności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne, nie określając wymogów

61. Pytanie

Pkt 120 CYFROWY APARAT RTG

| | | |
|------|---|-------------------|
| 120. | Jednoczesne wyświetlanie dwóch obrazów pacjenta (split screen) Pkt: TAK – 2 pkt NIE – 0 pkt | TAK/NIE opisać |
|------|---|-------------------|

Zamawiający premiuje parametr nie istotny z punktu widzenia aplikacyjnego oraz w odniesieniu do tego rodzaju sprzętu medycznego. Funkcjonalność ta jest stosowana tylko i wyłącznie w stacjach diagnostycznych przystosowanych technologicznie do obróbki zdjęć diagnostycznych. Z definicji monitor aparatu RTG nie jest i nie może być przeznaczony do opisywania badań stąd brak funkcjonalności split screen. Wnosimy o skasowanie premiowania tego parametru jako nie uzasadnione.

Pytanie 18 dotyczy Lampa RTG/Generator

Pragniemy zwrócić Zamawiającemu uwagę na fakt, iż w aktualnej radiografii cyfrowej nieodzownym elementem/funkcjonalnością aparatu jest możliwość wykonywania ekspozycji jednocześnie przy pomocy małego i dużego ogniska z możliwością regulacji podziału mocy między oba ogniska. Dzięki tej funkcjonalności generator automatycznie rozkłada moc na dwa ogniska. Poprzez to uzyskujemy lepszą jakość obrazu co ma kluczowe znaczenie w diagnostyce oraz wydłużamy żywotność lampy co przekłada się na obniżenie kosztów eksploatacji urządzenia. Ekspozycje wykorzystujące tę możliwość są obecnie standardem w praktyce klinicznej ceniących sobie najwyższą jakość szpitali. Jest to jedna z najnowszych technologii w aparatach cyfrowych bezpośrednich, w związku z czym planując tak dużą inwestycję w tym zakresie dobrze byłoby taką opcję uwzględnić i premiować.

W związku z powyższym wnosimy o dodanie parametru wraz z jego premiowaniem jak poniżej:

| | |
|--|-----------------------------|
| Możliwość wykonywania ekspozycji jednocześnie przy pomocy małego i dużego ogniska z możliwością regulacji podziału mocy między oba ogniska | Tak – 10 pkt Nie – 0 pkt |
|--|-----------------------------|

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

62. Pytanie

dotyczy Lampa RTG

Zamawiający premiuje różne rozwiązania, a nie zwrócił uwagi na bardzo istotne z punktu widzenia ergonomii pracy i bezpieczeństwa pacjenta rozwiązanie, a mianowicie pojemność cieplna kołpaka lampy rtg. System oferowany przez naszą firmę posiada najwyższą w tej klasie pojemność cieplną kołpaka, co wiąże się z szybkim oddawaniem ciepła z anody i brakiem konieczności przerywania badań celem schłodzenia lampy.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie premiowania parametru jak poniżej:

| | |
|--|---|
| Pojemność cieplna kołpaka lampy rtg min. 1,6 MHU | 1,6MHU - 2,1MHU – 0 pkt >2,1MHU – 10 pkt |
|--|---|

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.